

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

| Categorie                                                             | Niet-automatische elektronische zuigelingenweegschalen                                                                                                                                                           |     |      |     |
|-----------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------|-----|
| Producten                                                             | 384                                                                                                                                                                                                              | 385 | 834  | 835 |
| EU-typeonderzoek                                                      | D06-09-024                                                                                                                                                                                                       |     |      |     |
| Nauwkeurigheidsklasse                                                 | III                                                                                                                                                                                                              |     | IIII |     |
| 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                                                                                                                                  |     |      |     |

## 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 |

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

Made in China  
Designed 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