

EG/EU-Konformitätserklärung | Conformiteitsverklaring EEG/EU | Déclaration de conformité EC/UE

DE Wir erklären hiermit unter alleiniger Verantwortung, dass das Produkt, auf das sich diese Erklärung bezieht, mit den nachstehenden Richtlinien übereinstimmt. Das Produkt erfüllt die einschlägigen Harmonisierungsrechtsvorschriften der Union. Das Produkt wurde unter Berücksichtigung untenstehender Normen gefertigt und entspricht den genannten Richtlinien.

NL Wij verklaren hiermee met de volledige verantwoordelijkheid dat het product waarop deze verklaring betrekking heeft, aan de eisen van de voornoemde richtlijnen voldoet. Het hieronder beschreven voorwerp is in overeenstemming met de desbetreffende harmonisatiewetgeving van de Unie. Het product is vervaardigd in overeenstemming met de onderstaande normen en voldoet aan de genoemde richtlijnen.

FR Nous déclarons par la présente sous notre entière responsabilité que le produit concerné par cette déclaration respecte les exigences des directives mentionnées ci-après. L'objet de la déclaration décrit ci-dessous est conforme à la législation d'harmonisation de l'Union applicable. Le produit a été fabriqué conformément aux normes énumérées ci-dessous et est conforme aux directives mentionnées.

TYPE REF
Typ | Type | Type

SN
Seriennr. | Serien. | N° de série

XXXXXXXXXX ¹⁾

Stuhlwage | Stoelweegschaal | Fauteuil pèse-personnes
MCB 300K100NM

Personenwaage | Personenweegschaal | Pèse-personne
MPS 200K100NM
MPS 200K100PNM

Transportliegenwaage | Transport-ligweegschaal | Pèse-brancard
MWS 300K-1LNM

Rollstuhlwaage | Rolstoelweegschaal | Plateforme de pesée pour chaise roulante
MWS 300K100NM
MWS 400K100DNM

CE Kennzeichnung CE marking Marquage CE	EG/EU-Richtlinie Richtlijn EEG/EU Directive EC/UE	Normen Normen Normes	Bauartzulassungen Typegoedkeuring Approbation de modèle
CE	2011/65/EU (RoHS) <i>OJ L 174, 1.7.2011, p. 88-110</i>	EN 63000:2018	
CE M22 0122 ²⁾	2014/31/EU (NAWI) <i>OJ L 96, 29.3.2014, p. 107-148</i>		T8853 ³⁾ GB-1252
CE 0297 ⁴⁾	93/42/EEC (MDD) <i>OJ L 169, 12.7.1993, p. 1-43</i>		

- 1) **DE** bis zum 26.05.2024 inverkehrgebrachte Geräte (Ablauf des EG-Zertifikats 93/42/EG)
NL tot 26.05.2024 Op de markt gebrachte apparaten (vervaldatum van het EG-certificaat 93/42/EG)
FR jusqu'au 26.05.2024 appareils mis sur le marché (expiration du certificat CE 93/42/CE)
- 2) **DE** Diese CE Kennzeichnung kennzeichnet Konformitätsbewertung durch KERN; Eignung für Anwendungsbereiche nach 2014/31/EU, Kapitel 1, Artikel 1 Pkt. 2 (a bis f). Diese Waagen tragen das Metrologiekennzeichen „M“ gefolgt von der Jahreszahl der EU-Konformitätsbewertung auf dem Gerät. Für die Waage liegt eine EU-Baumusterprüfbescheinigung nach 2014/31/EU vor. Die angegebene Gravitationszone legt den Verwendungsort fest. Ein Wechsel des Gebrauchsortes über die Grenzen des angegebenen Verwendungsbereiches hinaus macht eine erneute Prüfung erforderlich. Die

benannte Stelle "NMi Certin BV" (0122) führte das Audit für Modul D gemäß Richtlinie 2014/31/EU durch und stellte das Zertifikat CE-240 für KERN aus.

- NL** Deze CE-markering geeft de conformiteitsbeoordeling door KERN aan; geschiktheid voor toepassingsgebieden volgens 2014/31/EU, hoofdstuk 1, artikel 1, punt 2, onder a) tot en met f). Deze schalen zijn voorzien van het metrologische merkteken "M", gevolgd door het jaar van de EU-conformiteitsbeoordeling op het instrument. Voor het saldo is een EU-typeonderzoekscertificaat volgens 2014/31/EU beschikbaar. De opgegeven zwaartekrachtzone bepaalt de plaats van gebruik. Voor een verandering van de plaats van gebruik buiten de grenzen van het gespecificeerde gebruiksgebied is een nieuwe test nodig. De aangemelde instantie NMi Certin BV (0122) voert audits uit voor module D volgens richtlijn 2014/31/EU en heeft voor KERN het certificaat CE-240 afgegeven.
- FR** Ce marquage CE indique l'évaluation de la conformité par le KERN ; l'aptitude pour les domaines d'application selon 2014/31/UE, chapitre 1, article 1, point 2 (a à f). Ces balances portent la marque de métrologie "M" suivie de l'année de l'évaluation de conformité de l'instrument par l'UE. Un certificat d'examen de type de l'UE selon la directive 2014/31/UE est disponible pour le soldé. La zone gravitationnelle spécifiée détermine le lieu d'utilisation. Un changement du lieu d'utilisation au-delà des limites de la zone d'utilisation spécifiée nécessitera un nouveau test. L'organisme notifié NMi Certin BV (0122) effectue des audits pour le module D conformément à la directive 2014/31/UE et a délivré le certificat CE-240 pour KERN.
- 3) **DE** Die benannte Stelle "NMi Certin B.V." (0122) hat die EU-Baumusterprüfung durchgeführt und stellte die EU Baumusterprüfbescheinigung Nr. "T8853" für KERN aus.
- NL** De aangemelde instantie "NMi Certin B.V." (0122) heeft het EU-typeonderzoek uitgevoerd en het certificaat van EU-typeonderzoek nr. "T8853" voor KERN afgegeven.
- FR** L'organisme notifié "NMi Certin B.V." (0122) a effectué l'examen UE de type et a délivré le certificat d'examen UE de type n° "T8853" pour KERN.
- 4) **DE** Diese CE Kennzeichnung kennzeichnet Konformitätsbewertung durch KERN. Das Produkt ist konform mit den grundlegenden Anforderungen des Anhang I der EG Richtlinie 93/42/EWG und darf somit mit CE 0297 gekennzeichnet und von KERN in Verkehr gebracht werden. Das Konformitätsbewertungsverfahren wurde nach RL 93/42/EWG, Anhang V durchgeführt. Das QS-System steht unter der Überwachung der Benannten Stelle DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main, Deutschland, Kürzel 0297. KERN ist als Hersteller mit der SRN "DE-MF-000006170" bei EUDAMED registriert. Die Konformitätsbescheinigung mit der Zertifikat-ID 170746014 ist gültig ab 2020-04-30 und gültig bis 2024-05-26.
- NL** Deze CE-markering geeft de conformiteitsbeoordeling door KERN aan. Het product voldoet aan de essentiële eisen van bijlage I van de EG-richtlijn 93/42/EEG en mag daarom met CE 0297 worden gemerkt en door KERN in de handel worden gebracht. De conformiteitsbeoordelingsprocedure is uitgevoerd overeenkomstig Richtlijn 93/42/EEG, bijlage V. Het QA-systeem staat onder toezicht van de aangemelde instantie DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main, Duitsland, code 0297. KERN is geregistreerd als fabrikant met het SRN "DE-MF-000006170" bij EUDAMED. Het certificaat van overeenstemming met de certificaat-ID 170746014 is geldig vanaf 2020-04-30 en geldig tot 2024-05-26.
- FR** Ce marquage CE indique l'évaluation de la conformité par KERN. Le produit est conforme aux exigences essentielles de l'annexe I de la directive CE 93/42/CEE et peut donc être marqué CE 0297 et mis sur le marché par KERN. La procédure d'évaluation de la conformité a été effectuée conformément à la directive 93/42/CEE, annexe V. Le système d'assurance qualité est sous la supervision de l'organisme notifié DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main, Allemagne, code 0297. KERN est enregistré comme fabricant avec le SRN "DE-MF-000006170" auprès de EUDAMED. L'attestation de conformité avec le certificat ID 170746014 est valable à partir de 2020-04-30 et jusqu'à 2024-05-26.

g = ...

Ort oder Zone: ...

Plaats of zone:

Emplacement ou zone:

Datum | Datum | Date: 11.10.2022

Ort der Ausstellung: 72336 Balingen,

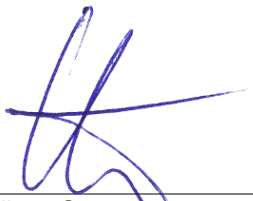
Plaats van afgifte: Germany

Lieu de délivrance:

Signatur:
Handtekening:
Signature:

John Doe
KERN & SOHN GmbH

Prüfbevollmächtigter
Gevolmachtigde
Représentant agréé



Albert Sauter
KERN & SOHN GmbH

Geschäftsführer
Uitvoerend directeur
Directeur Exécutif