

# konformitätserklärung



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

<b>Kategorie</b>	medical Body Composition Analyzer
<b>Produkt</b>	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:

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

### Für Produkte mit Funkübertragung gilt zusätzlich:

<b>EN 300 328</b>	V2.1.1
<b>EN 62311</b>	:2008
<b>EN 62479</b>	: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.

<b>Category</b>	medical Body Composition Analyzer
<b>Product</b>	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 1000000090505 and higher