

konformitätserklärung



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

Basis UDI-DI	401203000000000000019QS
Device Model Basis UDI-DI	ACST001me
Produkte	seca 472
Zweckbestimmung	Das Stativ seca 472 kommt entsprechend den nationalen Vorschriften hauptsächlich in Krankenhäusern, Arztpraxen und stationären Pflegeeinrichtungen zum Einsatz. Das Stativ ist ein Zubehörprodukt für seca Waagen mit Kabelfernanzeigen. Durch das Montieren der Kabelfernanzeigen auf dem Stativ können die Messwerte einfach abgelesen werden.
Klassifizierung als Medizinprodukt	I
Konformitätsbewertungsverfahren (EU) 2017/745	Art. 52 (7)

Verordnungen / Richtlinien:

(EU) 2017/745 Verordnung über Medizinprodukte

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

Single Registration Number (SRN):
DE-MF-000005469

Made in Germany
Designed in Germany



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

Hamburg, 27 / 05 / 2021

Frederik Vogel
CEO Development & Manufacturing

declaration of conformity



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

Basic UDI-DI	40120300000000000019QS
Device Model Basic UDI-DI	ACST001me
Products	seca 472
Intended purpose	The stand seca 472 is mainly used in hospitals, medical practices and in-patient care facilities in accordance with national regulations. seca 472 is an accessory product for seca scales with remote displays. By mounting the cable remote displays on the stand, the measured values can be easily read.
Classification as a medical device	I
Conformity assessment procedure (EU) 2017/745	Art. 52 (7)

Regulations / Directives:

(EU) 2017/745 Regulation on medical devices

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

Single Registration Number (SRN):
DE-MF-000005469

Made in Germany
Designed in Germany



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, 27 / 05 / 2021

Frederik Vogel
CEO Development & Manufacturing

déclaration de conformité



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

IUD-ID de base	40120300000000000019QS
Device Model IUD-ID de base	ACST001me
Produits	seca 472
Destination	Le support seca 472 est principalement utilisé dans les hôpitaux, les cabinets médicaux et les établissements de soins, conformément aux réglementations nationales. Le support seca 472 est un accessoire pour les systèmes de pesée seca équipés d'afficheurs séparés. L'installation de l'afficheur séparé sur le support permet de lire facilement les valeurs mesurées.
Classification comme dispositif médical	I
Procédure d'évaluation de la conformité (UE) 2017/745	Article 52 (7)

Règlements / Directives:

(UE) 2017/745 Règlement relatif aux dispositifs médicaux

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

Numéro d'enregistrement unique :
DE-MF-000005469

Made in Germany
Designed in Germany



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.

Hamburg, 27 / 05 / 2021

Frederik Vogel
CEO Development & Manufacturing