

konformitätserklärung



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

Basis UDI-DI	40120300000000000018QQ
Device Model Basis UDI-DI	ACPS001eI
Produkte	seca 454
Zweckbestimmung	Die mobile Stromversorgung seca 454 kommt entsprechend den nationalen Vorschriften hauptsächlich in Krankenhäusern, Arztpraxen und stationären Pflegeeinrichtungen zum Einsatz. Die mobile Stromversorgung seca 454 ist ein Zubehörprodukt für kompatible seca Messgeräte. In Verbindung mit dem Interface-Modul seca 452 dient das Produkt der Stromversorgung mobil verwendeter Waagen und Messsysteme von seca.
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, 06 / 07 / 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	40120300000000000018QQ
Device Model Basic UDI-DI	ACPS001eI
Products	seca 454
Intended purpose	The mobile power supply seca 454 is mainly used in hospitals, medical practices and in-patient care facilities in accordance with national regulations. The seca 454 mobile power supply is an accessory product for compatible seca measuring devices. In conjunction with the seca 454 interface module, the product is used as the power supply for seca scales and measuring systems used on a mobile basis.
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, 06 / 07 / 2021

Frederik Vogel
CEO Development & Manufacturing