

Wij, de fabrikant, verklaren geheel onder eigen verantwoordelijkheid, dat de onderstaand vermelde producten in overeenstemming zijn met de onderstaande richtlijnen.

Categorie	Niet-automatische elektronische stoelweegschalen			
Producten	955	957	959	963
EU-typeonderzoek	D13-09-019			
Nauwkeurigheidsklasse	III			
Conformiteitsbeoordelingsprocedure voor niet-automatische weegschalen	De aangemelde instantie, de Physikalisch-Technische Bundesanstalt (0102), heeft de conformiteit conform module D van de richtlijn 2014/31/EU gecontroleerd en het volgende certificaat opgesteld: DE-M-AQ-PTB123			
Geclassificeerd als Medisch hulpmiddel	Klasse I met meetfunctie			
Conformiteitsbeoordelingsprocedure voor medische hulpmiddelen	Volgens bijlage VI van de richtlijn betreffende medische hulpmiddelen 93/42/EEG			
Optioneel met draadloze overdracht	-		x	

Richtlijnen:

2014/31/EU	Richtlijn betreffende het op de markt aanbieden van niet-automatische weegwerktuigen
93/42/EEG	Richtlijn betreffende medische hulpmiddelen
2011/65/EU	Richtlijn betreffende beperking van het gebruik van bepaalde gevaarlijke stoffen in elektrische en elektronische apparatuur

Voor producten met draadloze overdracht geldt bovendien:

Richtlijn:

1999/5/EG	Richtlijn betreffende radioapparatuur en telecommunicatie-eindapparatuur en de wederzijdse erkenning van hun conformiteit
------------------	---

Fabrikant:

seca gmbh & co. kg
 Hammer Steindamm 3-25
 22089 Hamburg, Duitsland

Made in Germany

Aangemelde instanties:

2014/31/EU:
 Physikalisch Technische Bundesanstalt (PTB)
 Bundesallee 100
 38116 Braunschweig, Duitsland
 Identificatienummer: 0102

93/42/EEG:
 TÜV SÜD Product Service GmbH
 Ridlerstrasse 65
 80339 München, Duitsland
 Identificatienummer: 0123



Deze conformiteitsverklaring is geldig vanaf de datum van ondertekening tot aan het opstellen van een gereviseerde conformiteitsverklaring op grond van een wijziging van de bovengenoemde producten.

Hamburg, 20 / 04 / 2016



Frederik Vogel
 CEO Development & Manufacturing