

EU-Konformitätserklärung

Wir,

BODY PRODUCTS RELAX Pharma und Kosmetik GmbH
Alfred-Nobel-Straße 1-3
D-50226 Frechen, Deutschland

erklären in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehend beschriebene Persönliche Schutzausrüstung (PSA)

Artikelnummer	N10143-S/-M/-L/-XL
Bezeichnung	MEDI-INN Latex Blue Grip
Typ	Latex Schutzhandschuh, blau, puderfrei, texturiert, polymerbeschichtet

mit den Bestimmungen der Verordnung (EU) 2016/425 mit Änderungen und Nachträgen übereinstimmt.

Weiterhin entspricht sie den folgenden angewandten Spezifikationen:

- EN ISO 374-1:2016
- EN ISO 374-4:2013
- EN ISO 374-5:2016
- EN 420:2003+A1:2009

Gemäß Artikel 18 und 19 und Anhang I wird das Produkt der Kategorie III zugeordnet und ist identisch mit der PSA für die EU-Baumusterprüfung (Modul-B), die Gegenstand der EU-Baumusterprüfbescheinigung Nr.2777/10726-03/E00-00, welche durch die nachfolgend genannte Stelle ausgestellt wurde:

Benannte Stelle	SATRA Technology Europe Limited Bracetown Business Park, Clonee, D15YN2P Republic of Ireland
-----------------	---

Die PSA unterliegt dem Verfahren nach Anhang VII (Modul C2), der Verordnung (EU) 2016/425 unter Aufsicht und Kontrolle der gemeldeten Stelle SATRA Technology Europe Limited - European Notified Body 2777.

Für die Benutzung und Verwendung des vorgenannten Produkts machen wir ausdrücklich darauf aufmerksam, dass die Gebrauchshinweise und die jeweils zutreffenden Anwendungs- und Sicherheitsvorschriften unbedingt einzuhalten sind. Für nicht bestimmungsgemäßen und/ oder bestimmungswidrigen Gebrauch trägt allein der Verwender die Verantwortung. Im Sinne des Konformitätsnachweises sind in unseren Betriebsräumen sämtliche relevanten Material- und Fertigungsnachweise im Rahmen der geltenden Vorschriften abgelegt und für die Behörde vorweisbar.

Diese Konformitätserklärung ist gültig bis zum 06.07.2023

Frechen, den 12.07.2022
Ort, Datum


Yorck von Kries, Geschäftsführer

Kopie, Nachahmung und Verbreitung dieses Dokuments bedürfen ausdrücklicher Zustimmung der Firma BODY PRODUCTS RELAX Pharma und Kosmetik GmbH

Declaration of Conformity

We,

BODY PRODUCTS RELAX Pharma und Kosmetik GmbH
Alfred-Nobel-Straße 1-3
D-50226 Frechen, Germany

declare on our sole responsibility that the Personal Protective Equipment (PPE) described below

Item code	N10143-S/-M/-L/-XL
Description	MEDI-INN Latex Blue Grip
Type	Latex protective gloves, white, powder free, textured, polymer-coated

complies with the provisions of Regulation (EU) 2016/425 as amended and supplemented.

Furthermore, the PPE complies with the following applied specifications:

- EN ISO 374-1:2016
- EN ISO 374-4:2013
- EN ISO 374-5:2016
- EN 420:2003+A1:2009

In accordance with Articles 18 and 19 and Annex I, the product is assigned to Category III and is identical to the PPE for EU Type-Examination (Module-B), which is the subject of EU Type-Examination certificate No. 2777/10726-03/E00-00 issued by the body indicated below:

Notified Body	SATRA Technology Europe Limited Bracetown Business Park, Clonee, D15YN2P Republic of Ireland
---------------	---

The PPE is subject to the procedure set out in Annex VII (Module C2), of Regulation (EU) 2016/425 under the supervision and control of the notified body SATRA Technology Europe Limited - European Notified Body 2777.

For the use and application of the aforementioned product, we explicitly draw your attention to the fact that the instructions for use and the relevant application and safety regulations must be observed. The user alone bears responsibility for any improper use and/or use contrary to the intended purpose. For the purpose of proof of conformity, all relevant material and manufacturing certificates within the scope of the applicable regulations are stored in our premises and can be presented to the authorities.

This declaration is valid until 06.07.2023

Frechen, 12.07.2022
Place, Date



Yorck von Kries, Managing Director