

konformitätserklärung



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

Kategorie	medical Body Composition Analyzer
Produkt	525
Klassifizierung als Medizinprodukt	Klasse IIa
Konformitätsbewertungsverfahren für Medizinprodukte	nach Anhang II ohne (4) der Richtlinie über Medizinprodukte 93/42/EWG
Optional mit Funkübertragung	x

Richtlinien:

- 93/42/EWG** Richtlinie über Medizinprodukte
2011/65/EU Richtlinie zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten

Für Produkte mit Funkübertragung gilt zusätzlich:

Richtlinie:

- 2014/53/EU** Richtlinie über die Harmonisierung der Rechtsvorschriften der Mitgliedstaaten über die Bereitstellung von Funkanlagen auf dem Markt und zur Aufhebung der Richtlinie 1999/5/EG

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

Made in Germany

Benannte Stelle: 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, 21 / 08 / 2018

Frederik Vogel
CEO Development & Manufacturing

Anhang

Angewandte Normen und Spezifikationen:

EN 60601-1	:2006 + Cor.:2010 + A1:2013
EN 60601-1-2	:2015
EN 62304	:2006
EN 62366	:2008 + A1:2015
EN ISO 10993-1	:2009

Für Produkte mit Funkübertragung gilt zusätzlich:

EN 300 328	V2.1.1
EN 62311	:2008
EN 62479	:2010

Zubehör

- seca mBCA 531
- seca 475
- seca mVSA 526 ab SN 10000000090505

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	medical Body Composition Analyzer
Product	525
Optional wireless transmission	x
Classification medical device	Class IIa
Conformity assessment procedure for medical devices	in accordance with Annex II excluding (4) of the Medical Devices Directive 93/42/EEC

Directives:

93/42/EEC Directive concerning medical devices
2011/65/EU 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:

2014/53/EU Directive on the harmonisation of the laws of the Member States relating to the making available on the market of radio equipment and repealing Directive 1999/5/EC Text with EEA

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

Made in Germany

Notified Body: 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, 21 / 08 / 2018

Frederik Vogel
CEO Development & Manufacturing

declaration of conformity



Annex

Applied standards and specifications:

EN 60601-1 :2006 + Cor.:2010 + A1:2013
EN 60601-1-2 :2015
EN 62304 :2006
EN 62366 :2008 + A1:2015
EN ISO 10993-1 :2009

The following applies additionally to products with wireless transmission:

EN 300 328 V2.1.1
EN 62311 :2008
EN 62479 :2010

Accessories

- seca mBCA 531
- seca 475
- seca mVSA 526 SN 10000000090505 and higher