



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	N10103-S/-M/-L/-XL
Bezeichnung	Medi-Inn Latex White Grip
Typ	Latex Schutzhandschuh, natur, puderfrei, PSA Kategorie III

übereinstimmt mit den Bestimmungen der Verordnung (EU) 2016/425, deren Änderungen und Nachträgen, sowie den einzelstaatlichen Normen, durch die harmonisierten Normen EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016/ Type B, EN ISO 374-5:2016 und EN 374-4:2013 umgesetzt werden.

Gemäß Artikel 18 und 19 und Anhang I wird das Produkt der Kategorie III zugeordnet und ist identisch mit der PSA zur EU-Baumusterprüfung (Modul-B), die Gegenstand der ausgestellten 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 01.04.2023

Frechen, den 02.04.2020
Ort, Datum der Ausstellung



Marcus Friemel, Geschäftsführer