

EU DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer

Withings
2 rue Maurice Hartmann
92130 Issy Les Moulineaux
France
SRN: FR-MF-000009505

Notified Body

TÜV SÜD PS GmbH
Ridlerstraße 65
80339 MÜNCHEN, Deutschland
HRB 85742
Notified body number: 0123

Swiss Authorized Representative

MedEnvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 Zug
Switzerland
CH RN: CHRN-AR-20000310

UK Responsible Person

Emergo Consulting (UK) Ltd
c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision
Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
England, United Kingdom
MHRA Reference Number: 11457

Product Name(s)

Withings ECG Device Display

EMDN Code

Z12050382

Basic UDI-DI

3700546711466V3

Risk Classification

Class IIa, Rule 11 (applying implementing rule 3.3)

Intended purpose

Withings ECG Device Display, integrated in a mobile app, is a software accessory to Withings ECG Monitor 2. It allows the display of the Withings ECG Monitor 2' atrial fibrillation detection output and the filtered ECG signal to the user.

We, Withings, declare under our sole responsibility that the above-named product(s) conforms to the essential requirements of the following Directives:

- Medical Device Regulation (MDR) 2017/745

Medical Device Regulation: We declare under our sole responsibility that the product(s) subject to this declaration is in conformity with and meets the general safety and performance requirements specified in Annex I.

The conformity assessment of the quality management system and the technical documentation according to Annex IX, Chapters I, II and III of the 2017/745 medical device regulation has been performed by the Notified Body mentioned above.

Thus,  0123 is placed on the product

EC Certificate No: G15 108309 0001 – Expiry date: 2030-07-17

All language versions of this Declaration of Conformity are identical. The signature affixed on this English version is valid for all other language versions.

Signed on behalf of Withings, in Issy-les-Moulineaux,

Name: Xavier Debreuil

Function: Product Director

— Signé par Xavier Debreuil

 *Xavier Debreuil* | J'approuve ce document
02-Jan-2026 | 16:17 CET

— 4744D81B3CEB4D91BFE54EDF38CC5FCA

DECLARATION DE CONFORMITE UE

Fabricant

Withings
2 rue Maurice Hartmann
92130 Issy Les Moulineaux
France
SRN: FR-MF-000009505

Organisme Notifié

TÜV SÜD PS GmbH
Ridlerstraße 65
80339 MÜNCHEN, Deutschland
HRB 85742
Numéro d'organisme notifié: 0123

Représentant autorisé suisse

MedEnvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 Zug
Suisse
CH RN: CHRN-AR-20000310

Personne responsable au Royaume-Uni (UKRP)

Emergo Consulting (UK) Ltd
c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision
Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
Angleterre, Royaume-Uni
Numéro de référence MHRA: 11457

Nom(s) du/des produit(s)

Withings ECG Device Display

Code EMDN

Z12050382

IUD-ID de base

3700546711466V3

Classe de risque

Classe IIa, Règle 11 (par application de la règle
d'application 3.3)

Destination

Withings ECG Device Display, intégré dans le firmware
d'un appareil compatible, est un accessoire logiciel
pour le Withings ECG Monitor 2. Il permet l'affichage à
l'utilisateur du résultat de la détection de fibrillation
auriculaire du Withings ECG Monitor 2.

Nous, Withings, déclarons sous notre seule responsabilité que le(s) produit(s) mentionné(s)
ci-dessus est/sont conforme(s) aux exigences essentielles des directives/règlements
suivantes :

- Règlement sur les dispositifs médicaux (RDM) 2017/745

Règlement sur les dispositifs médicaux : Nous déclarons sous notre seule responsabilité que le(s) produit(s) visé(s) par la présente déclaration est/sont conforme(s) aux exigences générales de sécurité et de performance spécifiées à l'Annexe I.

L'évaluation de la conformité du système de gestion de la qualité et de la documentation technique, conformément à l'Annexe IX, chapitres I, II et III du règlement 2017/745, a été effectuée par l'organisme notifié mentionné ci-dessus.

Ainsi,  0123 est apposé sur le produit.

Certificat CE n° : G15 108309 0001 – Date d'expiration : 2030-07-17

Toutes les versions linguistiques de cette Déclaration de Conformité sont identiques. La signature sera apposée sur la version anglaise et vaut pour toutes les autres versions.

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Hersteller	Benannte Stelle
Withings 2 rue Maurice Hartmann 92130 Issy Les Moulineaux Frankreich SRN: FR-MF-000009505	TÜV SÜD PS GmbH Ridlerstraße 65 80339 MÜNCHEN, Deutschland HRB 85742 Nummer der benannten Stelle: 0123
Bevollmächtigter der Schweiz	Verantwortlicher des Vereinigten Königreiches
MedEnvoy Switzerland Gotthardstrasse 28 6302 Zug Schweiz CH RN: CHRN-AR-20000310	Emergo Consulting (UK) Ltd c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision Park Histon Cambridge CB24 9BZ England, Vereinigtes Königreich MHRA-Referenznummer: 11457
Produktname(n)	Withings ECG Device Display
EMDN-Code	Z12050382
Basis-UDI-DI	3700546711466V3
Risikoklassifizierung	Klasse IIa, Regel 11 (unter Anwendung von Anwendungsregel 3.3)
Verwendungszweck	Das Withings ECG Device Display, integriert in die Firmware eines kompatiblen Geräts, ist ein Softwarezubehör für den Withings ECG Monitor 2. Es ermöglicht die Anzeige des Vorhofflimmern-Erkennungsergebnisses des Withings ECG Monitors 2 für den Benutzer.
Wir, Withings, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das oben genannte Produkt/die oben genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen der folgenden Richtlinien entspricht/entsprechen: - Medizinprodukteverordnung (MDR) 2017/745	
Medizinprodukteverordnung: Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das/die Produkt(e), das/die Gegenstand dieser Erklärung ist/sind, den allgemeinen Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß Anhang I entspricht/entsprechen.	

Die Konformitätsbewertung des Qualitätsmanagementsystems und der technischen Dokumentation gemäß Anhang IX, Kapitel I, II und III der Medizinprodukteverordnung 2017/745 wurde von der oben genannten benannten Stelle durchgeführt.

Somit wird  0123 auf dem Produkt platziert
EG-Bescheinigung Nr.: G15 108309 0001 – Ablaufdatum: 2030-07-17

Alle Sprachversionen dieser Konformitätserklärung sind identisch. Die Unterschrift wird auf der englischen Version angebracht und gilt für alle anderen Versionen.

EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

Producent

Withings
2 rue Maurice Hartmann
92130 Issy Les Moulineaux
Frankrig
SRN: FR-MF-000009505

Bemyndiget organ

TÜV SÜD PS GmbH
Ridlerstraße 65
80339 MÜNCHEN, Deutschland
HRB 85742
Nummer på bemyndiget organ: 0123

**Schweizisk autoriseret
repræsentant**

MedEnvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 Zug
Schweiz
CH RN: CHRN-AR-20000310

Ansvarlig person for Storbritannien

Emergo Consulting (UK) Ltd
c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision
Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
England, Storbritannien
MHRA-referencenummer: 11457

Produktnavn(e)

Withings ECG Device Display

EMDN-kode

Z12050382

Grundlæggende UDI-DI

3700546711466V3

Risikoklassificering

Klasse IIa, Regel II (under anvendelse af
gennemførelsesbestemmelse 3.3)

Tilsligtet anvendelse

Withings EKG Device Display, integreret i en kompatibel enheds firmware, er et softwaretilbehør til Withings EKG Monitor 2. Det muliggør visning af Withings EKG Monitor 2's output for atrieflimmerdetektion til brugeren.

Vi, Withings, erklærer under vores eneansvar, at ovennævnte produkt(er) er i overensstemmelse med de væsentlige krav i følgende direktiver:

- Forordning om medicinsk udstyr (MDR) 2017/745

Forordning om medicinsk udstyr: Vi erklærer under vores eneansvar, at produktet(produkterne), der er omfattet af denne erklæring, er i overensstemmelse med og opfylder de generelle krav til sikkerhed og ydeevne, der er angivet i bilag I.

Overensstemmelsesvurderingen af kvalitetsstyringssystemet og den tekniske dokumentation i henhold til bilag IX, kapitel I, II og III i 2017/745 forordningen om medicinsk udstyr er udført af det ovennævnte bemyndigede organ.

Således er  0123 placeret på produktet

EF-certifikat nr.:G15 108309 0001 – Udløbsdato :2030-07-17

Alle sprogversioner af denne overensstemmelseserklæring er identiske. Underskriften vil blive påført den engelske version og gælder for alle andre versioner.

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

Produttore

Withings
2 rue Maurice Hartmann
92130 Issy Les Moulineaux
Francia
SRN: FR-MF-000009505

Organismo notificato

TÜV SÜD PS GmbH
Ridlerstraße 65
80339 MÜNCHEN, Deutschland
HRB 85742
Numero dell'organismo notificato: 0123

Rappresentante autorizzato per la Svizzera

MedEnvoy Svizzera
Gotthardstrasse 28
6302 Zug
Svizzera
CH RN: CHRN-AR-20000310

Responsabile per il Regno Unito

Emergo Consulting (UK) Ltd
c/o Cr360 - UL International, Compass House,
Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
Inghilterra, Regno Unito
Numero di riferimento MHRA: 11457

Nomi del prodotto

Withings ECG Device Display

Codice EMDN

Z12050382

UDI-DI di base

3700546711466V3

Classificazione del rischio

Classe IIa, Regola 11 (in applicazione della regola di
attuazione 3.3)

Uso previsto

Il Withings ECG Device Display, integrato nel firmware di un dispositivo compatibile, è un accessorio software per il Withings ECG Monitor 2. Consente all'utente di visualizzare l'output di rilevamento della fibrillazione atriale del Withings ECG Monitor 2.

Withings dichiara sotto la sua esclusiva responsabilità che i suddetti prodotti sono conformi ai requisiti essenziali delle seguenti direttive:

- Regolamento sui dispositivi medici (MDR) 2017/745

Regolamento sui dispositivi medici: Dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità che i prodotti oggetto della presente dichiarazione sono conformi e soddisfano i requisiti generali di sicurezza e di prestazione specificati nell'allegato I.

La valutazione della conformità del sistema di gestione della qualità e della documentazione tecnica ai sensi dell'allegato IX, capitoli I, II e III del regolamento sui dispositivi medici 2017/745 è stata effettuata dall'organismo notificato sopra menzionato.

Pertanto,  0123 viene posizionato sul prodotto

Certificato CE n.: G15 108309 0001– Data di scadenza: 2030-07-17

Tutte le versioni linguistiche di questa Dichiarazione di Conformità sono identiche. La firma sarà apposta sulla versione inglese e vale per tutte le altre versioni.

DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD DE LA UE

Fabricante	Organismo notificado
Withings 2 rue Maurice Hartmann 92130 Issy Les Moulineaux Francia Número de Registro Único (SRN): FR-MF-000009505	TÜV SÜD PS GmbH Ridlerstraße 65 80339 MÜNCHEN, Deutschland HRB 85742 Número de organismo notificado: 0123
Representante autorizado suizo	Responsable del Reino Unido
MedEnvoy Switzerland Gotthardstrasse 28 6302 Zug Suiza CH RN: CHRN-AR-20000310	Emergo Consulting (UK) Ltd c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision Park Histon Cambridge CB24 9BZ Inglaterra, Reino Unido Número de referencia de la MHRA: 11457
Nombre(s) del producto	Withings ECG Device Display
Código EMDN	Z12050382
UDI-DI básico	3700546711466V3
Clasificación de riesgos	Clase IIa, Regla 11 (en aplicación de la regla de aplicación 3.3)
Propósito previsto	El Withings ECG Device Display, integrado en el firmware de un dispositivo compatible, es un accesorio de software para el Withings ECG Monitor 2. Permite la visualización al usuario del resultado de la detección de fibrilación auricular del Withings ECG Monitor 2.
Nosotros, Withings, declaramos bajo nuestra exclusiva responsabilidad que el(los) producto(s) mencionado(s) anteriormente cumple(n) con los requisitos básicos de las siguientes directivas:	
- Reglamento de Dispositivos Médicos (MDR) 2017/745	

Regulación de dispositivos médicos: Declaramos bajo nuestra exclusiva responsabilidad que el(los) producto(s) sujeto(s) a esta declaración es de conformidad y cumple con los requisitos generales de seguridad y rendimiento especificados en el Anexo I.

La evaluación de la conformidad del sistema de gestión de la calidad y la documentación técnica de acuerdo con el Anexo IX, Capítulos I, II y III del reglamento de dispositivos médicos 2017/745 ha sido llevada a cabo por el Organismo Notificado mencionado anteriormente.

Por lo que el número  0123 aparece indicado en el producto.

Certificado CE n.º: G15 108309 0001 – Fecha de caducidad: 2030-07-17

Todas las versiones lingüísticas de esta Declaración de Conformidad son idénticas. La firma se aplicará a la versión en inglés y es válida para todas las demás versiones.

EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ

Výrobce	Oznámený subjekt
Withings 2 rue Maurice Hartmann 92130 Issy Les Moulineaux Francie SRN: FR-MF-000009505	TÜV SÜD PS GmbH Ridlerstraße 65 80339 MÜNCHEN, Deutschland HRB 85742 Číslo oznámeného subjektu: 0123
Autorizovaný zástupce pro Švýcarsko	Zodpovědná osoba pro Spojené království
MedEnvoy Švýcarsko Gotthardstrasse 28 6302 Zug Švýcarsko CH RN: CHRN-AR-20000310	Emergo Consulting (UK) Ltd c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision Park Histon Cambridge CB24 9BZ Anglie, Spojené království Referenční číslo MHRA: 11457
Název(názvy) produktu	Withings ECG Device Display
Kód EMDN	Z12050382
Základní UDI-DI	3700546711466V3
Klasifikace rizik	Třída IIa, Pravidlo II (s použitím prováděcího pravidla 3.3)
Zamýšlený účel	Withings ECG Device Display, integrovaný do firmwaru kompatibilního zařízení, je softwarové příslušenství k Withings ECG Monitor 2. Umožňuje zobrazení výstupu detekce fibrilace síní z Withings ECG Monitor 2 uživateli.
My, společnost Withings, na vlastní odpovědnost prohlašujeme, že výše uvedený produkt(y) splňuje základní požadavky následujících směrnic: - Nařízení o zdravotnických prostředcích (MDR) 2017/745	
Nařízení o zdravotnických prostředcích: Prohlašujeme na vlastní odpovědnost, že produkt(y) , na který se vztahuje toto prohlášení, je ve shodě a splňuje obecné požadavky na bezpečnost a výkon uvedené v Příloze I.	
Posouzení shody systému řízení jakosti a technické dokumentace podle Přílohy IX, kapitoly I, II a III nařízení o zdravotnických prostředcích 2017/745 provedl výše uvedený oznámený subjekt.	

Na produkt je tedy umístěno  0123.

Certifikát ES č.: G15 108309 0001 – Datum vypršení platnosti: 2030-07-17

Všechny jazykové verze tohoto Prohlášení o shodě jsou identické. Podpis bude umístěn na anglické verzi a platí pro všechny ostatní verze.

DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Producent			Jednostka notyfikowana
Withings			TÜV SÜD PS GmbH
2 rue Maurice Hartmann			Ridlerstraße 65
92130 Issy Les Moulineaux			80339 MÜNCHEN, Deutschland
Francja			HRB 85742
SRN: FR-MF-000009505			Nr jednostki notyfikowanej: 0123
Upoważniony przedstawiciel w Szwajcarii	w	Osoba odpowiedzialna w Wielkiej Brytanii	
MedEnvoy Switzerland		Emergo Consulting (UK) Ltd	
Gotthardstrasse 28		c/o Cr360 – UL International, Compass House, Vision	
6302 Zug		Park Histon	
Switzerland		Cambridge CB24 9BZ	
CH RN: CHRN-AR-20000310		England, United Kingdom	
		Numer referencyjny MHRA: 11457	
Nazwa produktu			Withings ECG Device Display
Kod EMDN			Z12050382
Podstawowy kod UDI-DI			3700546711466V3
Klasyfikacja ryzyka			Klasa IIa, Reguła 11 (z zastosowaniem reguły wykonawczej 3.3)
Przeznaczenie			Withings ECG Device Display, zintegrowany z oprogramowaniem układowym kompatybilnego urządzenia, jest akcesorium programowym do Withings ECG Monitor 2. Umożliwia użytkownikowi wyświetlanie wyników wykrywania migotania przedsionków z urządzenia Withings ECG Monitor 2.
My, firma Withings, oświadczamy na własną odpowiedzialność, że wyżej wymienione produkty są zgodne z zasadniczymi wymaganiami następujących dyrektyw:			
– Rozporządzenie w sprawie wyrobów medycznych (MDR) 2017/745			
Rozporządzenie w sprawie wyrobów medycznych: Oświadczamy na własną odpowiedzialność, że produkty objęte niniejszą deklaracją są zgodne z wymaganiami dotyczącymi bezpieczeństwa i działania określonymi w załączniku I i je spełniają.			

Ocena zgodności systemu zarządzania jakością oraz dokumentacji technicznej zgodnie z załącznikiem IX, rozdziałami I, II i III rozporządzenia 2017/745 dotyczącego wyrobów medycznych została przeprowadzona przez wyżej wymienioną jednostkę notyfikowaną.

W związku z tym na produkcie umieszczono oznaczenie  0123.

Nr certyfikatu WE: G15 108309 0001 – Data ważności: 2030-07-17.

Wszystkie wersje językowe niniejszego Deklaracji Zgodności są identyczne. Podpis zostanie złożony na wersji angielskiej i obowiązuje we wszystkich pozostałych wersjach.

DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE DA UE

Fabricante	Orgão notificado
Withings 2 rue Maurice Hartmann 92130 Issy Les Moulineaux França SRN: FR-MF-000009505	TÜV SÜD PS GmbH Ridlerstraße 65 80339 MÜNCHEN, Deutschland HRB 85742 Número do orgão notificado: 0123
Representante autorizado suíço	Responsável no Reino Unido
MedEnvoy Switzerland Gotthardstrasse 28 6302 Zug Suíça CH RN: CHRN-AR-20000310	Emergo Consulting (UK) Ltd c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision Park Histon Cambridge CB24 9BZ Inglaterra, Reino Unido Número de referência MHRA: 11457
Nome(s) do(s) produto(s)	Withings ECG Device Display
Código EMDN	Z12050382
UDI-DI básico	3700546711466V3
Classificação de risco	Classe IIa, Regra 11 (por aplicação da regra de aplicação 3.3)
Finalidade prevista	O Withings ECG Device Display, integrado no firmware de um dispositivo compatível, é um acessório de software para o Withings ECG Monitor 2. Permite a visualização, por parte do utilizador, do resultado da deteção de fibrilação auricular do Withings ECG Monitor 2.
Nós, Withings, declaramos sob a nossa exclusiva responsabilidade que o(s) produto(s) acima mencionado(s) estão em conformidade com os requisitos essenciais das seguintes Diretivas:	
- Regulamento para dispositivos médicos (RDM) 2017/745	

Regulamento para dispositivos médicos: Declaramos sob a nossa exclusiva responsabilidade que o(s) produto(s) sujeito(s) a esta declaração está(ão) em conformidade e cumpre(m) os requisitos gerais de segurança e desempenho especificados no Anexo I.

A avaliação da conformidade do sistema de gestão da qualidade e da documentação técnica de acordo com o Anexo IX, Capítulos I, II e III do regulamento para dispositivos médicos 2017/745 foi realizada pelo Orgão notificado supra mencionado.

Assim,  0123 é colocado no produto

Certificado CE N.º:G15 108309 0001 – Data de validade: 2030-07-17

Todas as versões linguísticas desta Declaração de Conformidade são idênticas. A assinatura será feita na versão em inglês e é válida para todas as outras versões.

EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT

Gyártó	Bejelentett szervezet
Withings 2 rue Maurice Hartmann 92130 Issy Les Moulineaux Franciaország SRN: FR-MF-000009505	TÜV SÜD PS GmbH Ridlerstraße 65 80339 MÜNCHEN, Deutschland HRB 85742 Bejelentett szervezet száma: 0123
Svájci hivatalos képviselő	Felelős személy az Egyesült Királyságban
MedEnvoy Switzerland Gotthardstrasse 28 6302 Zug Svájc CH RN: CHRN-AR-20000310	Emergo Consulting (UK) Ltd c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision Park Histon Cambridge CB24 9BZ Anglia, Egyesült Királyság MHRA hivatkozási szám: 11457
Termék neve(i)	Withings ECG Device Display
EMDN-kód	Z12050382
Alap UDI-DI	3700546711466V3
Kockázati besorolás	IIa. osztály, 11. szabály (a 3.3. alkalmazási szabály alkalmazásával)
Rendeltetés célja	A Withings ECG Device Display, amely egy kompatibilis eszköz firmware-jébe van integrálva, a Withings ECG Monitor 2 szoftveres kiegészítője. Lehetővé teszi a Withings ECG Monitor 2 pitvarfibrilláció-észlelési kimenetének megjelenítését a felhasználó számára.
Mi, a Withings, saját felelősségünkre kijelentjük, hogy a fent nevezett termék(ek) megfelel(nek) az alábbi irányelvekben foglalt alapvető követelményeknek: Orvostechikai eszközökről szóló rendelet (MDR) 2017/745	
Orvostechikai eszközökről szóló rendelet: Saját kizárólagos felelősségünkre kijelentjük, hogy a jelen nyilatkozat tárgyát képező termék(ek) megfelel(nek) az I. mellékletben meghatározott általános biztonsági és teljesítményi követelményeknek.	

A minőségellenőrzési rendszer és a műszaki dokumentáció megfelelőségértékelését az orvostechikai eszközökről szóló 2017/745 rendelet IX. mellékletének I., II. és III. fejezete szerint a fent említett bejelentett szervezet végezte.

Így kerül  0123 a termékre

EK-tanúsítvány száma: G15 108309 0001– Lejárat dátum: 2030-07-17

A jelen Megfelelőségi Nyilatkozat minden nyelvi változata azonos. Az aláírást az angol változatra helyezik, és minden más változatra érvényes.

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

Κατασκευαστής

Withings
2 rue Maurice Hartmann
92130 Issy Les Moulineaux
Γαλλία
SRN: FR-MF-000009505

Πιστοποιημένος οργανισμός

TÜV SÜD PS GmbH
Ridlerstraße 65
80339 MÜNCHEN, Deutschland
HRB 85742
Αριθμός πιστοποιημένου οργανισμού: 0123

Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος
Ελβετίας

MedEnvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 Zug
Ελβετία
CH RN: CHRN-AR-20000310

Υπεύθυνος στο Ηνωμένο Βασίλειο

Emergo Consulting (UK) Ltd
c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision
Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
Αγγλία, Ηνωμένο Βασίλειο
Αριθμός αναφοράς MHRA: 11457

Όνομα προϊόντος

Withings ECG Device Display

Κωδικός EMDN

Z12050382

Βασικό UDI-DI

3700546711466V3

Ταξινόμηση κινδύνου

Κατηγορία IIa, Κανόνας II (κατ' εφαρμογή του εκτελεστικού
κανόνα 3.3)

Προοριζόμενος σκοπός

Το Withings ECG Device Display, ενσωματωμένο στο
firmware μιας συμβατής συσκευής, είναι ένα λογισμικό
αξεσουάρ για το Withings ECG Monitor 2. Επιτρέπει την
εμφάνιση της εξόδου ανίχνευσης κολπικής μαρμαρυγής του
Withings ECG Monitor 2 στον χρήστη.

Εμείς, η Withings, δηλώνουμε με αποκλειστική μας ευθύνη ότι το προαναφερθέν προϊόν συμμορφώνεται
με τις βασικές απαιτήσεις των ακόλουθων οδηγιών:

- Κανονισμός ιατροτεχνολογικών προϊόντων (MDR) 2017/745

Κανονισμός ιατροτεχνολογικών προϊόντων: Δηλώνουμε με αποκλειστική μας ευθύνη ότι το προϊόν που
υπόκειται στην παρούσα δήλωση συμμορφώνεται και πληροί τις γενικές απαιτήσεις ασφάλειας και
απόδοσης που καθορίζονται στο Παράρτημα I.

Η αξιολόγηση της συμμόρφωσης του συστήματος διαχείρισης της ποιότητας και του τεχνικού φακέλου σύμφωνα με το Παράρτημα IX, Κεφάλαια I, II και III του κανονισμού 2017/745 για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα έχει πραγματοποιηθεί από τον προαναφερθέντα πιστοποιημένο οργανισμό.

Έτσι, ο αριθμός  0123 τοποθετείται στο προϊόν

Αρ. πιστοποιητικό EC: G15 108309 0001– Ημερομηνία λήξης: 2030-07-17

Όλες οι γλωσσικές εκδόσεις αυτής της Δήλωσης Συμμόρφωσης είναι ίδιες. Η υπογραφή θα τεθεί στην αγγλική έκδοση και ισχύει για όλες τις άλλες εκδόσεις.

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Ražotājs Withings 2 rue Maurice Hartmann 92130 Issy Les Moulineaux Francija SRN: FR-MF-000009505	Paziņotā struktūra TÜV SÜD PS GmbH Ridlerstraße 65 80339 MÜNCHEN, Deutschland HRB 85742 Paziņotās struktūras numurs: 0123
Šveices pilnvarotais pārstāvis MedEnvoy Switzerland Gotthardstrasse 28 6302 Zug Switzerland CH RN: CHRN-AR-20000310	Apvienotās Karalistes atbildīgā persona Emergo Consulting (UK) Ltd c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision Park Histon Cambridge CB24 9BZ Anglija, Apvienotā Karaliste MHRA atsauces numurs: 11457
Produkta nosaukums(-i)	Withings ECG Device Display
EMDN kods	Z12050382
Pamata UDI-DI	3700546711466V3
Riska klasifikācija	IIa klase, II. noteikums (piemērojot 3.3. Istenošanas noteikumu)
Paredzētais mērķis	Withings ECG Device Display, kas integrēts saderīgas ierīces programmaparatūrā, ir programmatūras piederums Withings ECG Monitor 2. Tas ļauj lietotājam attēlot Withings ECG Monitor 2 priekškambaru fibrilācijas noteikšanas izvadi.
Mēs, Withings, uz savu atbildību paziņojam, ka iepriekš minētais (-ie) produkts(-i) atbilst šādu direktīvu pamatprasībām: - Medicīnisko ierīču regula (MDR) 2017/745	
Medicīnisko ierīču regula: Mēs uz savu atbildību paziņojam, ka produkts(-i) , uz ko attiecas šī deklarācija, atbilst vispārējām drošības un veiktspējas prasībām, kas norādītas I pielikumā.	
Iepriekš minētā paziņotā struktūra ir veikusi Kvalitātes vadības sistēmas un tehniskās dokumentācijas atbilstības novērtēšanu saskaņā ar 2017/745 medicīnisko ierīču regulas IX pielikuma I, II un III nodaļu.	

Tādējādi  0123 tiek novietots uz produkta

EK sertifikāta Nr.: G15 108309 0001 – Derīguma termiņš: 2030-07-17

Visas šīs atbilstības deklarācijas valodas versijas ir identiskas. Paraksts tiks uzlikts angļu valodas versijā un ir derīgs visām pārējām versijām.

ES ATITIKTIES DEKLARACIJA

Gamintojas

„Withings“
2 rue Maurice Hartmann
92130 Issy Les Moulineaux
Prancūzija
SRN: FR-MF-000009505

Notifikuotoji įstaiga

TÜV SÜD PS GmbH
Ridlerstraße 65
80339 MÜNCHEN, Deutschland
HRB 85742
Notifikuotosios įstaigos numeris: 0123

Įgaliotasis atstovas Šveicarijoje

MedEnvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 Zug
Šveicarija
CH RN: CHRN-AR-20000310

Atsakingas asmuo JK

Emergo Consulting (UK) Ltd
c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision
Park Histon
Kembriđas CB24 9BZ
Anglija, Jungtinė Karalystė
MHRA nuorodos numeris: 11457

Produkto pavadinimas (-ai)

Withings ECG Device Display

EMDN kodas

Z12050382

Pagrindinis UDI-DI

3700546711466V3

Rizikos klasifikacija

IIa klasė, II taisyklė (taikant 3.3 įgyvendinimo taisyklę)

Numatytoji paskirtis

„Withings ECG Device Display“, integruotas į
suderinamo įrenginio programinę-aparatinę įrangą,
yra „Withings ECG Monitor 2“ programinės įrangos
priedas. Jis leidžia vartotojui rodyti „Withings ECG
Monitor 2“ prieširdžių virpėjimo aptikimo išvestį.

Mes, „Withings“, prisiimdami visą atsakomybę pareiškiame, kad aukščiau nurodytas
produktas (-ai) atitinka esminius šių direktyvų reikalavimus:

- Medicinos prietaisų reglamentas 2017/745

Medicinos prietaisų reglamentas: Mes prisiimdami visą atsakomybę pareiškiame, kad
produktas (-ai), kuriam (-iems) taikoma ši deklaracija, atitinka I priede nurodytus
bendruosius saugos ir eksploatacinius reikalavimus.

Kokybės valdymo sistemos ir techninės dokumentacijos atitikties vertinimą pagal 2017/745
medicinos prietaisų reglamento IX priedo I, II ir III skyrius atliko pirmiau minėta notifikuotoji
įstaiga.

Taigi,  produktas žymimas 0123

EB sertifikato Nr.: G15 108309 0001 – Galiojimo data: 2030-07-17

Visos šios atitikties deklaracijos kalbiniuose variantuose tekstas yra vienodas. Parašas bus padėtas ant anglų kalbos versijos ir galioja visoms kitoms versijoms.

IZJAVA EU O SKLADNOSTI

Proizvajalec

Podjetje Withings
2 rue Maurice Hartmann
92130 Issy Les Moulineaux
Francija
SRN: FR-MF-000009505

Priglašeni organ

TÜV SÜD PS GmbH
Ridlerstraße 65
80339 MÜNCHEN, Deutschland
HRB 85742
Številka priglašenega organa: 0123

Švicarski pooblaščen predstavnik

MedEnvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 Zug
Švica
CH RN: CHRN-AR-20000310

Odgovorna oseba v Združenem kraljestvu

Emergo Consulting (UK) Ltd
c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision
Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
Anglija, Združeno kraljestvo
Referenčna številka MHRA: 11457

Ime(-na) izdelka

Withings ECG Device Display

Koda EMDN

Z12050382

Osnovni UDI-DI

3700546711466V3

Razvrstitev tveganj

Razred IIa, Pravilo II (ob uporabi izvedbenega pravila
3.3)

Predvideni namen

Withings ECG Device Display, integriran v programsko
opremo združljive naprave, je programski dodatek za
Withings ECG Monitor 2. Uporabniku omogoča prikaz
izhoda za zaznavanje atrijske fibrilacije Withings ECG
Monitor 2.

Družba Withings pod izključno odgovornostjo izjavlja, da zgoraj navedeni izdelek (izdelki)
ustreza /-jo bistvenim zahtevam naslednjih direktiv:

- Uredba o medicinskih pripomočkih (MDR) 2017/745

Uredba o medicinskih pripomočkih: Pod izključno odgovornostjo izjavljamo, da je izdelek (so
izdelki) , za katerega velja ta izjava , v skladu s splošnimi zahtevami glede varnosti in
delovanja, določenimi v Prilogi I.

Ocenjevanje skladnosti sistema vodenja kakovosti in tehnične dokumentacije v skladu s poglavji I, II in III Priloge IX uredbe o medicinskih pripomočkih 2017/745 je opravil zgoraj navedeni priglašeni organ.

Zato se oznaka  0123 namesti na izdelek

Št. EC-certifikata: G15 108309 0001 – Datum poteka veljavnosti: 2030-07-17

Vse jezikovne različice te Izjave o skladnosti so identične. Podpis bo na angleški različici in velja za vse druge različice.

ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ В ЕС

Производител Withings 2 rue Maurice Hartmann 92130 Issy Les Moulineaux Франция SRN: FR-MF-000009505	Нотифициран орган TÜV SÜD PS GmbH Ridlerstraße 65 80339 MÜNCHEN, Deutschland HRB 85742 Номер на нотифицирания орган: 0123
Упълномощен представител за Швейцария MedEnvoy Switzerland Gotthardstrasse 28 6302 Zug Швейцария CH RN: CHRN-AR-20000310	отговорно лице за Обединеното кралство Emergo Consulting (UK) Ltd c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision Park Histon Cambridge CB24 9BZ Англия, Обединеното кралство Референтен номер на MHRA: 11457
Име(на) на продукта	Withings ECG Device Display
EMDN код	Z12050382
Основен UDI-DI	3700546711466V3
Класификация на риска	Клас IIa, Правило 11 (с прилагане на правило за прилагане 3.3)
Предназначение	Withings ECG Device Display, интегриран във фърмуера на съвместимо устройство, е софтуерен аксесоар за Withings ECG Monitor 2. Той позволява показването на резултата от откриването на предсърдно мъждене от Withings ECG Monitor 2 на потребителя.
Ние, Withings, декларираме на своя отговорност, че горепосоченият продукт(и) отговаря на същественият изисквания на следните директиви: – Регламент за медицинските изделия (MDR) 2017/745	
Регламент за медицинските изделия: Декларираме на наша пълна отговорност, че продуктът(ите), предмет на тази декларация, е в съответствие с и отговаря на общите изисквания за безопасност и ефективност, посочени в Приложение I.	
Оценката на съответствието на системата за управление на качеството и техническата документация съгласно Приложение IX, Глави I, II и III от Регламента за медицинските изделия 2017/745 е извършена от гореспоменатия нотифициран орган.	

По този начин върху продукта е поставен  0123

Номер на сертификат на ЕО: G15 108309 0001– Срок на валидност: 2030-07-17

Всички езикови версии на тази Декларация за съответствие са идентични. Подписът ще бъде поставен върху английската версия и важи за всички останали версии.

EU IZJAVA O SUKLADNOSTI

Proizvodač

Withings
2 rue Maurice Hartmann
92130 Issy Les Moulineaux
Francuska
SRN: FR-MF-000009505

Prijavljeno tijelo

TÜV SÜD PS GmbH
Ridlerstraße 65
80339 MÜNCHEN, Deutschland
HRB 85742
Broj prijavljenog tijela: 0123

Švicarski ovlašteni predstavnik

MedEnvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 Zug
Švicarska
CH RN: CHRN-AR-20000310

Odgovorna osoba za Ujedinjenu Kraljevinu

Emergo Consulting (UK) Ltd
c/o Cr360 – UL International, Compass House, Vision
Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
Engleska, Ujedinjena Kraljevina
MHRA referentni broj: 11457

Naziv(i) proizvoda

Withings ECG Device Display

EMDN kód

Z12050382

Osnovni UDI-DI

3700546711466V3

Klasifikacija rizika

Klasa IIa, Pravilo 11 (uz primjenu provedbenog pravila
3.3)

Predviđena namjena

Withings ECG Device Display, integriran u firmware kompatibilnog uređaja, softverski je dodatak za Withings ECG Monitor 2. Omogućuje prikaz izlaza detekcije fibrilacije atrijske Withings ECG Monitor 2 korisniku.

Mi, Withings, pod vlastitom odgovornošću izjavljujemo da gore navedeni proizvod(i) udovoljava(ju) bitnim zahtjevima sljedećih direktiva:

- Uredba o medicinskim proizvodima (MDR) 2017/745

Uredba o medicinskim proizvodima: Pod vlastitom odgovornošću izjavljujemo da je(su) proizvod(i) koji je(su) predmet ove izjave usklađen(i) s općim zahtjevima sigurnosti i izvedve navedenima u Prilogu I.

Ocjenjivanje usklađenosti sustava upravljanja kvalitetom i tehničke dokumentacije prema Prilogu IX. poglavljima I., II. i III. Uredbe o medicinskim proizvodima 2017/745 provelo je gore navedeno prijavljeno tijelo.

Dakle,  0123 nalazi se na proizvodu

EZ potvrda br: G15 108309 0001 – Datum isteka: 2030-07-17

Sve jezične verzije ove Izjave o sukladnosti su identične. Potpis će biti stavljen na englesku verziju i vrijedi za sve ostale verzije.