

Konformitätserklärung – Declaration of Conformity

Produktspezifikation / Product Details:

Produktbezeichnung / Product Name

manual SLN 270 SafeDon 270mm NITRILE Examination Gloves Powder Free Non Sterile

Größe/Size – Bestellnummer/reordernumber

Extra Small – SLN270-00
Small – SLN270-01
Medium – SLN270-02
Large – SLN270-03
Extra Large – SLN270-04

Single Registration Number (SRN): AT-MF-000004103

Basis/Basic UDI-DI: 912002975MANUALSLN270S9

Intended Use: conducting medical examinations, diagnostic and therapeutic procedures

Klassifizierung nach Verordnung (EU) 2017/745, Anhang VIII / Klasse I nach Regel 5

Classification according to Regulation (EU) 2017/745, annex VIII / Class I per rule 5

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass die oben beschriebenen Produkte der Verordnung (EU) 2017/745 des Rates, insbesondere den grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß Anhang I, entsprechen. Die Produkte werden mit dem CE-Kennzeichen versehen und erfüllen die Anforderungen der einzelstaatlich umgesetzten Normen EN 455-1:2000, EN 455-2:2009+A2:2013, EN 455-3:2006 und EN 455-4:2009.

Diese Produkte entsprechen den Anforderungen der Verordnung (EU) 2016/425 des Rates und, wo dies zutreffend ist, auch den einzelstaatlich umgesetzten Normen EN 420:2003+A1:2009, EN 374-1:2016 und EN ISO 374-5:2016, und unterliegen dem Bewertungsverfahren gemäß Modul C2 der Verordnung (EU) 2016/425.

We declare under sole responsibility that the products described above are in conformity with Regulation (EU) 2017/745, particularly with the General Safety and Performance Requirements set out in Annex I. The products are CE marked and in conformity with the national transposed harmonized standards EN 455-1:2000, EN 455-2:2009+A2:2013, EN 455-3:2006 and EN 455-4:2009.

These products are in conformity with the provisions of Regulation (EU) 2016/425 and, where such is the case, with the national standard transposing harmonized standard no. EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016 and EN 374-5:2016 and are subject to the procedure set out in Module C2 of Regulation (EU) 2016/425.

Ort, Datum / Place and date of issue: Vienna, May 14th, 2021



Franz Reisinger
(Managing Director, Heliomed Handelsg.m.b.H)