

Deklaracja Zgodności– DC218**Zgodnie z rozporządzeniem 2016/425**

IDENTYFIKACJA PRODUKTU	
Zakres zastosowania	Model/numer
Protexis Latex z Neu-Thera	2D73TP55 2D73TP60 2D73TP65 2D73TP70 2D73TP75 2D73TP80 2D73TP85 2D73TP90

PRODUCENT	
Nazwa producenta	Adres
Cardinal Health 200, LLC działająca również jako Cardinal Health	3651 Birchwood Drive Waukegan, IL 60085 Stany Zjednoczone Ameryki

AUTORYZOWANY PRZEDSTAWICIEL UE		
Nazwa	Adres	Telefon/Email
Emergo Europe	Prinsessegracht 20 2514 AP Haga Zjednoczone Królestwo Niderlandów	europe@emergogroup.com

REJESTRACJA		
Jednostka notyfikowana i numer identyfikacyjny	Nr certyfikatu CE	Pierwsze wydanie (Miejsce/Data)
BSI (2797) Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam Królestwo Zjednoczonych Niderlandów	CE 691606	21/03/2019, Królestwo Zjednoczonych Niderlandów

OCENA ZGODNOŚCI		
Klasyfikacja produktu	Ścieżka zgodności	Stosowane normy
Kategoria III	Rozporządzenie 2016/425, Załącznik VIII, Moduł D	EN 16523-1:2015 EN 420:2003+A1:2009; EN 388:2016; EN 374-1:2016; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016

Cardinal Health oświadcza, że wyżej wymienione produkty są zgodne z wymaganiami rozporządzenia 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz wskazanych norm.

Środek ochrony indywidualnej jest identyczny z badanym typem, który jest przedmiotem certyfikatu Badania Typu UE nr CE 691606 wydanego przez jednostkę notyfikowaną BSI (2797).

Nadto, środek ochrony indywidualnej jest przedmiotem kontroli jednostki notyfikowanej BSI (2797) w zgodności z Modułem D (załącznik VIII) rozporządzenia 2016/425.

Przedstawiciel ds. Systemu Zarządzania Jakością: Jaratsri Srimankhongtum

PODPIS : <Nieczytelny podpis>

DATA: 20 marca 2020

Przedstawiciel ds. Regulacji: Tatyana Bogdan

PODPIS : <Nieczytelny podpis>

DATA: 26 marca 2020