

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: 22395

Product Name(s)

Withings ECG Device Display

EMDN Code

Z12050382: ELECTROCARDIOGRAPHS - SOFTWARE
ACCESSORIES

Basic UDI-DI

3700546711466V3

Risk Classification

Class IIa, 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

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
25-Nov-2025 | 19:05 CET

4744D81B3CEB4D91BFE54EDF38CC5FCA

DECLARATION DE CONFORMITE UE

Fabricant	Organisme Notifié
Withings 2 rue Maurice Hartmann 92130 Issy Les Moulineaux France SRN: FR-MF-000009505	TÜV SÜD PS GmbH Ridlerstraße 65 80339 MÜNCHEN, Deutschland HRB 85742 Numéro d'organisme notifié: 0123
Représentant autorisé suisse	Personne responsable au Royaume-Uni (UKRP)
MedEnvoy Switzerland Gotthardstrasse 28 6302 Zug Suisse CH RN: CHRN-AR-20000310	Emergo Consulting (UK) Ltd c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision Park Histon Cambridge CB24 9BZ Angleterre, Royaume-Uni Numéro de référence MHRA: 22395
Nom(s) du/des produit(s)	Withings ECG Device Display
Code EMDN	Z12050382: ELECTROCARDIOGRAPHS - SOFTWARE ACCESSORIES
IUD-ID de base	3700546711466V3
Classe de risque	Class IIa, rule 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

Fait au nom de Withings, à Issy-les-Moulineaux.

Nom: Xavier Debreuil

Fonction : Directeur Produit

— Signé par Xavier Debreuil

 *Xavier Debreuil* | J'approuve ce document
25-Nov-2025 | 19:05 CET

— 4744D81B3CEB4D91BFE54EDF38CC5FCA

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: 22395
Produktname(n)	Withings ECG Device Display
EMDN-Code	Z12050382: ELECTROCARDIOGRAPHS - SOFTWARE ACCESSORIES
Basis-UDI-DI	3700546711466V3
Risikoklassifizierung	Class IIa, rule 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

Unterzeichnet im Namen von Withings, in Issy-les-Moulineaux,

Name: Xavier Debreuil

Funktion: Produktmanager

— Signé par Xavier Debreuil

	<i>Xavier Debreuil</i>	J'approuve ce document 25-Nov-2025 19:05 CET
--	------------------------	---

— 4744D81B3CEB4D91BFE54EDF38CC5FCA

EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING

Producent	Bemyndiget organ
Withings 2 rue Maurice Hartmann 92130 Issy Les Moulineaux Frankrig SRN: FR-MF-000009505	TÜV SÜD PS GmbH Ridlerstraße 65 80339 MÜNCHEN, Deutschland HRB 85742 Nummer på bemyndiget organ: 0123
Schweizisk autoriseret repræsentant	Ansvarlig person for Storbritannien
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, Storbritannien MHRA-referencenummer: 22395
Produktnavn(e)	Withings ECG Device Display
EMDN-kode	Z12050382: ELECTROCARDIOGRAPHS - SOFTWARE ACCESSORIES
Grundlæggende UDI-DI	3700546711466V3
Risikoklassificering	Class IIa, rule 3.3
Tilsigtet 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

Underskrevet på vegne af Withings, i Issy-les-Moulineaux,

Navn: Xavier Debreuil
Funktion: Produktdirektør

— Signé par Xavier Debreuil



J'approuve ce document
25-Nov-2025 | 19:05 CET

— 4744D81B3CEB4D91BFE54EDF38CC5FCA

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: 22395

Nomi del prodotto

Withings ECG Device Display

Codice EMDN

Z12050382: ELECTROCARDIOGRAPHS - SOFTWARE
ACCESSORIES

UDI-DI di base

3700546711466V3

Classificazione del rischio

Class IIa, rule 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

Firmato per conto di Withings, a Issy-les-Moulineaux,

Nome: Xavier Debreuil
Funzione: Product manager



Signé par Xavier Debreuil

Xavier Debreuil

J'approuve ce document
25-Nov-2025 | 19:05 CET

4744D81B3CEB4D91BFE54EDF38CC5FCA

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: 22395
Nombre(s) del producto	Withings ECG Device Display
Código EMDN	ZI2050382: ELECTROCARDIOGRAPHS - SOFTWARE ACCESSORIES
UDI-DI básico	3700546711466V3
Clasificación de riesgos	Class IIa, rule 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

Firmado en nombre de Withings, en Issy-les-Moulineaux,

Nombre: Xavier Debreuil
Cargo: director de product

— Signé par Xavier Debreuil

 *Xavier Debreuil* | J'approuve ce document
25-Nov-2025 | 19:05 CET

— 4744D81B3CEB4D91BFE54EDF38CC5FCA

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: 22395
Název(názvy) produktu	Withings ECG Device Display
Kód EMDN	Z12050382: ELECTROCARDIOGRAPHS - SOFTWARE ACCESSORIES
Základní UDI-DI	3700546711466V3
Klasifikace rizik	Class IIa, rule 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

Podepsáno jménem společnosti Withings v Issy-les-Moulineaux,

Název: Xavier Debreuil

Funkce: Produktový ředitel

Signé par Xavier Debreuil

 *Xavier Debreuil* | J'approuve ce document
25-Nov-2025 | 19:05 CET

4744D81B3CEB4D91BFE54EDF38CC5FCA

DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Producent		Jednostka notyfikowana
Withings 2 rue Maurice Hartmann 92130 Issy Les Moulineaux Francja SRN: FR-MF-000009505		TÜV SÜD PS GmbH Ridlerstraße 65 80339 MÜNCHEN, Deutschland HRB 85742 Nr jednostki notyfikowanej: 0123
Upoważniony przedstawiciel w Szwajcarii	w	Osoba odpowiedzialna w Wielkiej Brytanii
MedEnvoy Switzerland Gotthardstrasse 28 6302 Zug Switzerland CH RN: CHRN-AR-20000310		Emergo Consulting (UK) Ltd c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision Park Histon Cambridge CB24 9BZ England, United Kingdom Numer referencyjny MHRA: 22395
Nazwa produktu		Withings ECG Device Display
Kod EMDN		Z12050382: ELECTROCARDIOGRAPHS - SOFTWARE ACCESSORIES
Podstawowy kod UDI-DI		3700546711466V3
Klasyfikacja ryzyka		Class IIa, rule 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.

Podpisano w imieniu Withings, w Issy-les-Moulineaux,

Nazwa: Xavier Debreuil

Funkcja: Dyrektor ds. produkt

Signé par Xavier Debreuil

 *Xavier Debreuil* | J'approuve ce document
25-Nov-2025 | 19:05 CET

4744D81B3CEB4D91BFE54EDF38CC5FCA

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: 22395
Nome(s) do(s) produto(s)	Withings ECG Device Display
Código EMDN	Z12050382: ELECTROCARDIOGRAPHS - SOFTWARE ACCESSORIES
UDI-DI básico	3700546711466V3
Classificação de risco	Class IIa, rule 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

Assinado em nome da Withings, em Issy-les-Moulineaux,

Nome: Xavier Debreuil
Função: Diretor de produt



Signé par Xavier Debreuil



J'approuve ce document
25-Nov-2025 | 19:05 CET



4744D81B3CEB4D91BFE54EDF38CC5FCA

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: 22395
Termék neve(i)	Withings ECG Device Display
EMDN-kód	Z12050382: ELECTROCARDIOGRAPHS - SOFTWARE ACCESSORIES
Alap UDI-DI	3700546711466V3
Kockázati besorolás	Class IIa, rule 3.3
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– Lejárati dátum: 2030-07-17

Kelt Issy-les-Moulineaux-ban, a Withings képviselőjében:

Név: Xavier Debreuil

Beosztás: Termékigazgató

 Signé par Xavier Debreuil
Xavier Debreuil | J'approuve ce document
25-Nov-2025 | 19:06 CET
4744D81B3CEB4D91BFE54EDF38CC5FCA

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

Κατασκευαστής	Πιστοποιημένος οργανισμός
Withings 2 rue Maurice Hartmann 92130 Issy Les Moulineaux Γαλλία SRN: FR-MF-000009505	TÜV SÜD PS GmbH Ridlerstraße 65 80339 MÜNCHEN, Deutschland HRB 85742 Αριθμός πιστοποιημένου οργανισμού: 0123
Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος	Ελβετίας, Υπεύθυνος στο Ηνωμένο Βασίλειο
MedEnvoy Switzerland Gotthardstrasse 28 6302 Zug Ελβετία CH RN: CHRN-AR-20000310	Emergo Consulting (UK) Ltd c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision Park Histon Cambridge CB24 9BZ Αγγλία, Ηνωμένο Βασίλειο Αριθμός αναφοράς MHRA: 22395
Όνομα προϊόντος	Withings ECG Device Display
Κωδικός EMDN	Z12050382: ELECTROCARDIOGRAPHS - SOFTWARE ACCESSORIES
Βασικό UDI-DI	3700546711466V3
Ταξινόμηση κινδύνου	Class IIa, rule 3.3
Προοριζόμενος σκοπός	To 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 **CE** 0123 τοποθετείται στο προϊόν

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

Υπογράφηκε για λογαριασμό της Withings, στο Issy-les-Moulineaux,

Ονοματεπώνυμο: Xavier Debreuil

Ρόλος: Διευθυντής Προϊόντων

Signé par Xavier Debreuil

 *Xavier Debreuil*

J'approuve ce document

25-Nov-2025 | 19:06 CET

4744D81B3CEB4D91BFE54EDF38CC5FCA

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: 22395

Produkta nosaukums(-i)

Withings ECG Device Display

EMDN kods

Z12050382: ELECTROCARDIOGRAPHS - SOFTWARE
ACCESSORIES

Pamata UDI-DI

3700546711466V3

Riska klasifikācija

Class IIa, rule 3.3

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

Parakstīts Withings vārdā Issy-les-Moulineaux,

Vārds, uzvārds: Xavier Debreuil

Amats: Produktu direktor

Signé par Xavier Debreuil

 *Xavier Debreuil* | J'approuve ce document
25-Nov-2025 | 19:06 CET

4744D81B3CEB4D91BFE54EDF38CC5FCA

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
Kembridžas CB24 9BZ
Anglija, Jungtinė Karalystė
MHRA nuorodos numeris: 22395

Produkto pavadinimas (-ai)

Withings ECG Device Display

EMDN kodas

Z12050382: ELECTROCARDIOGRAPHS - SOFTWARE
ACCESSORIES

Pagrindinis UDI-DI

3700546711466V3

Rizikos klasifikacija

Class IIa, rule 3.3

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

Pasirašė „Withings“ vardu Issy-les-Moulineaux,

Pavadinimas: Xavier Debreuil

Pareigos: Produkto direktorius

— Signé par Xavier Debreuil

 *Xavier Debreuil* | J'approuve ce document
25-Nov-2025 | 19:06 CET

— 4744D81B3CEB4D91BFE54EDF38CC5FCA

IZJAVA EU O SKLADNOSTI

Proizvajalec	Priglašeni organ
Podjetje Withings 2 rue Maurice Hartmann 92130 Issy Les Moulineaux Francija SRN: FR-MF-000009505	TÜV SÜD PS GmbH Ridlerstraße 65 80339 MÜNCHEN, Deutschland HRB 85742 Številka priglašenega organa: 0123
Švicarski pooblaščen predstavnik	Odgovorna oseba v Združenem kraljestvu
MedEnvoy Switzerland Gotthardstrasse 28 6302 Zug Švica CH RN: CHRN-AR-20000310	Emergo Consulting (UK) Ltd c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision Park Histon Cambridge CB24 9BZ Anglija, Združeno kraljestvo Referenčna številka MHRA: 22395
Ime(-na) izdelka	Withings ECG Device Display
Koda EMDN	Z12050382: ELECTROCARDIOGRAPHS - SOFTWARE ACCESSORIES
Osnovni UDI-DI	3700546711466V3
Razvrstitev tveganj	Class IIa, rule 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

Podpisano v imenu Withings, v Issy-les-Moulineaux,

Ime: Xavier Debreuil

Funkcija: Produktni direktor

— Signé par Xavier Debreuil

 *Xavier Debreuil* | J'approuve ce document
25-Nov-2025 | 19:07 CET

— 4744D81B3CEB4D91BFE54EDF38CC5FCA

ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ В ЕС

Производител	Нотифициран орган
Withings 2 rue Maurice Hartmann 92130 Issy Les Moulineaux Франция SRN: FR-MF-000009505	TÜV SÜD PS GmbH Ridlerstraße 65 80339 MÜNCHEN, Deutschland HRB 85742 Номер на нотифицирания орган: 0123
Упълномощен представител за Швейцария	отговорно лице за Обединеното кралство
MedEnvoy Switzerland Gotthardstrasse 28 6302 Zug Швейцария CH RN: CHRN-AR-20000310	Emergo Consulting (UK) Ltd c/o Cr360 - UL International, Compass House, Vision Park Histon Cambridge CB24 9BZ Англия, Обединеното кралство Референтен номер на MHRA: 22395
Име(на) на продукта	Withings ECG Device Display
EMDN код	Z12050382: ELECTROCARDIOGRAPHS - SOFTWARE ACCESSORIES
Основен UDI-DI	3700546711466V3
Класификация на риска	Class IIa, rule 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 съществените 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

Подписано от името на Withings, в Issy-les-Moulineaux,

Име: Ксавие Дебрюй

Функция: Продуктов директор

Signé par Xavier Debreuil

 *Xavier Debreuil* | J'approuve ce document
25-Nov-2025 | 19:07 CET

4744D81B3CEB4D91BFE54EDF38CC5FCA

EU IZJAVA O SUKLADNOSTI

Proizvodač	Prijavljeno tijelo
Withings 2 rue Maurice Hartmann 92130 Issy Les Moulineaux Francuska SRN: FR-MF-000009505	TÜV SÜD PS GmbH Ridlerstraße 65 80339 MÜNCHEN, Deutschland HRB 85742 Broj prijavljenog tijela: 0123
Švicarski ovlašteni predstavnik	Odgovorna osoba za Ujedinjenu Kraljevinu
MedEnvoy Switzerland Gotthardstrasse 28 6302 Zug Švicarska CH RN: CHRN-AR-20000310	Emergo Consulting (UK) Ltd c/o Cr360 – UL International, Compass House, Vision Park Histon Cambridge CB24 9BZ Engleska, Ujedinjena Kraljevina MHRA referentni broj: 22395
Naziv(i) proizvoda	Withings ECG Device Display
EMDN kód	Z12050382: ELECTROCARDIOGRAPHS – SOFTWARE ACCESSORIES
Osnovni UDI-DI	3700546711466V3
Klasifikacija rizika	Class IIa, rule 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, **CE** 0123 nalazi se na proizvodu

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

Potpisano u ime društva Withings, u Issy-les-Moulineaux,

Ime i prezime: Xavier Debreuil

Funkcija: Direktor proizvod

Signé par Xavier Debreuil

 *Xavier Debreuil* | J'approuve ce document
25-Nov-2025 | 19:07 CET

4744D81B3CEB4D91BFE54EDF38CC5FCA