



KERN & SOHN GmbH

Ziegelei 1
72336 Balingen-Frommern
Germany

www.kern-sohn.com

+0049-[0]7433-9933-0
+0049-[0]7433-9933-149
info@kern-sohn.com

EU/EØF Overensstemmelseserklæring | EU/EC Declaration of Conformity | EU/EG-Konformitätserklärung

DK Vi erklærer hermed på eget ansvar, at produktet, der er genstand for nærværende erklæring, overholder kravene i efterfølgende direktiver. Genstanden for erklæringen, som beskrevet nedenfor, er i overensstemmelse med den relevante EU-harmoniseringslovgivning.

Produktet blev fremstillet under hensyntagen til nedenstående standarder og svarer til de nævnte retningslinjer.

EN We hereby declare under our sole responsibility that the product to which this declaration relates complies with the directives listed below. The product complies with the relevant Union harmonization legislation. The product was manufactured by applying the standards below and corresponds to the directives mentioned.

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.

TYPE REF

Type | Type | Typ

SN

Serienr. | Serial no. | Seriennr.

XXXXXXXXXX²⁾

Babyvægt | Baby scale | Babywaage¹⁾

Basic UDI-DI: 4045761MBRC

MBC 15K2DNM

MBC 20K10NM

TMBC 15K2DEM-A

TMBC 20K10EM-A

Stolskalaer | Chair scale | Stuhlwaage¹⁾

Basic UDI-DI: 4045761MCRE

MCC 250K100NM

**Badeværelsesvægte / Stående hjælpeskalaer | Personal scale
/ Handrail balance | Personenwaage / Stehhilfe-Waage¹⁾**

Basic UDI-DI: 4045761MPS8

MPC 250K100NM

MPC 300K-1LM

MPD 200K-1EM

MPD 250K100NM

MPE 250K100HNM

MPE 250K100PNM

MTA 400K-1NM

TMPE 250K-1HEM-A

TMPE 250K-1PEM-A

**Kørestolskalaer / Platformvægt til transportbårer | Wheelchair
platform scale / Transporting stretcher balance |**

Rollstuhlwaage / Transportliegenwaage¹⁾

Basic UDI-DI: 4045761MWSN

MWA 300K-1NM

MWA 300K-1PNM

CE-mærkning CE mark applied CE Kennzeichnung	EU/EØF-direktiv EU/EC directive EU/EG-Richtlinie	Standarder Standards Normen	Typegodkendelser Type approvals Bauartzulassungen
	2011/65/EU (RoHS) <i>OJ L 174, 1.7.2011, p. 88-110</i>	EN 63000:2018	
 M26 0122 ³⁾	2014/31/EU (NAWI) <i>OJ L 96, 29.3.2014, p. 107-148</i>	EN 45501:2015	0200-NAWI-02846 ⁴⁾
 0297 ⁵⁾	2017/745 (MDR) <i>OJ L 117, 5.5.2017, p. 1-157</i>		

- 1) **DK** Formål medicinske vægte: Disse vægte bruges til at bestemme vægten af personer i medicinske behandlingsrum. Vægtene er egnede til at opdage, forebygge og overvåge sygdomme. Formål medicinske højdemålere: Bestemmelse af kropshøjde inden for medicin.
EN Intended purpose medical scales: These scales are used to determine the weight of people in medical treatment rooms. The scales are suitable for the detection, prevention and monitoring of diseases. Intended purpose medical height measuring devices: Determination of body height in the field of medicine.
DE Zweckbestimmung Medizinische Waagen: Diese Waagen dienen der Bestimmung des Gewichts von Menschen, in medizinischen Behandlungsräumen. Die Waagen sind geeignet zur Erkennung, Verhütung und Überwachung von Krankheiten. Zweckbestimmung Medizinische Größensmesser: Bestimmung der Körpergröße im Bereich der Heilkunde.
- 2) **DK** udstyr bragt i omsætning inden 2030-04-02 (udløb af certifikatet 2017/745)
EN devices placed on the market until 2030-04-02 (expiry of the certificate 2017/745)
DE bis 2030-04-02 inverkehrgebrachte Geräte (Ablauf des Zertifikats 2017/745)
- 3) **DK** Det anbragte symbol CE står for overensstemmelseserklæringen af KERN. Produktet er godkendt til anvendelseskategorier nævnt i direktivet 2014/31 / EU, kap. 1 stk. 1 pkt. 2 (fra a til f). Vægter er markeret med metrologimarkering "M", efterfulgt af de to sidste cifre i årstallet for overensstemmelseserklæringen. Det tilhørende dokument er typeafprøvningsattesten i overensstemmelse med direktivet 2014/31/EU. Den anførte tyngdekraftzone angiver anvendelsessted. Enhver ændring uden for områdets grænser kræver en ny godkendelse. Det bemyndigede organ NMI Certin BV (0122) gennemfører undersøgelser for modul D i overensstemmelse med direktivet 2014/31/EU og har udstedt attesten CE-240 for KERN.
EN This CE mark applied indicates declaration of conformity by KERN; approved for categories of use as listed in 2014/31/EU, chapter 1. article 1 pt. 2 (a to f). These weighing instruments bear the metrology marking "M" followed by the last two digits of the year of the declaration of conformity. Associated there is a type examination certificate according to 2014/31/EU. The specified gravitational zone determines the place of use. A change beyond the limits of the specified area requires a new verification. The notified body "NMI Certin BV" (0122) carries out audits for module D according to directive 2014/31/EU and issued the certificate CE-240 for KERN.
DE Diese CE Kennzeichnung kennzeichnet Konformitätsbewertung durch KERN; Eignung für Anwendungsbereiche nach 2014/31/EU, Kapitel 1. Artikel 1 Pkt. 2 (a bis f). Diese Waagen tragen das Metrologiekennzeichen „M“ gefolgt von der Jahreszahl der EU-Konformitätsbewertung auf dem Gerät. Für die Waage liegt eine EU-Baumusterprüfbescheinigung nach 2014/31/EU vor. Die angegebene Gravitationszone legt den Verwendungsort fest. Ein Wechsel des Gebrauchsortes über die Grenzen des angegebenen Verwendungsbereiches hinaus macht eine erneute Prüfung erforderlich. Die benannte Stelle "NMI Certin BV" (0122) führte das Audit für Modul D gemäß Richtlinie 2014/31/EU durch und stellte das Zertifikat CE-240 für KERN aus.
- 4) **DK** Det bemyndigede organ "FORCE Certification A/S" (0200) har gennemført EU-typeafprøvningen og udstedt EU-typeafprøvningsattest nr. "0200-NAWI-02846" for KERN.
EN The notified body "FORCE Certification A/S" (0200) performed the EU type examination and issued the EU type examination certificate no. "0200-NAWI-02846" for KERN.
DE Die benannte Stelle "FORCE Certification A/S" (0200) hat die EU-Baumusterprüfung durchgeführt und stellte die EU Baumusterprüfbescheinigung Nr. "0200-NAWI-02846" für KERN aus.
- 5) **DK** Denne CE mærkning angiver overensstemmelsesvurdering udført af KERN. Produktet er klassificeret som medicinsk udstyr i klasse I med målefunktion i henhold til forordning (EU) 2017/745, bilag VIII. Produktet er i overensstemmelse med de grundlæggende sikkerheds- og ydeevnekrav i forordning (EU) 2017/745 og må derfor mærkes med CE 0297 og bringes i omsætning af KERN. Overensstemmelsesvurderingsproceduren er gennemført i henhold til forordning (EU) 2017/745, bilag XI, del A. Kvalitetsstyringssystemet er under overvågning af det bemyndigede organ DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main, Tyskland, kode 0297. KERN er registreret som fabrikant med SRN "DE-MF-000006170" i EUDAMED. Overensstemmelsesattesten med certifikat ID 1000186594 er gyldig fra 2025-04-03 og gyldig til 2030-04-02.
EN This CE marking indicates conformity assessment performed by KERN. The product is classified as a class I medical device with measuring function in accordance with Regulation (EU) 2017/745, Annex VIII. The product complies with the essential safety and performance requirements of Regulation (EU) 2017/745 and may therefore be marked with CE 0297 and placed on the market by KERN. The conformity assessment procedure was carried out in accordance with Regulation (EU) 2017/745, Annex XI, Part A. The quality management system is under the supervision of the notified body DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main, Germany, identification number 0297. KERN is registered as a manufacturer with the SRN "DE-MF-000006170" in EUDAMED. The certificate of conformity with certificate ID 1000186594 is valid from 2025-04-03 and valid until 2030-04-02.
DE Diese CE Kennzeichnung kennzeichnet Konformitätsbewertung durch KERN. Das Produkt ist klassifiziert als Medizinprodukt der Klasse I mit Messfunktion gemäß Verordnung (EU) 2017/745, Anhang VIII. Das Produkt ist konform mit den grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen Verordnung (EU) 2017/745 und darf somit mit CE 0297 gekennzeichnet und von KERN in Verkehr gebracht werden. Das Konformitätsbewertungsverfahren wurde nach Verordnung (EU) 2017/745, Anhang XI Teil A durchgeführt. Das QS-System steht unter der Überwachung der Benannten Stelle DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main, Deutschland, Kürzel 0297. KERN ist als Hersteller mit der SRN "DE-MF-000006170" bei EUDAMED registriert. Die Konformitätsbescheinigung mit der Zertifikat-ID 1000186594 ist gültig ab 2025-04-03 und gültig bis 2030-04-02.

g = ...

Placering eller zone: ...

Location or zone:

Ort oder Zone:

Dato | Date | Datum: 16.01.2026

Udstillingssted: 72336 Balingen,

Place of issue: Germany

Ort der Ausstellung:

Underskrift:

Signature:

Signatur:

John Doe

KERN & SOHN GmbH

Befuldmægtiget

Verification officer

Prüfbevollmächtigter

Albert Sauter

KERN & SOHN GmbH

Administrerende

direktør

Managing director

Geschäftsführer