

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	N17690-S/-M/-L/-XL
Bezeichnung	MEDI-INN Latex Comfort
Typ	Latex Schutzhandschuh, weiß, puderfrei

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+A1:2018
- EN ISO 374-4:2019
- EN ISO 374-5:2016
- EN ISO 21420:2020

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. 2777/11077-02/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 13.07.2028

Frechen, den 30.08.2023
Ort, Datum



Yorck von Kries, Geschäftsführer

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	N17690-S/-M/-L/-XL
Description	MEDI-INN Latex Comfort
Type	Latex protective glove, white, powder-free

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+A1:2018
- EN ISO 374-4:2019
- EN ISO 374-5:2016
- EN ISO 21420:2020

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. 2777/11077-02/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 13.07.2028

Frechen, 30.08.2023
Place, Date



Yorck von Kries, Managing Director