

declarație de conformitate



Noi, producătorul, declarăm exclusiv pe răspunderea noastră, că produsele enumerate mai jos corespund prevederilor pertinente ale următoarelor directive.

Categorie	Cântare electronice de persoane, cu funcționare neautomată				
Produse	799	875	877	878	899
Certificat de examinare UE de tip	DE-17-NAWID-PTB009				
Clasă de precizie	III / IIII	III		III / IIII	
Procedura de evaluare a conformității pentru aparatele de cântărit cu funcționare neautomată	Organismul notificat Physikalisch-Technische Bundesanstalt (0102) a verificat conformitatea conform modulului D al directivei 2014/31/UE și a emis următorul certificat: DE-M-AQ-PTB123				
Clasificare ca Dispozitiv medical	Clasa I, cu funcție de măsurare				
Procedura de evaluare a conformității pentru dispozitive medicale	Conform Anexei VI a directivei 93/42/CEE cu privire la dispozitivele medicale				

Directive:

2014/31/UE	Directiva referitoare la punerea la dispoziție pe piață a aparatelor de cântărit cu funcționare neautomată
93/42/CEE	Directiva privind dispozitivele medicale
2011/65/UE	Directiva privind restricțiile de utilizare a anumitor substanțe periculoase în echipamentele electrice și electronice

Producător: seca gmbh & co. kg
Hammer Steindamm 3-25
22089 Hamburg, Germania

Made in China
Designed in Germany

**Organismele
notificate:** 2014/31/UE:
Physikalisch Technische Bundesanstalt (PTB)
Bundesallee 100
38116 Braunschweig, Germania
Număr de identificare: 0102

93/42/CEE:
TÜV SÜD Product Service GmbH
Ridlerstrasse 65
80339 München, Germania
Număr de identificare: 0123



Această declarație de conformitate este valabilă începând cu data semnării și până la emiterea unei declarații de conformitate revizuite pe baza modificării sus-numitelor produse.

Hamburg, 21.11.2017

Frederik Vogel
CEO Development & Manufacturing

declarație de conformitate



Anexă

Norme aplicate armonizate, norme naționale sau alte documente normative:

EN 45501	Aspecte metrologice ale aparatelor de cântărit cu funcționare neautomată
EN 60601-1	Dispozitive medicale electrice – norme generale de siguranță
EN 60601-1-2	Dispozitive medicale electrice – compatibilitate electromagnetică