

Prohlášení o shodě EU/EHS | EU/EC Declaration of Conformity | EU/EG-Konformitätserklärung

CZ Tímto s plnou odpovědností prohlašujeme, že výrobek, jehož se toto prohlášení týká, splňuje požadavky níže uvedených směrnic. Níže popsaný předmět prohlášení je ve shodě s příslušnými harmonizačními právními předpisy Unie. Výrobek byl vyroben se zohledněním níže uvedených norem a splňuje požadavky uvedených směrnic. Výrobek splňuje základní požadavky stanovené v Příloze I směrnice 93/42/EHS a může tedy být označen značkou CE 0297 a námi uveden do oběhu. Postup posouzení shody byl proveden v souladu se směrnicí 93/42/EHS, Příloha V. Systém zajištění jakosti podléhá dohledu notifikované osoby DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main, Deutschland/Německo, identifikační číslo 0297. Váha má schválení typu. Rok provedení postupu posouzení shody EU je uveden vedle označení shody CE. Posouzení shody EU těchto vah se provádí v továrně a označení „M“ je uvedeno na samotném zařízení a na obalu. Uvedená gravitační zóna určuje místo používání.

EN We hereby declare and assume sole responsibility for the declaration that the product complies with the directives hereinafter. The object of the declaration described below is in conformity with the relevant Union harmonisation legislation. The product was manufactured subject to all norms and complies with the standards stated. The products are in conformance with the basic requirements specified in Appendix I of directive 93/42/EEC and we are therefore entitled to apply the CE 0297 mark and to put these products on the market. The appraisal procedure was carried out as per directive 93/42/EEC, Appendix V. The QA system is supervised by the notified body DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main, Germany, abbreviation 0297. The scale was issued with a type approval certificate. The year of EU conformity assessment can be found next to the CE mark. Such scales bear the mark "M", on the device itself as well as on the packaging. The gravity zone specified determines the place of use.

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. 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 uns 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. Für die Waage liegt eine Bauartzulassung vor. Das Jahr der EU-Konformitätsbewertung ist neben der CE Konformitätskennzeichnung aufgeführt. Solche Waagen sind ab Werk EU-konformitätsbewertet und tragen die Kennzeichnung „M“ auf dem Gerät selbst und auf der Verpackung. Die angegebene Gravitationszone legt den Verwendungsort fest. Ein Wechsel des Gebrauchsortes über die Grenzen des angegebenen Verwendungsbereiches hinaus macht eine erneute Eichung erforderlich.

Model | Model | Modell

Typ | Type | Typ

Sériové číslo | Serial no. | Seriennr.

MBC 15K2DM
MBC 20K10M
MCC 250K100M
MPC 250K100M
MPC 300K-1LM
MPC 300K-1M
MPD 200K-1EM
MPD 250K100M
MPE 250K100HM
MPE 250K100PM
MTA 400K-1M
MWA 300K-1M
MWA 300K-1PM
MBC 15K2DEM
MBC 20K10EM
MPE 200K-1HEM
MPE 200K-1PEM

MBC 15K2DNM
MBC 20K10NM
MCC 250K100NM
MPC 250K100NM
MPC 300K-1LM
MPC 300K-1M
MPD 200K-1EM
MPD 250K100NM
MPE 250K100HNM
MPE 250K100PNM
MTA 400K-1NM
MWA 300K-1NM
MWA 300K-1PNM
TMBC 15K2DEM-A
TMBC 20K10EM-A
TMPE 250K-1HEM-A
TMPE 250K-1PEM-A

XXXXXXXXXX

Označení CE CE mark applied CE Kennzeichnung	Směrnice EU/EHS EU/EC directive EU/EG-Richtlinie	Normy Standards Normen	Schválení typu Type approvals Bauartzulassungen
	2011/65/EU (RoHS)	EN 63000:2018	
 0122¹⁾	2014/31/EU (NAWI)	EN 45501:2015	0200-NAWI-02846
 0297²⁾	93/42/EEC (MDD)		

¹⁾ Notifikovaná osoba NMI Certin BV (0122) provedla audit Modulu D z hlediska shody se směrnicí NAWI a vystavila certifikát CE-240 pro Kern.

¹⁾ The notified body NMI Certin BV (0122) performed Module D audit for NAWI directive and issued the certificate CE-240 for KERN.

¹⁾ Die benannte Stelle NMI Certin BV (0122) führt Audits für Modul D gemäß NAWI-Richtlinie durch und stellte das Zertifikat CE-240 für KERN aus.

²⁾ Umístěný symbol označuje prohlášení o shodě společnosti KERN. Výrobek splňuje základní požadavky přílohy I směrnice ES 93/42/EHS, a může být tudíž označen znakem CE 0297 a uveden do prodeje společností KERN. Proces posouzení shody byl proveden v souladu se směrnicí 93/42/EHS, příloha V. Systém QS je monitorován oznámeným subjektem DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt n. Main, Německo; číslo oznámeného subjektu 0297.

²⁾ This mark applied indicates declaration of conformity by KERN. The product complies with the essential requirements of Annex I of the EC Directive 93/42/EEC and can therefore be marked with CE 0297 and placed on the market by KERN. The conformity assessment procedure was carried out according to Directive 93/42 /EEC, Annex V. The QS system is monitored by the Notified Body DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt / Main, Germany, NB number 0297.

²⁾ 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.

g = ...

Umístění nebo zóna: ...

Location or zone:

Ort oder Zone:

Datum | Date | Datum: 11.12.2020

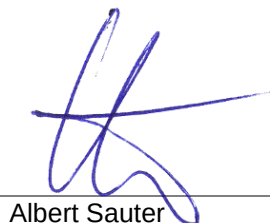
Místo vystavení: 72336 Balingen,

Place of issue: Germany

Ort der Ausstellung:

John Doe

KERN & Sohn GmbH



Albert Sauter

KERN & Sohn GmbH

Podpis: Zmocněný zástupce
Signature: Verification officer
Signatur: Prüfbevollmächtigter

Výkonný ředitel
Managing director
Geschäftsführer