

# konformitätserklärung



Wir, der Hersteller, erklären in alleiniger Verantwortung, dass die unten aufgeführten Produkte den einschlägigen Bestimmungen der nachstehenden Richtlinien entsprechen.

Kategorie	Nichtselbsttätige elektronische Stuhlwaagen			
Produkte	955	957	959	963
EU-Baumusterprüfbescheinigung	D13-09-019			
Genauigkeitsklasse	III			
Konformitätsbewertungsverfahren für nichtselbsttätige Waagen	Die notifizierte Stelle Physikalisch-Technische Bundesanstalt (0102) hat die Konformität nach Modul D der Richtlinie 2014/31/EU überprüft und folgendes Zertifikat ausgestellt: DE-M-AQ-PTB123			
Klassifizierung als Medizinprodukt	Klasse I mit Messfunktion			
Konformitätsbewertungsverfahren für Medizinprodukte	Nach Anhang VI der Richtlinie über Medizinprodukte 93/42/EWG			
Optional mit Funkübertragung	-		x	

## Richtlinien:

<b>2014/31/EU</b>	Richtlinie betreffend die Bereitstellung nichtselbsttätiger Waagen auf dem Markt
<b>93/42/EWG</b>	Richtlinie über Medizinprodukte
<b>2011/65/EU</b>	Richtlinie zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten

## Für Produkte mit Funkübertragung gilt zusätzlich:

### Richtlinie:

<b>1999/5/EG</b>	Richtlinie über Funkanlagen und Telekommunikationsendeinrichtungen und die gegenseitige Anerkennung ihrer Konformität
------------------	---

### Hersteller:

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

Made in Germany

### Notifizierte Stelle / Benannte Stelle:

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

93/42/EWG:  
TÜV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstrasse 65  
80339 München, Deutschland  
Kennnummer: 0123



Diese Konformitätserklärung ist gültig ab dem Datum der Unterzeichnung bis zur Ausstellung einer revidierten Konformitätserklärung aufgrund von Änderung der oben genannten Produkte.

Hamburg, 20 / 04 / 2016

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

## Anhang

### Angewandte harmonisierte Normen, nationale Normen oder andere normativen Dokumente:

<b>EN 45501</b>	Metrologische Aspekte nichtselbsttätiger Waagen
<b>EN 60601-1</b>	Medizinische elektrische Geräte – Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit
<b>EN 60601-1-2</b>	Medizinische elektrische Geräte – Elektromagnetische Verträglichkeit

### Für Produkte mit Funkübertragung gilt zusätzlich:

#### Angewandte harmonisierte Normen, nationale Normen oder andere normativen Dokumente:

<b>EN 300 328</b>	Elektromagnetische Verträglichkeit und Funkspektrumangelegenheiten (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Elektromagnetische Verträglichkeit und Funkspektrumangelegenheiten (ERM) – Gemeinsame Technische Anforderungen
<b>EN 301 489-17</b>	Elektromagnetische Verträglichkeit und Funkspektrumangelegenheiten (ERM) – Spezifische Bedingungen für Breitband-Datenübertragungssysteme

# declaration of conformity



We, the manufacturer, declare in sole responsibility that the products mentioned below are in compliance with the respective regulations of the following directives.

Category	Non-automatic electronic chair scales			
Products	955	957	959	963
EU-type examination certificate	D13-09-019			
Accuracy class	III			
Conformity assessment procedure for non-automatic weighing instruments	The notified body Physikalisch-Technische Bundesanstalt (0102) has verified conformity in accordance with Module D of Directive 2014/31/EU and has issued the following certificate: DE-M-AQ-PTB123			
Classification as a medical device	Class I with measuring function			
Conformity assessment procedure for medical devices	In accordance with Annex VI of Medical Devices Directive 93/42/EEC			
With wireless transmission as an option	-		x	

## Directives:

<b>2014/31/EU</b>	Directive relating to the making available on the market of non-automatic weighing instruments
<b>93/42/EEC</b>	Directive concerning medical devices
<b>2011/65/EU</b>	Directive on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment

## The following applies additionally to products with wireless transmission:

### Directive:

<b>1999/5/EC</b>	Directive on radio equipment and telecommunications terminal equipment and the mutual recognition of their conformity
------------------	---

### Manufacturer:

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

Made in Germany

### Notified bodies:

2014/31/EU:  
Physikalisch-Technische Bundesanstalt (PTB)  
Bundesallee 100  
38116 Braunschweig, Germany  
Reference number: 0102

93/42/EEC:  
TÜV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstrasse 65  
80339 München, Germany  
Reference number: 0123



This declaration of conformity is valid from the date of signature until a revised declaration of conformity is issued due to modification of the above-mentioned products.

Hamburg, 20th April 2016

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

# declaration of conformity



## Annex

### Harmonized standards, national standards or other normative documents used:

<b>EN 45501</b>	Metrological aspects of non-automatic weighing instruments
<b>EN 60601-1</b>	Medical electrical equipment – General requirements for basic safety
<b>EN 60601-1-2</b>	Medical electrical equipment – Electromagnetic compatibility

### The following applies additionally to products with wireless transmission:

#### Harmonized standards, national standards or other normative documents used:

<b>EN 300 328</b>	Electromagnetic compatibility and radio spectrum matters (ERM) – 2.4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Electromagnetic compatibility and radio spectrum matters (ERM) – Common technical requirements
<b>EN 301 489-17</b>	Electromagnetic compatibility and radio spectrum matters (ERM) – Specific conditions for broadband data transmission systems

# déclaration de conformité



Nous, le fabricant, déclarons en seule responsabilité que les produits mentionnés ci-dessous répondent aux dispositions respectives des directives ci-après.

Catégorie	Fauteuils de pesée électroniques non automatiques			
Produits	955	957	959	963
Certificat d'approbation UE de type	D13-09-019			
Classe de précision	III			
Procédure d'évaluation de la conformité des instruments de pesage à fonctionnement non automatique	L'organisme notifié Physikalisch-Technische Bundesanstalt (0102) a vérifié la conformité conformément au module D de la directive 2014/31/UE et établi le certificat suivant : DE-M-AQ-PTB123			
Classification comme dispositif médical	Classe I avec fonction de mesure			
Procédure d'évaluation en vue de la conformité des dispositifs médicaux	conformément à l'annexe VI de la Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux			
Transmission sans fil en option	-		x	

## Directives :

- 2014/31/UE** Directive concernant la mise à disposition sur le marché des instruments de pesage à fonctionnement non automatique
- 93/42/CEE** Directive relative aux dispositifs médicaux
- 2011/65/UE** Directive relative à la limitation de l'utilisation de certaines substances dangereuses dans les équipements électriques et électroniques

## Pour les produits avec transmission sans fil, ce qui suit s'applique également :

### Directive :

- 1999/5/CE** Directive concernant les équipements hertziens et les équipements terminaux de télécommunications et la reconnaissance mutuelle de leur conformité

### Fabricant :

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

Made in Germany

### Organismes notifiés :

2014/31/UE :  
Physikalisch Technische Bundesanstalt (PTB)  
Bundesallee 100  
38116 Braunschweig, Allemagne  
Numéro d'identification : 0102

93/42/CEE :  
TÜV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstrasse 65  
80339 München, Allemagne  
Numéro d'identification : 0123



La présente déclaration de conformité est valide à compter de la date de sa signature et jusqu'à présentation d'une déclaration de conformité revue et modifiée suite à la modification des dispositifs mentionnés ci-dessus.

Hambourg, 20 / 04 / 2016

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

## Annexe

### Normes harmonisées, normes nationales ou autres documents normatifs utilisés :

<b>EN 45501</b>	Aspects métrologiques des instruments de pesage à fonctionnement non automatique
<b>EN 60601-1</b>	Appareils électromédicaux – Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles
<b>EN 60601-1-2</b>	Appareils électromédicaux – Compatibilité électromagnétique

### Pour les produits avec transmission sans fil, ce qui suit s'applique également :

#### Normes harmonisées, normes nationales ou autres documents normatifs utilisés :

<b>EN 300 328</b>	Compatibilité électromagnétique et spectre radioélectrique (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Compatibilité électromagnétique et spectre radioélectrique (ERM) – Exigences techniques communes
<b>EN 301 489-17</b>	Compatibilité électromagnétique et spectre radioélectrique (ERM) – Conditions particulières pour les systèmes de transmission de données à large bande

# declaración de conformidad



Nosotros, el fabricante, declaramos bajo nuestra exclusiva responsabilidad, que los productos abajo mencionados cumplen las disposiciones que les son aplicables de las siguientes directivas.

Categoría	Básculas silla electrónicas no automáticas			
Productos	955	957	959	963
Certificado de examen UE de tipo	D13-09-019			
Clase de precisión	III			
Procedimiento de evaluación de la conformidad para instrumentos de pesaje de funcionamiento no automático	El organismo notificado Physikalisch-Technische Bundesanstalt (0102) ha verificado la conformidad según el módulo D de la directiva 2014/31/UE y ha elaborado el siguiente certificado: DE-M-AQ-PTB123			
Clasificación como producto sanitario	Clase I con función de medición			
Procedimiento de evaluación de la conformidad para productos sanitarios	Según el Anexo VI de la Directiva 93/42/CEE sobre productos sanitarios			
Opcionalmente con transmisión inalámbrica	-		x	

## Directivas:

<b>2014/31/UE</b>	Directiva sobre comercialización de instrumentos de pesaje de funcionamiento no automático
<b>93/42/CEE</b>	Directiva relativa a los productos sanitarios
<b>2011/65/UE</b>	Directiva sobre restricciones a la utilización de determinadas sustancias peligrosas en aparatos eléctricos y electrónicos

## Para productos con transmisión inalámbrica es aplicable adicionalmente:

### Directiva:

<b>1999/5/CE</b>	Directiva sobre equipos radioeléctricos y equipos terminales de telecomunicación y reconocimiento mutuo de su conformidad
------------------	---

### Fabricante:

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

Made in Germany

### Organismos notificados:

2014/31/UE:  
Physikalisch Technische Bundesanstalt (PTB)  
Bundesallee 100  
38116 Braunschweig, Alemania  
Número de identificación: 0102

93/42/CEE:  
TÜV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstrasse 65  
80339 München, Alemania  
Número de identificación: 0123



Esta declaración de conformidad es válida a partir de la fecha de la firma hasta la emisión de una declaración de conformidad revisada con motivo de la modificación de los productos mencionados anteriormente.

Hamburgo, 20 / 04 / 2016

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

## Anexo

### Normas armonizadas, normas nacionales u otros documentos normativos aplicados:

<b>EN 45501</b>	Aspectos metrológicos de las básculas de funcionamiento no automático
<b>EN 60601-1</b>	Dispositivos electromédicos – Requisitos generales para la seguridad básica
<b>EN 60601-1-2</b>	Dispositivos electromédicos – Compatibilidad electromagnética

### Para productos con transmisión inalámbrica es aplicable adicionalmente:

### Normas armonizadas, normas nacionales u otros documentos normativos aplicados:

<b>EN 300 328</b>	Compatibilidad electromagnética y cuestiones de espectro radioeléctrico (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Compatibilidad electromagnética y cuestiones de espectro radioeléctrico (ERM) – Requisitos técnicos comunes
<b>EN 301 489-17</b>	Compatibilidad electromagnética y cuestiones de espectro radioeléctrico (ERM) – Condiciones específicas para sistemas de transmisión de datos de banda ancha



# dichiarazione di conformità



Noi, in qualità di fabbricante, dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità che i prodotti di seguito elencati sono conformi alle norme applicabili delle seguenti direttive.

<b>Categoria</b>	Bilance a poltrona elettroniche a funzionamento non automatico			
<b>Prodotti</b>	955	957	959	963
Certificato d'esame UE del tipo	D13-09-019			
Classe di precisione	III			
Procedure di valutazione della conformità per gli strumenti per pesare a funzionamento non automatico	L'organismo notificato Physikalisch Technische Bundesanstalt (0102) ha verificato la conformità al modulo D della direttiva 2014/31/UE rilasciando il certificato seguente: DE-M-AQ-PTB123			
Classificazione come dispositivo medico	Classe I con funzione di misura			
Procedure di valutazione della conformità dei dispositivi medici	Ai sensi dell'allegato VI della Direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici			
Opzionale con trasmissione via radio	-		x	

## Direttive:

<b>2014/31/UE</b>	Direttiva concernente l'introduzione sul mercato di bilance non automatiche
<b>93/42/CEE</b>	Direttiva concernente i dispositivi medici
<b>2011/65/UE</b>	Direttiva sulla restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche

## Per i prodotti che fanno uso di trasmissione via radio si applica inoltre:

### Direttiva:

<b>1999/5/CE</b>	Direttiva riguardante le apparecchiature radio e le apparecchiature terminali di telecomunicazione e il reciproco riconoscimento della loro conformità
------------------	--

### Fabbricante:

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

Made in Germany

### Organismi notificati:

2014/31/UE:  
Physikalisch Technische Bundesanstalt (PTB)  
Bundesallee 100  
38116 Braunschweig, Germania  
Numero di identificazione: 0102

93/42/CEE:  
TÜV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstrasse 65  
80339 München, Germania  
Numero di identificazione: 0123



La presente dichiarazione di conformità ha valore a partire dalla data di sottoscrizione e fino all'emissione di una dichiarazione di conformità rivista a seguito della modifica dei prodotti sopra riportati.

Amburgo, 20 / 04 / 2016

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

## Allegato

### Norme armonizzate applicate, norme nazionali o altri documenti normativi:

<b>EN 45501</b>	Aspetti metrologici di strumenti per pesare non automatici
<b>EN 60601-1</b>	Apparecchi elettromedicali – norme generali per la sicurezza
<b>EN 60601-1-2</b>	Apparecchi elettromedicali – compatibilità elettromagnetica

### Per i prodotti con trasmissione radio si applica inoltre:

### Norme armonizzate applicate, norme nazionali o altri documenti normativi:

<b>EN 300 328</b>	Compatibilità elettromagnetica e questioni relative allo spettro delle radiofrequenze (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Compatibilità elettromagnetica e questioni relative allo spettro delle radiofrequenze (ERM) – Requisiti tecnici comuni
<b>EN 301 489-17</b>	Compatibilità elettromagnetica e questioni relative allo spettro delle radiofrequenze (ERM) – Condizioni specifiche per sistemi di trasmissione a banda larga

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:

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

#### Voor producten met draadloze overdracht geldt bovendien:

##### Richtlijn:

<b>1999/5/EG</b>	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

## Bijlage

### Toegepaste geharmoniseerde normen, nationale normen of andere normatieve documenten:

<b>EN 45501</b>	Metrologische aspecten van niet-automatische weeginstrumenten
<b>EN 60601-1</b>	Medische elektrische toestellen – Algemene eisen voor basisveiligheid en essentiële prestaties
<b>EN 60601-1-2</b>	Medische elektrische toestellen – Elektromagnetische compatibiliteit

### Voor producten met draadloze overdracht geldt bovendien:

### Toegepaste geharmoniseerde normen, nationale normen of andere normatieve documenten:

<b>EN 300 328</b>	Elektromagnetische compatibiliteit en radiospectrumaangelegenheden (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Elektromagnetische compatibiliteit en radiospectrumaangelegenheden (ERM) – Algemene technische vereisten
<b>EN 301 489-17</b>	Elektromagnetische compatibiliteit en radiospectrumaangelegenheden (ERM) – Specifieke omstandigheden voor de 2,4 GHz breedband transmissiesytemen

# declaração de conformidade **seca**

Nós, o fabricante, declaramos sob nossa única responsabilidade que os produtos abaixo especificados cumprem todos os requisitos das seguintes diretivas.

<b>Categoria</b>	Balanças cadeira eletrônicas não automáticas			
<b>Produtos</b>	955	957	959	963
Certificado de exame UE de tipo	D13-09-019			
Classe de precisão	III			
Procedimentos de avaliação da conformidade para instrumentos de pesagem não automáticos	O organismo notificado, Physikalisch Technische Bundesanstalt (0102), verificou a conformidade nos termos do módulo D da diretiva 2014/31/UE e emitiu o seguinte certificado: DE-M-AQ-PTB123			
Classificação como dispositivo médico	Classe I com função de medição			
Procedimentos de avaliação da conformidade para dispositivos médicos	Segundo o anexo VI da diretiva 93/42/CEE relativa a dispositivos médicos			
Opcional com transmissão via rádio	-		x	

## Diretivas:

<b>2014/31/UE</b>	Diretiva respeitante à disponibilização de instrumentos de pesagem não automáticos no mercado
<b>93/42/CEE</b>	Diretiva relativa aos dispositivos médicos
<b>2011/65/UE</b>	Diretiva relativa à restrição do uso de determinadas substâncias perigosas em equipamentos elétricos e eletrônicos

## Para produtos com transmissão via rádio é válido o seguinte:

### Diretiva:

<b>1999/5/CE</b>	Diretiva relativa aos equipamentos de rádio e equipamentos terminais de telecomunicações e ao reconhecimento mútuo da sua conformidade
------------------	--

### Fabricante:

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

Made in Germany

### Organismos notificados:

2014/31/UE:  
Physikalisch Technische Bundesanstalt (PTB)  
Bundesallee 100  
38116 Braunschweig, Alemanha  
Número de identificação: 0102

93/42/CEE:  
TÜV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstrasse 65  
80339 München, Alemanha  
Número de identificação: 0123



Esta declaração de conformidade é válida desde a data da assinatura até à emissão de uma declaração de conformidade revista na sequência de modificações que se verificarem nos produtos acima mencionados.

Hamburgo, 20 / 04 / 2016

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

# declaração de conformidade

## Anexo

### Normas harmonizadas aplicadas, normas nacionais e outros documentos normativos:

<b>EN 45501</b>	Aspetos metrológicos dos instrumentos de pesagem de funcionamento não automático
<b>EN 60601-1</b>	Equipamento de eletromedicina – Requisitos gerais de segurança básica e de desempenho essencial
<b>EN 60601-1-2</b>	Equipamento de eletromedicina – Compatibilidade eletromagnética

### Para produtos com transmissão via rádio é válido o seguinte:

#### Normas harmonizadas aplicadas, normas nacionais e outros documentos normativos:

<b>EN 300 328</b>	Assuntos de Espetro Radioelétrico e Compatibilidade Eletromagnética (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Assuntos de Espetro Radioelétrico e Compatibilidade Eletromagnética (ERM) – Requisitos técnicos comuns
<b>EN 301 489-17</b>	Assuntos de Espetro Radioelétrico e Compatibilidade Eletromagnética (ERM) – Condições específicas para Sistemas de Transmissão de Dados de Banda Larga

# overensstemmelseserklæring **seca**

Vi, fabrikanten, erklærer eneansvarligt, at de nedenstående produkter opfylder de gældende bestemmelser i de efterfølgende direktiver.

Kategori	Ikke-automatiske elektroniske stolevægte			
Produkter	955	957	959	963
EU-typeafprøvningsattest	D13-09-019			
Præcisionsklasse	III			
Overensstemmelses-analyseprocedure for ikke-automatiske vægte	Det bemyndigede organ Physikalisch-Technische Bundesanstalt (0102) har kontrolleret overensstemmelsen efter modul D i direktiv 2014/31/EU og udstedt følgende certifikat: DE-M-AQ-PTB123			
Klassifikation som medicinprodukt	Klasse I med målefunktion			
Overensstemmelses-analyse-procedure for medicinprodukter	Efter tillæg VI i direktivet om medicinske anordninger 93/42/EØF			
Som option med radiooverførsel	-			x

## Direktiver:

<b>2014/31/EU</b>	Direktiv om tilgængeliggørelse på markedet af ikke-automatiske vægte
<b>93/42/EØF</b>	Direktiv om medicinske anordninger
<b>2011/65/EU</b>	Direktiv om begrænsning af anvendelsen af visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk udstyr

## For produkter med radiooverførsel gælder desuden:

### Direktiv:

<b>1999/5/EF</b>	Direktiv om radio- og teleterminaludstyr samt gensidig anerkendelse af udstyrets overensstemmelse
------------------	---

### Fabrikant:

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

Made in Germany

### Bemyndigede organer:

2014/31/EU:  
Physikalisch Technische Bundesanstalt (PTB)  
Bundesallee 100  
38116 Braunschweig, Tyskland  
Id-nummer: 0102

93/42/EØF:  
TÜV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstrasse 65  
80339 München, Tyskland  
Id-nummer: 0123



Overensstemmelseserklæringen er gyldig fra underskriftens dato indtil udstedelsen af en revideret overensstemmelseserklæring på grundlag af ændringen af ovennævnte produkter.

Hamborg, 20/04-2016

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

## Tillæg

### Anvendte harmoniserede standarder, nationale standarder eller andre normative dokumenter:

<b>EN 45501</b>	Metrologiske aspekter af ikke-automatiske vægte
<b>EN 60601-1</b>	Medicinsk elektrisk udstyr – Generelle sikkerhedskrav
<b>EN 60601-1-2</b>	Medicinsk elektrisk udstyr – Elektromagnetisk kompatibilitet

### For produkter med radiooverførsel gælder desuden:

### Anvendte harmoniserede standarder, nationale standarder eller andre normative dokumenter:

<b>EN 300 328</b>	Elektromagnetisk kompatibilitet og radiospektrumanliggende (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Elektromagnetisk kompatibilitet og radiospektrumanliggende (ERM) – Fælles tekniske krav
<b>EN 301 489-17</b>	Elektromagnetisk kompatibilitet og radiospektrumanliggende (ERM) – Specifikke betingelser for bredbånds-dataoverførselssystemer



# konformitetsförsäkran



Vi, tillverkaren, försäkrar i eget ansvar, att de nedan angivna produkterna uppfyller de tillämpliga bestämmelserna i de nedanstående direktiven.

Kategori	Icke-automatiska elektroniska stolvågar			
Produkter	955	957	959	963
EU-typgodkännandebevis	D13-09-019			
Noggrannhetsklass	III			
Konformitetsvärderingsförfarande för icke-automatiska vågar	Det anmäلت organ Physikalisch Technische Bundesanstalt (0102) har kontrollerat konformiteten enligt modul D i direktivet 2014/31/EU och gett ut följande certifikat: DE-M-AQ-PTB123			
Klassificering som Medicinteknisk produkt	Klass I med mätfunktion			
Konformitetsvärderingsförfarande för medicintekniska produkter	Enligt bilagan VI i direktivet 93/42/EEG Medicintekniska produkter			
Med trådlös överföring som tillval	-		x	

## Direktiv:

<b>2014/31/EU</b>	Direktiv om tillhandahållande på marknaden av icke-automatiska vågar
<b>93/42/EEG</b>	Direktiv om medicintekniska produkter
<b>2011/65/EU</b>	Direktiv om begränsning av användning av vissa farliga ämnen i elektrisk och elektronisk utrustning

## För produkter med trådlös överföring gäller dessutom:

### Direktiv:

<b>1999/5/EG</b>	Direktiv om radioutrustning och teleterminalutrustning och om ömsesidigt erkännande av utrustningens överensstämmelse
------------------	---

**Tillverkare:** seca gmbh & co. kg  
Hammer Steindamm 3-25  
22089 Hamburg, Tyskland

Made in Germany

<b>Anmälda organ:</b>	<b>2014/31/EU:</b> Physikalisch Technische Bundesanstalt (PTB) Bundesallee 100 38116 Braunschweig, Tyskland ID-nummer: 0102	<b>93/42/EEG:</b> TÜV SÜD Product Service GmbH Ridlerstrasse 65 80339 München, Tyskland ID-nummer: 0123
-----------------------	---	---



Den här konformitetsförsäkran gäller från datumet för undertecknandet till utgivningen av en reviderad konformitetsförsäkran på grund av en ändring av den ovan nämnda produkten.

Hamburg, 2016-04-20

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

## Bilaga

### Tillämpade, harmoniserade normer, nationella normer eller andra normativa dokument:

<b>EN 45501</b>	Metrologiska bedömningsgrunder för icke automatiska vågar
<b>EN 60601-1</b>	Elektrisk utrustning för medicinskt bruk – del 1: allmänna fordringar beträffande säkerhet och väsentliga prestanda
<b>EN 60601-1-2</b>	Elektrisk utrustning för medicinskt bruk – elektromagnetisk kompatibilitet

### För produkter med trådlös överföring gäller dessutom:

### Tillämpade, harmoniserade normer, nationella normer eller andra normativa dokument:

<b>EN 300 328</b>	Elektromagnetisk kompatibilitet och radiospektrumfrågor – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Elektromagnetisk kompatibilitet och radiospektrumfrågor – gemensamma tekniska krav
<b>EN 301 489-17</b>	Elektromagnetisk kompatibilitet och radiospektrumfrågor – specifika villkor för dataöverföringssystem vid bredband

# vaatimustenmukaisuusvakuutus **seca**

Vakuutamme valmistajana yksinomaan omalla vastuulla, että seuraavassa jäljempänä mainitut tuotteet täyttävät mainittujen direktiivien tuotteita koskevat säännökset.

Luokka	Muut kuin itsetoimivat elektroniset tuotteenosat			
Tuotteet	955	957	959	963
EU-tyyppitarkastustodistus	D13-09-019			
Tarkkuusluokka	III			
Muiden kuin itsetoimivien vaakojen vaatimustenmukaisuuden arviointimenettely	Ilmoitettu laitos Physikalisch-Technische Bundesanstalt (0102) on tarkastanut vaatimustenmukaisuuden direktiivin 2014/31/EU moduulin D mukaisesti ja myöntänyt seuraavan sertifikaatin: DE-M-AQ-PTB123			
Luokittelu lääkinnälliseksi laitteeksi	Luokka I, mittaustoiminnon omaavat laitteet			
Lääkintälaitteiden vaatimustenmukaisuuden arviointimenettely	Lääkinnällisistä laitteista annetun direktiivin 93/42/ETY liitteen VI mukaisesti			
Valinnaisesti langattomalla tiedonsiirrolla	-		x	

## Direktiivit:

<b>2014/31/EU</b>	Direktiivi muiden kuin automaattisten vaakojen asettamisesta saataville markkinoille
<b>93/42/ETY</b>	Direktiivi lääkinnällisistä laitteista
<b>2011/65/EU</b>	Direktiivi tiettyjen vaarallisten aineiden käytön rajoittamisesta sähkö- ja elektroniikkalaitteissa

## Langatonta tiedonsiirtoa käyttävät laitteet:

### Direktiivi:

<b>1999/5/EY</b>	Direktiivi radio- ja telepäätelaitteista ja niiden vaatimustenmukaisuuden vastavuoroisesta tunnustamisesta
------------------	--

### Valmistaja:

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

Made in Germany

### Ilmoitetut laitokset:

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

93/42/ETY:  
TÜV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstrasse 65  
80339 München, Saksa  
Tunnusnumero: 0123



Tämä vaatimustenmukaisuusvakuutus on voimassa allekirjoituksen päivämäärästä lähtien edellä mainitun tuotteen mahdollisen muuttamisen vuoksi korjattuun vaatimustenmukaisuusvakuutukseen saakka.

Hampuri, 20.04.2016

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

## Liite

### Sovelletut yhdenmukaistetut standardit, kansalliset standardit tai muut ohjeelliset asiakirjat:

<b>EN 45501</b>	Manuaalisia (ei automaattisia) vaakoja koskevat mittaus- ja toimintavaatimukset
<b>EN 60601-1</b>	Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet – Yleiset vaatimukset turvallisuudelle
<b>EN 60601-1-2</b>	Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet – Sähkömagneettinen yhteensopivuus

### Langatonta tiedonsiirtoa käyttävät laitteet:

#### Sovelletut yhdenmukaistetut standardit, kansalliset standardit tai muut ohjeelliset asiakirjat:

<b>EN 300 328</b>	Sähkömagneettinen yhteensopivuus ja radiospektriasiat (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Sähkömagneettinen yhteensopivuus ja radiospektriasiat (ERM) – Yleiset tekniset vaatimukset
<b>EN 301 489-17</b>	Sähkömagneettinen yhteensopivuus ja radiospektriasiat (ERM) – Erityisehdot laajakaistaisen datansiirron laitteille

# δήλωση συμμόρφωσης



Εμείς, ο κατασκευαστής, δηλώνουμε αναλαμβάνοντας πλήρη ευθύνη, ότι τα προϊόντα που αναφέρονται παρακάτω ανταποκρίνονται στους ισχύοντες κανονισμούς των αντίστοιχων οδηγιών.

Κατηγορία	Ηλεκτρονικές ζυγαριές καρέκλα μη αυτόματης λειτουργίας			
Προϊόντα	955	957	959	963
Βεβαίωση εξέτασης τύπου ΕΕ	D13-09-019			
Κλάση ακριβείας	III			
Διαδικασίες αξιολόγησης συμμόρφωσης για ζυγαριές μη αυτόματης λειτουργίας	Ο κοινοποιημένος οργανισμός Physikalisch Technische Bundesanstalt (0102) έλεγξε τη συμμόρφωση βάση ενότητας D της οδηγίας 2014/31/ΕΕ και εξέδωσε το παρακάτω πιστοποιητικό: DE-M-AQ-PTB123			
Ταξινόμηση ως ιατρικό προϊόν	Κλάση I με λειτουργία μέτρησης			
Διαδικασίες αξιολόγησης συμμόρφωσης για ιατρικά προϊόντα	Σύμφωνα με παράρτημα VI της οδηγίας περί των ιατροτεχνολογικών προϊόντων 93/42/ΕΟΚ			
Προαιρετικά με ραδιομετάδοση	-		x	

## Οδηγίες:

<b>2014/31/ΕΕ</b>	Οδηγία σχετικά με τη διαθεσιμότητα στην αγορά οργάνων ζύγισης μη αυτόματης λειτουργίας
<b>93/42/ΕΟΚ</b>	Οδηγία περί των ιατροτεχνολογικών προϊόντων
<b>2011/65/ΕΕ</b>	Οδηγία για τον περιορισμό της χρήσης ορισμένων επικίνδυνων ουσιών σε ηλεκτρικό και ηλεκτρονικό εξοπλισμό

## Για προϊόντα με ραδιομετάδοση ισχύει επιπροσθέτως:

### Οδηγία:

<b>1999/5/ΕΚ</b>	Οδηγία σχετικά με το ραδιοεξοπλισμό και τον τηλεπικοινωνιακό τερματικό εξοπλισμό και την αμοιβαία αναγνώριση της πιστότητας των εξοπλισμών αυτών
------------------	--

### Κατασκευαστής:

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

Made in Germany

### Κοινοποιημένοι οργανισμοί:

2014/31/ΕΕ:  
Physikalisch Technische Bundesanstalt (PTB)  
Bundesallee 100  
38116 Braunschweig, Γερμανία  
Αριθμός μητρώου: 0102

93/42/ΕΟΚ:  
TÜV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstrasse 65  
80339 München, Γερμανία  
Αριθμός μητρώου: 0123



Η παρούσα δήλωση συμμόρφωσης ισχύει από την ημερομηνία της υπογραφής έως την έκδοση αναθεωρημένης δήλωσης συμμόρφωσης λόγω αλλαγών των άνωθι αναφερόμενων προϊόντων.

Αμβούργο, 20 / 04 / 2016

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

## Παράρτημα

### Εφαρμοσμένα εναρμονισμένα πρότυπα, εθνικά πρότυπα ή άλλα κανονιστικά έγγραφα:

<b>EN 45501</b>	Μετρολογικές πτυχές ζυγαριών μη αυτόματης λειτουργίας
<b>EN 60601-1</b>	Ιατρικές ηλεκτρικές συσκευές – Γενικές οριστικοποιήσεις για την ασφάλεια
<b>EN 60601-1-2</b>	Ιατρικές ηλεκτρικές συσκευές – Ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα

### Για προϊόντα με ραδιομετάδοση ισχύει επιπροσθέτως:

### Εφαρμοσμένα εναρμονισμένα πρότυπα, εθνικά πρότυπα ή άλλα κανονιστικά έγγραφα:

<b>EN 300 328</b>	Ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα και θέματα ηλεκτρομαγνητικού φάσματος (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα και θέματα ηλεκτρομαγνητικού φάσματος (ERM) – Κοινές τεχνικές απαιτήσεις
<b>EN 301 489-17</b>	Ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα και θέματα ηλεκτρομαγνητικού φάσματος (ERM) – Ειδικές συνθήκες για συστήματα μετάδοσης δεδομένων ευρείας ζώνης

# deklaracja zgodności



Jako producent oświadczamy na własną odpowiedzialność, że poniższe produkty są zgodne z odpowiednimi postanowieniami poniższych dyrektyw.

Kategoria	Nieautomatyczne elektroniczne wagi krzeselkowe			
Produkty	955	957	959	963
Numer certyfikatu badania typu UE	D13-09-019			
Klasa dokładności	III			
Procedura oceny zgodności dla wag nieautomatycznych	Jednostka notyfikowana, Physikalisch-Technische Bundesanstalt (0102), dokonała oceny zgodności zgodnie z modulem D dyrektywy 2014/31/UE i wydała następujący certyfikat: DE-M-AQ-PTB123			
Klasyfikacja jako wyrób medyczny	Klasa I z funkcją pomiarową			
Procedura oceny zgodności wyrobów medycznych	Godnie z załącznikiem VI do dyrektywy 93/42/EWG dotyczącej wyrobów medycznych			
Opcjonalnie z bezprzewodową transmisją danych	-			x

## Dyrektywy:

<b>2014/31/UE</b>	Dyrektywa w sprawie harmonizacji ustawodawstw państw członkowskich odnoszących się do udostępniania na rynku wag nieautomatycznych
<b>93/42/EWG</b>	Dyrektywa dotycząca wyrobów medycznych
<b>2011/65/UE</b>	Dyrektywa w sprawie ograniczenia stosowania niektórych niebezpiecznych substancji w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym

**W przypadku wyrobów z funkcją bezprzewodowej transmisji danych obowiązują dodatkowo następujące przepisy:**

## Dyrektywa:

<b>1999/5/WE</b>	Dyrektywa w sprawie urządzeń radiowych i końcowych urządzeń telekomunikacyjnych oraz wzajemnego uznawania ich zgodności
------------------	---

**Producent:** seca gmbh & co. kg  
Hammer Steindamm 3-25  
22089 Hamburg, Niemcy

Made in Germany

<b>Jednostki notyfikowane:</b>	<b>2014/31/UE:</b> Physikalisch Technische Bundesanstalt (PTB) Bundesallee 100 38116 Braunschweig, Niemcy Identyfikator: 0102	<b>93/42/EWG:</b> TÜV SÜD Product Service GmbH Ridlerstrasse 65 80339 München, Niemcy Identyfikator: 0123
--------------------------------	---	---



Niniejsza deklaracja zgodności jest ważna od daty podpisania do momentu wystawienia jej nowej wersji w związku ze zmianą dotyczącą wyżej wymienionych wyrobów.

Hamburg, 20.04.2016

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

## Załącznik

### Zastosowane normy zharmonizowane, normy krajowe lub inne dokumenty normatywne:

<b>EN 45501</b>	Zagadnienia metrologiczne wag nieautomatycznych
<b>EN 60601-1</b>	Medyczne urządzenia elektryczne – Wymagania ogólne dotyczące podstawowego bezpieczeństwa i zasadniczych parametrów funkcjonalnych
<b>EN 60601-1-2</b>	Medyczne urządzenia elektryczne – Kompatybilność elektromagnetyczna

**W przypadku wyrobów z funkcją bezprzewodowej transmisji danych obowiązują dodatkowo następujące przepisy:**

### Zastosowane normy zharmonizowane, normy krajowe lub inne dokumenty normatywne:

<b>EN 300 328</b>	Kompatybilność elektromagnetyczna i zagadnienia widma radiowego (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Kompatybilność elektromagnetyczna i zagadnienia widma radiowego (ERM) – Ogólne wymagania techniczne
<b>EN 301 489-17</b>	Kompatybilność elektromagnetyczna i zagadnienia widma radiowego (ERM) – Wymagania szczegółowe dla szerokopasmowych systemów transmisji danych



# prohlášení o shodě



My, prohlašujeme jako výrobce na vlastní odpovědnost, že níže uvedené produkty splňují příslušná ustanovení níže uvedených směrnic.

Kategorie	Neautomatické elektronické křeslové váhy			
Produkty	955	957	959	963
EU certifikát o přezkoušení typu	D13-09-019			
Třída přesnosti	III			
Metoda hodnocení shody pro neautomatické váhy	Notifikovaná osoba Physikalisch-Technische Bundesanstalt (0102) přezkoumala shodu podle modulu D směrnice 2014/31/EU a vystavila následující certifikát: DE-M-AQ-PTB123			
Klasifikace jako zdravotnický prostředek	Třída I s funkcí měření			
Metoda hodnocení shody pro zdravotnické prostředky	Podle přílohy VI směrnice o zdravotnických prostředcích 93/42/EHS			
Jako varianta s bezdrátovým přenosem	-		x	

## Směrnice:

<b>2014/31/EU</b>	Směrnice týkající se zavádění neautomatických vah na trh
<b>93/42/EHS</b>	Směrnice o zdravotnických prostředcích
<b>2011/65/EU</b>	Směrnice o omezení používání některých nebezpečných látek v elektrických a elektronických zařízeních

## Pro produkty s bezdrátovým přenosem dat dále platí:

### Směrnice:

<b>1999/5/ES</b>	Směrnice týkající se sítí a služeb elektronických komunikací a vzájemného uznávání jejich shody
------------------	---

### Výrobce:

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

Made in Germany

### Notifikované osoby:

2014/31/EU:  
Physikalisch Technische Bundesanstalt (PTB)  
Bundesallee 100  
38116 Braunschweig, Německo  
Identifikační číslo: 0102

93/42/EHS:  
TÜV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstrasse 65  
80339 München, Německo  
Identifikační číslo: 0123



Toto prohlášení o shodě platí od data podpisu až do vystavení revidovaného prohlášení o shodě na základě změn výše uvedených produktů.

Hamburg, 20 / 04 / 2016

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

## Příloha

### Užité harmonizované normy, národní normy nebo jiné normativní dokumenty:

<b>EN 45501</b>	Metrologické aspekty vah s neautomatickou činností
<b>EN 60601-1</b>	Zdravotnické elektrické přístroje – Všeobecné požadavky na bezpečnost
<b>EN 60601-1-2</b>	Zdravotnické elektrické přístroje – Elektromagnetická kompatibilita

### Pro produkty s bezdrátovým přenosem dat dále platí:

### Užité harmonizované normy, národní normy nebo jiné normativní dokumenty:

<b>EN 300 328</b>	Elektromagnetická kompatibilita a rádiové spektrum (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Elektromagnetická kompatibilita a rádiové spektrum (ERM) – Společné technické požadavky
<b>EN 301 489-17</b>	Elektromagnetická kompatibilita a rádiové spektrum (ERM) – Specifické podmínky pro širokopásmové systémy pro přenos dat

# vyhlásenie o zhode



Ako výrobca týchto výrobkov na vlastnú zodpovednosť vyhlasujeme, že ďalej uvedené výrobky spĺňajú príslušné ustanovenia nasledujúcich smerníc.

Katégória	Elektronické stoličkové váhy s neautomatickou činnosťou			
Výrobky	955	957	959	963
Osvedčenie o prototypovej skúške EÚ	D13-09-019			
Trieda presnosti	III			
Postup hodnotenia zhody pre váhy s neautomatickou činnosťou	Notifikovaný orgán Physikalisch-Technische Bundesanstalt (0102) vykonal kontrolu zhody podľa modulu D smernice 2014/31/EÚ a vystavil nasledujúci certifikát: DE-M-AQ-PTB123			
Klasifikácia ako zdravotnícka pomôcka	Trieda I s funkciou merania			
Postup hodnotenia zhody pre zdravotnícke pomôcky	Podľa prílohy VI smernice o zdravotníckych pomôckach 93/42/EHS			
Voliteľne s rádiovým prenosom	-		x	

## Smerníc:

<b>2014/31/EÚ</b>	Smernica o harmonizácii právnych predpisov členských štátov týkajúcich sa sprístupňovania váh s neautomatickou činnosťou na trhu
<b>93/42/EHS</b>	Smernica o zdravotníckych pomôckach
<b>2011/65/EÚ</b>	Smernica o obmedzení používania určitých nebezpečných látok v elektrických a elektronických zariadeniach

## Pre výrobky s rádiovým prenosom navyše platí:

### Smernica:

<b>1999/5/ES</b>	Smernica o rádiovom zariadení a koncových telekomunikačných zariadeniach a o vzájomnom uznávaní ich zhody
------------------	---

### Výrobca:

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

Made in Germany

### Notifikované orgány:

2014/31/EÚ:  
Physikalisch Technische Bundesanstalt (PTB)  
Bundesallee 100  
38116 Braunschweig, Nemecko  
Identifikačné číslo: 0102

93/42/EHS:  
TÜV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstrasse 65  
80339 München, Nemecko  
Identifikačné číslo: 0123



Toto vyhlásenie o zhode je platné od dátumu podpisu až po vystavenie revidovaného vyhlásenia o zhode na základe zmeny hore uvedených výrobkov.

Hamburg, 20. 4. 2016

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

## Príloha

### Použité harmonizované normy, národné normy alebo iné normatívne dokumenty:

<b>EN 45501</b>	Metrologické aspekty váh s neautomatickou činnosťou
<b>EN 60601-1</b>	Medicínske elektrické prístroje – všeobecné bezpečnostné predpisy
<b>EN 60601-1-2</b>	Medicínske elektrické prístroje – elektromagnetická kompatibilita

### Pre výrobky s rádiovým prenosom navyše platí:

### Použité harmonizované normy, národné normy alebo iné normatívne dokumenty:

<b>EN 300 328</b>	Elektromagnetická kompatibilita a vlastnosti rádiového spektra (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Elektromagnetická kompatibilita a vlastnosti rádiového spektra (ERM) – spoločné technické požiadavky
<b>EN 301 489-17</b>	Elektromagnetická kompatibilita a vlastnosti rádiového spektra (ERM) – špecifické podmienky pre širokopásmové systémy na prenos údajov

Mi a gyártó ezennel felelősségünk tudatában kijelentjük, hogy az alább felsorolt termékek megfelelnek az alábbi irányelvek előírásainak.

Kategória	Nem automatikus elektromos ülőmérleg			
Termékek	955	957	959	963
EU-típusvizsgálati tanúsítvány	D13-09-019			
Pontossági osztály	III			
Megfelelőség-értékelési eljárások	A bejelentett szervezet Physikalisch-Technische Bundesanstalt (0102) a megfelelőséget a 2014/31/EU irányelv D moduljának megfelelően ellenőrizte és kiadta az alábbi igazolást: DE-M-AQ-PTB123			
Besorolás orvostechnikai eszközként	I. osztály, mérési funkcióval			
Az orvostechnikai eszközökre vonatkozó megfelelőség-értékelési eljárások	Az orvostechnikai eszközökre vonatkozó 93/42/EGK irányelv VI. melléklete szerint			
Opcionális rádiós adatátvitellel	-		x	

## Irányelvek:

<b>2014/31/EU</b>	irányelv a nem automatikus működésű mérlegek forgalomba helyezésére vonatkozó tagállami jogszabályok harmonizációjáról
<b>93/42/EGK</b>	irányelv az orvostechnikai eszközökről
<b>2011/65/EU</b>	irányelv egyes veszélyes anyagok elektromos és elektronikus berendezésekben történő alkalmazásának korlátozásáról

## A rádiós adatátvitellel rendelkező termékekre ezenkívül az alábbiak érvényesek:

### Irányelv:

<b>1999/5/EK</b>	irányelv a rádióberendezésekről és a távközlő végberendezésekről, valamint a megfelelőségük kölcsönös elismeréséről
------------------	---

### Gyártó:

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

Made in Germany

### Bejelentett szervezetek:

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

93/42/EGK:  
 TÜV SÜD Product Service GmbH  
 Ridlerstrasse 65  
 80339 München, Németország  
 Kódszám: 0123



Ez a megfelelőségi nyilatkozat az aláírás dátumától a módosított nyilatkozat kiadásáig érvényes a fent nevezett termékekre.

Hamburg, 2016. április 20.



**Frederik Vogel**  
 CEO Development & Manufacturing

## Melléklet

### Alkalmazott harmonizált szabványok, nemzeti szabványok vagy egyéb normatív dokumentumok:

<b>EN 45501</b>	Nem automatikus működésű mérlegek metrológiai szempontjai
<b>EN 60601-1</b>	Elektromos orvosi készülékek – Általános biztonsági követelmények
<b>EN 60601-1-2</b>	Elektromos orvosi készülékek – Elektromágneses kompatibilitás

### A rádiós adatátvitellel rendelkező termékekre ezenkívül az alábbiak érvényesek:

### Alkalmazott harmonizált szabványok, nemzeti szabványok vagy egyéb normatív dokumentumok:

<b>EN 300 328</b>	Elektromágneses kompatibilitás és rádióspektrum-ügyek (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Elektromágneses kompatibilitás és rádióspektrum-ügyek (ERM) – Általános műszaki követelmények
<b>EN 301 489-17</b>	Elektromágneses kompatibilitás és rádióspektrum-ügyek (ERM) – Szélesséví adatátviteli rendszerekre vonatkozó specifikus követelmények,

# izjava o sukladnosti



Mi, proizvođač, odgovorno izjavljujemo, da dolje navedeni proizvodi odgovaraju zahtjevima direktiva navedenih u nastavku.

Kategorija	Nesamodjelatne elektroničke stolične vage			
Proizvodi	955	957	959	963
EU-a o ispitivanju tipa	D13-09-019			
Klasa točnosti	III			
Postupak procjene sukladnosti za nesamodjelatne vage	Prijavljeno tijelo Physikalisch-Technische Bundesanstalt (0102) je provjerilo sukladnost prema modulu D Direktive 2014/31/EU te je izdalo sljedeći certifikat: DE-M-AQ-PTB123			
Klasifikacija kao medicinski proizvod	Klasa I s mjernom funkcijom			
Postupak procjene sukladnosti medicinskih proizvoda	Prema Dodatku VI direktive o medicinskim proizvodima 93/42/EEZ			
Dodatno s daljinskim prijenosom	-		x	

## Direktive:

<b>2014/31/EU</b>	Direktiva o stavljanje na raspolaganje neautomatskih vaga na tržište
<b>93/42/EEZ</b>	Direktiva o medicinskim proizvodima
<b>2011/65/EU</b>	Direktiva o ograničavanju uporabe određenih opasnih tvari u električnim i elektroničkim uređajima

## Za proizvode s daljinskim prijenosom dodatno vrijedi:

### Direktiva:

<b>1999/5/EZ</b>	Direktiva o daljinskim uređajima i telekomunikacijskoj opremi za odašiljanje i obostrano priznavanje vaše sukladnosti
------------------	---

### Proizvođač:

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

Made in Germany

### Prijavljena tijela:

2014/31/EU:  
Physikalisch Technische Bundesanstalt (PTB)  
Bundesallee 100  
38116 Braunschweig, Njemačka  
Identifikacijski broj: 0102

93/42/EEZ:  
TÜV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstrasse 65  
80339 München, Njemačka  
Identifikacijski broj: 0123



Ova Izjava o sukladnosti vrijedi od datuma potpisivanja do izdavanja revidirane Izjave o sukladnosti zbog promjena gore navedenih proizvoda.

Hamburg, 20.04.2016.

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

## Dodatak

### Primijenjene usklađene norme, nacionalne norme ili drugi normativni dokumenti:

<b>EN 45501</b>	Metrolojski aspekti neautomatskih vaga
<b>EN 60601-1</b>	Medicinski električni uređaji – općenite sigurnosne odredbe
<b>EN 60601-1-2</b>	Medicinski električni uređaji – Elektromagnetska podnošljivost

### Za proizvode s daljinskim prijenosom dodatno vrijedi:

### Primijenjene usklađene norme, nacionalne norme ili drugi normativni dokumenti:

<b>EN 300 328</b>	Elektromagnetska podnošljivost i problematika radijskog spektra (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Elektromagnetska podnošljivost i problematika radijskog spektra (ERM) – zajednički tehnički zahtjevi
<b>EN 301 489-17</b>	Elektromagnetska podnošljivost i problematika radijskog spektra (ERM) – specifični uvjeti širokopojasnih sustava za prijenos podataka



# izjava o skladnosti



Proizvajalec izjavlja v svoji izključni odgovornosti, da v nadaljevanju navedeni izdelki ustrezajo zadevnim določilom naslednjih direktiv.

Kategorija	Neavtomatske elektronske sedeče tehtnice			
Izdelki	955	957	959	963
Certifikat o pregledu tipa EU	D13-09-019			
Razred natančnosti	III			
Postopek ugotavljanja skladnosti za neavtomatske tehtnice	Priglašeni organ Physikalisch-Technische Bundesanstalt (0102) je preveril skladnost v skladu z modulom D Direktive 2014/31/EU in izdal naslednji certifikat: DE-M-AQ-PTB123			
Klasifikacija kot medicinski pripomoček	Razred I s funkcijo merjenja			
Postopek ugotavljanja skladnosti za medicinske pripomočke	Po prilogi VI Direktive o medicinskih pripomočkih 93/42/EGS			
Opcijsko s prenosom preko radijske povezave	-		x	

## Direktive:

<b>2014/31/EU</b>	Direktiva o harmonizaciji zakonodaj držav članic v zvezi z omogočanjem dostopnosti neavtomatskih tehtnic na trgu
<b>93/42/EGS</b>	Direktiva o medicinskih pripomočkih
<b>2011/65/EU</b>	Direktiva o omejevanju uporabe nekaterih nevarnih snovi v električni in elektronski opremi

## Za izdelke z brezžičnim prenosom podatkov velja dodatno:

### Direktiva:

<b>1999/5/ES</b>	Direktiva o radijski opremi in telekomunikacijski terminalski opremi ter medsebojnem priznavanju skladnosti te opreme
------------------	---

**Proizvajalec:** seca gmbh & co. kg  
Hammer Steindamm 3-25  
22089 Hamburg, Nemčija

Made in Germany

<b>Priglašeni organi:</b>	<b>2014/31/EU:</b> Physikalisch Technische Bundesanstalt (PTB) Bundesallee 100 38116 Braunschweig, Nemčija Identifikacijska številka: 0102	<b>93/42/EGS:</b> TÜV SÜD Product Service GmbH Ridlerstrasse 65 80339 München, Nemčija Identifikacijska številka: 0123
---------------------------	--	--



Ta izjava o skladnosti velja od dneva podpisa do izdaje revidirane izjave o skladnosti zaradi sprememb zgoraj navedenih točk.

Hamburg, 20 / 04 / 2016

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

## Priloge

### Uporabljeni usklajeni standardi, nacionalni standardi ali drugi normativni dokumenti:

<b>EN 45501</b>	Meroslovni vidiki neavtomatskih tehtnic
<b>EN 60601-1</b>	Medicinska električna oprema – Splošne zahteve za osnovno varnost
<b>EN 60601-1-2</b>	Medicinska električna oprema – Elektromagnetna združljivost

### Za izdelke z brezžičnim prenosom podatkov velja dodatno:

### Uporabljeni usklajeni standardi, nacionalni standardi ali drugi normativni dokumenti:

<b>EN 300 328</b>	Elektromagnetna združljivost (EMC) in zadeve v zvezi z radijskim spektrom (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Elektromagnetna združljivost (EMC) in zadeve v zvezi z radijskim spektrom (ERM) – Splošne tehnične zahteve
<b>EN 301 489-17</b>	Elektromagnetna združljivost (EMC) in zadeve v zvezi z radijskim spektrom (ERM) – Posebni pogoji za širokopasovne sisteme za prenos podatkov

# declarație de conformitate



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

Categorie	Cântare-scaun electronice, cu funcționare neautomată			
Produse	955	957	959	963
Certificat de examinare UE de tip	D13-09-019			
Clasă de precizie	III			
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			
Opțional cu transmisie wireless	-		x	

## Directive:

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

## Pentru produsele cu transmisie radio se aplică și:

### Directiva:

<b>1999/5/CE</b>	Directiva privind echipamentele hertziene și echipamentele terminale de telecomunicații și recunoașterea reciprocă a conformității acestora
------------------	---

### Producător:

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

Made 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, 20.04.2016

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

## Anexă

### Norme aplicate armonizate, norme naționale sau alte documente normative:

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

### Pentru produsele cu transmisie radio se aplică și:

#### Norme aplicate armonizate, norme naționale sau alte documente normative:

<b>EN 300 328</b>	Compatibilitate electromagnetică și probleme ale spectrului radio (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Compatibilitate electromagnetică și probleme ale spectrului radio (ERM) – Cerințe tehnice comune
<b>EN 301 489-17</b>	Compatibilitate electromagnetică și probleme ale spectrului radio (ERM) – Condiții specifice pentru sisteme de transmisie de date de bandă largă

# декларация за съвместимост **seca**

В качеството си на производител декларираме на собствена отговорност, че посочените по-долу продукти съответстват на имащите отношение предписания на следните директиви.

Категория	Не автоматични електронни везни стол			
Продукти	955	957	959	963
Сертификатът за ЕС изследване на типа	D13-09-019			
Клас на точност	III			
Метод за оценка на съвместимост за не автоматични везни	Нотифицираният орган Physikalisch-Technische Bundesanstalt (0102) е проверил съвместимостта съгласно модул D на Директива 2014/31/ЕС и е издал следния сертификат: DE-M-AQ-PTB123			
Класифициране като медицински продукт	Клас I с функция на измерване			
Метод за оценка на съвместимост за медицински продукти	Съгласно Приложение VI на Директива за медицински продукти 93/42/ЕИО			
Опционално с предаване на радио сигнали	-			x

## Директиви:

<b>2014/31/ЕС</b>	Директива за предоставянето на пазара на везни с неавтоматично действие
<b>93/42/ЕИО</b>	Директива за медицински продукти
<b>2011/65/ЕС</b>	Директива за ограничаване на използването на определени опасни вещества в електрически и електронни прибори

## За продукти с предаване на радио сигнали допълнително важи:

### Директива:

<b>1999/5/ЕО</b>	Директива относно радионавигационното оборудване и далекосъобщителното крайно оборудване и взаимното признаване на тяхното съответствие
------------------	---

### Производител:

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

Made in Germany

### Нотифицираните органи:

2014/31/ЕС:  
Physikalisch Technische Bundesanstalt (PTB)  
Bundesallee 100  
38116 Braunschweig, Германия  
Шифър: 0102

93/42/ЕИО:  
TÜV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstrasse 65  
80339 München, Германия  
Шифър: 0123



Настоящата декларация за съвместимост е валидна от датата на подписване до съставяне на ревизирана декларация за съвместимост въз основа на промяната на посочените горе продукти.

Хамбург, 20 / 04 / 2016

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

# декларация за съвместимост

## Приложение

Приложени хармонизирани стандарти, национални стандарти или други нормативни документи:

<b>EN 45501</b>	Метрологични аспекти на не автоматични везни
<b>EN 60601-1</b>	Електроmedizinски апарати – общи изисквания за безопасност
<b>EN 60601-1-2</b>	Електроmedizinски апарати – електромагнитна съвместимост

За продукти с предаване на радио сигнали допълнително важи:

Приложени хармонизирани стандарти, национални стандарти или други нормативни документи:

<b>EN 300 328</b>	Електромагнитна съвместимост и въпроси на радиоспектъра (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Електромагнитна съвместимост и въпроси на радиоспектъра (ERM) – Общи технически изисквания
<b>EN 301 489-17</b>	Електромагнитна съвместимост и въпроси на радиоспектъра (ERM) – Специфични условия за широколентови системи за предаване на данни

# atitikties deklaracija



Mes, gamintojai, prisiimame visą atsakomybę, kad toliau nurodyti produktai atitinka šiame dokumente išvardytose direktyvose numatytas nuostatas.

Kategorija	Neautomatinės elektroninės sėdimosios svarstyklės			
Produktai	955	957	959	963
ES tipo tyrimo sertifikatas	D13-09-019			
Tikslumo klasė	III			
Neautomatinių svarstyklių atitikties deklaracija	Notifikuotoji įstaiga – Physikalisch–Technische Bundesanstalt (0102) – įvertino atitiktį pagal Direktyvos 2014/31/ES D modulį ir išdavė šį sertifikatą: DE-M-AQ-PTB123			
Klasifikavimas kaip medicinos prietaiso	I klasė su matavimo funkcija			
Atitikties deklaravimo procedūros medicinos prietaisams	Pagal Direktyvos 93/42/EEB dėl medicinos prietaisų VI priedą			
Galima naudoti su radijo ryšio aparatūra	-		x	

## Direktyvos:

<b>2014/31/ES</b>	Direktyva dėl valstybių narių įstatymų, susijusių su neautomatinių svarstyklių tiekimu rinkai, suderinimo
<b>93/42/EEB</b>	Direktyva dėl medicinos prietaisų
<b>2011/65/ES</b>	Direktyva dėl tam tikrų pavojingų medžiagų naudojimo elektros ir elektroninėje įrangoje apribojimo

## Prietaisams su radijo ryšio aparatūra papildomai galioja:

### Direktyva:

<b>1999/5/EB</b>	Direktyva dėl radijo ryšio įrenginių ir telekomunikacijų galinių įrenginių bei abipusio jų atitikties pripažinimo
------------------	---

### Gamintojas:

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

Made in Germany

### Notifikuotosios įstaigos:

2014/31/ES:  
Physikalisch-Technische Bundesanstalt (PTB)  
Bundesallee 100  
38116 Braunschweig, Vokietija  
Identifikacinis numeris: 0102

93/42/EEB:  
TÜV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstrasse 65  
80339 München, Vokietija  
Identifikacinis numeris: 0123



Ši atitikties deklaracija galioja nuo pasirašymo dienos iki atnaujintos atitikties deklaracijos versijos patvirtinimo, atlikus pirmiau išvardytų prietaisų pakeitimus.

Hamburgas, 2016-04-20

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

## Priedas

### Susijusios suderintos normos, nacionalinės normos ar kiti normatyviniai dokumentai:

<b>EN 45501</b>	Metrologiniai neautomatinių svarstyklių aspektai
<b>EN 60601-1</b>	Elektrinė medicinos įranga – Bendrieji saugos reikalavimai
<b>EN 60601-1-2</b>	Elektrinė medicinos įranga – Elektromagnetinis suderinamumas

### Prietaisams su radijo ryšio aparatūra papildomai galioja:

### Susijusios suderintos normos, nacionalinės normos ar kiti normatyviniai dokumentai:

<b>EN 300 328</b>	Elektromagnetinio suderinamumo ir radijo dažnių spektro aspektai – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Elektromagnetinio suderinamumo ir radijo dažnių spektro aspektai – Bendrieji techniniai reikalavimai
<b>EN 301 489-17</b>	Elektromagnetinio suderinamumo ir radijo dažnių spektro aspektai – Plačiajuosčių duomenų perdavimo sistemų specialiosios sąlygos



# atbilstības deklarācija



Es, ražotājs, ar šo uzņemos atbildību un vienpersoniski paziņoju, ka tālāk uzskaitītie produkti atbilst attiecīgajiem tālāk minēto direktīvu noteikumiem.

Kategorija	Neautomātiskie elektroniskie krēsla svāri			
Produkti	955	957	959	963
ES tipa pārbaudes sertifikāts	D13-09-019			
Precizitātes klase	III			
Atbilstības novērtējuma procedūra neautomātiskajiem svāriem	Paziņotā struktūra Physikalisch-Technische Bundesanstalt (0102) ir pārbaudījusi atbilstību pēc Direktīvas 2014/31/ES moduļa D un izsniegusi šādu sertifikātu: DE-M-AQ-PTB123			
Klasifikācija: medicīniskas ierīces	I klase ar mērīšanas funkciju			
Atbilstības novērtējuma procedūra medicīniskajām ierīcēm	Saskaņā ar Direktīvas 93/42/EEK par medicīniskajām ierīcēm VI pielikumu			
Papildiespēja — datu pārraide bezvadu režīmā	-		x	

## Direktīvas:

<b>2014/31/ES</b>	Direktīva par dalībvalstu tiesību aktu saskaņošanu attiecībā uz neautomātisko svaru pieejamību tirgū
<b>93/42/EEK</b>	Direktīva par medicīniskajām ierīcēm
<b>2011/65/ES</b>	Direktīva par dažu bīstamu vielu izmantošanas ierobežošanu elektriskās un elektroniskās iekārtās

## Uz produktiem ar datu pārraidi bezvadu režīmā papildus attiecas:

### Direktīva:

<b>1999/5/EEK</b>	Direktīva par radioiekārtām un telekomunikāciju termināla iekārtām un to atbilstības savstarpējo atzīšanu
-------------------	---

### Ražotājs:

seca gmbh & co. kg  
Hammer Steindamm 3–25  
22089 Hamburg, Vācija

Made in Germany

### Paziņotās struktūras:

2014/31/ES:  
Physikalisch Technische Bundesanstalt (PTB)  
Bundesallee 100  
38116 Braunschweig, Vācija  
Identifikācijas numurs: 0102

93/42/EEK:  
TÜV SÜD Product Service GmbH  
Ridlerstrasse 65  
80339 München, Vācija  
Identifikācijas numurs: 0123



Šī atbilstības deklarācija ir derīga no parakstīšanas datuma līdz pārskatītas atbilstības deklarācijas izsniegšanai, ja augstāk minētajos produktos tiek veiktas izmaiņas.

Hamburga, 20.04.2016.

**Frederik Vogel**  
CEO Development & Manufacturing

## Pielikums

### Piemērojamie saskaņotie standarti, valsts standarti un citi normatīvie dokumenti:

<b>EN 45501</b>	Neautomātisko svaru metroloģiskie aspekti
<b>EN 60601-1</b>	Medicīniskas elektroierīces – vispārīgie drošības noteikumi
<b>EN 60601-1-2</b>	Medicīniskas elektroierīces – elektromagnētiskā saderība

### Uz produktiem ar datu pārraidi bezvadu režīmā papildus attiecas:

### Piemērojamie saskaņotie standarti, valsts standarti un citi normatīvie dokumenti:

<b>EN 300 328</b>	Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM) – kopējās tehniskās prasības
<b>EN 301 489-17</b>	Elektromagnētiskā saderība un radiofrekvenču spektra jautājumi (ERM) – specifiskie nosacījumi platjoslas datu pārraides sistēmām

Tootja vastutab, et allpool loetletud tooted on kooskõlas järgmiste asjaomaste direktiividega.

Kategooria	Mitteautomaatsed elektroonilised toolkaalud			
Tooted	955	957	959	963
ELi tüübihindamistõend	D13-09-019			
Täpsusklass	III			
Mitteautomaatkaalude vastavushindamismenetlus	Teavitatud asutus Physikalisch-Technische Bundesanstalt (0102) kontrollis vastavust direktiivi 2014/31/EL mooduli D järgi ja väljastas järgmise sertifikaadi: DE-M-AQ-PTB123			
Klassifitseerimine meditsiiniseadmena	Klass I mõõtmisfunktsiooniga			
Meditsiiniseadmete vastavushindamismenetlus	Meditsiiniseadmete direktiivi 93/42/EMÜ lisa VI järgi			
Soovi korral raadiosidega	-		x	

#### Direktiivid:

<b>2014/31/EL</b>	mitteautomaatkaalude turul kättesaadavaks tegemist käsitlev direktiiv
<b>93/42/EMÜ</b>	meditsiiniseadmete direktiiv
<b>2011/65/EL</b>	direktiiv teatavate ohtlike ainete kasutamise piiramise kohta elektri- ja elektroonikaseadmetes

#### Raadiosidega toodetele kehtib täiendavalt:

#### Direktiiv:

<b>1999/5/EÜ</b>	direktiiv raadioseadmete ja telekommunikatsioonivõrgu lõppseadmete ning nende nõuetekohasuse vastastikuse tunnustamise kohta
------------------	--

#### Tootja:

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

Made in Germany

#### Teavitatud asutused:

2014/31/EL:  
 Physikalisch Technische Bundesanstalt (PTB)  
 Bundesallee 100  
 38116 Braunschweig, Saksamaa  
 Identifitseerimisnumber: 0102

93/42/EMÜ:  
 TÜV SÜD Product Service GmbH  
 Ridlerstrasse 65  
 80339 München, Saksamaa  
 Identifitseerimisnumber: 0123



Käesolev vastavusdeklaratsioon kehtib alates selle allkirjastamise kuupäevast kuni ülalkirjeldatud toodete muutmisest tingitud parandatud vastavusdeklaratsiooni väljastamiseni.

Hamburg, 20 / 04 / 2016



**Frederik Vogel**  
 CEO Development & Manufacturing

## Lisa

### Kohaldatud harmoneeritud standardid, riiklikud standardid või muud normdokumendid:

<b>EN 45501</b>	Mitteautomaatkaalude metrooloogilised aspektid
<b>EN 60601-1</b>	Elektrilised meditsiiniseadmed – üldised ohutusnõuded
<b>EN 60601-1-2</b>	Elektrilised meditsiiniseadmed – elektromagnetiline ühilduvus

### Raadiosidega toodetele kehtib täiendavalt:

### Kohaldatud harmoneeritud standardid, riiklikud standardid või muud normdokumendid:

<b>EN 300 328</b>	Elektromagnetiline ühilduvus ja raadiospektri küsimused (ERM) – 2,4 GHz
<b>EN 301 489-1</b>	Elektromagnetiline ühilduvus ja raadiospektri küsimused (ERM) – Üldised tehnilised nõuded
<b>EN 301 489-17</b>	Elektromagnetiline ühilduvus ja raadiospektri küsimused (ERM) – Eritingimused lairiba-andmeedastussüsteemidele