

# konformitätserklärung



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

<b>Basis UDI-DI</b>	40120300000000000017QN
<b>Device Model Basis UDI-DI</b>	ACMA004me
<b>Produkte</b>	seca 437
<b>Zweckbestimmung</b>	Der Adapter seca 437 unterstützt die Verwendung von kompatiblen seca Flachwaagen und dem seca 217 Messstab durch Fixierung der Flachwaage an der Plattform des Messstabs als stationäre oder tragbare Messstation. Die Konstruktion des Adapters stabilisiert die Waagenfüße an dem Messstab, um sicherzustellen, dass genaue Höhen- und Gewichtsmessungen durchgeführt werden können.
<b>Klassifizierung als Medizinprodukt</b>	I
<b>Konformitätsbewertungsverfahren (EU) 2017/745</b>	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.

<b>Basic UDI-DI</b>	401203000000000000017QN
<b>Device Model Basic UDI-DI</b>	ACMA004me
<b>Products</b>	seca 437
Intended purpose	The seca 437 adapter supports the use of compatible seca floor scales and the seca 217 height measuring rod by fixating the scale to the rod as a combined stationary or portable measuring station. The construction of the adapter stabilizes the scale feet to the measuring rod to ensure accurate height and weight measurements can be taken.
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