

EG-Konformitätserklärung | EC Declaration of Conformity

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.

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.

TYPE REF
Typ | Type |

Mechanischer Größenmessstab | Mechanical height rod
MSF 200N

CE Kennzeichnung CE mark applied	EG-Richtlinie EC directive	Normen Standards
CE 0297²⁾	93/42/EEC (MDD) <i>OJ L 169, 12.7.1993, p. 1-43</i>	

1) **DE** bis 2028-12-31 inverkehrgebrachte Geräte (Ablauf der Übergangsfrist des Zertifikats 93/42/EWG)

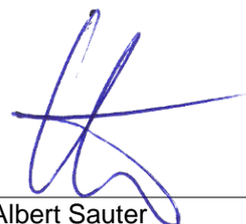
EN devices placed on the market until 2028-12-31 (expiry of the transitional period for certificate 93/42/EEC)

2) **DE** Diese CE Kennzeichnung kennzeichnet Konformitätsbewertung durch KERN. Das Produkt ist konform mit den grundlegenden Anforderungen des Anhang I der EG Richtlinie 93/42/EWG und darf somit mit CE 0297 gekennzeichnet und von KERN in Verkehr gebracht werden. Das Konformitätsbewertungsverfahren wurde nach RL 93/42/EWG, Anhang V 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 170746014 ist gültig ab 2020-04-30 und durch die verlängerte Übergangsfrist für MDD-zertifizierte Produkte gültig bis 2028-12-31.

EN This mark applied indicates declaration of conformity by KERN. The product complies with the essential requirements of Annex I of the EC Directive 93/42/EEC and can therefore be marked with CE 0297 and placed on the market by KERN. The conformity assessment procedure was carried out according to Directive 93/42/EEC, Annex V. The QS system is monitored by the Notified Body DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt / Main, Germany, NB number 0297. KERN is registered as a manufacturer with the SRN "DE-MF-000006170" at EUDAMED. The certificate of conformity with the certificate ID 170746014 is valid from 2020-04-30 and valid until 2028-12-31 due to the extended transition period for MDD-certified products.

Datum | Date | : 23.05.2024

Ort der Ausstellung: 72336 Balingen,
Place of issue: Germany



Albert Sauter
KERN & SOHN GmbH

Signatur: Geschäftsführer
Signature: Managing director