



# Declaration of Conformity

Language of this declaration:  English (translations available in the following pages)

EU Declaration of conformity n° DC\_Accutouch  
Revision n° 01  
Technical file n° 09 - 24

<b>Legal manufacturer</b>	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
<b>EU representative</b>	Not applicable
<b>Product type</b>	Non-sterile exam gloves : Accutouch
<b>Product Code(s)</b>	MDS192073, MDS192074, MDS192075, MDS192076, MDS192077
<b>GMDN Code(s)</b>	47176

### European Union Regulations:

We herewith declare under our sole responsibility that the above-mentioned products meet the provisions of the following EU Regulations and/or Council Directive(s) as transposed into national laws.

<b>Applicable regulation:</b>	<b>Medical Device: Regulation (EU) 2017/745 of 5 April 2017</b>
Medical Device classification	Class I; Rule n°5
Applicable standards and/or Common Specifications are listed in technical file n°:	09
Conformity assessment procedure Certificate n° Notified Body (name/number)	Annex II and III Not applicable, self Declaration Not applicable, self Declaration
<b>Applicable regulation:</b>	<b>Personal Protective Equipment: Regulation (EU) 2016/425 of 9 March 2016</b>
Risk categories of PPE	Category III; Risk: Substances and mixtures which are hazardous to health, Harmful biological agents
Applicable standards are listed in technical file n°	24
Conformity assessment procedure(s)	
<input type="checkbox"/> Module A set out in Annex IV of Regulation	
<input checked="" type="checkbox"/> Module B set out in Annex V of Regulation EU-type examination Certificate n° Notified Body (name/number)	CE 696797 BSI (2797)
<input type="checkbox"/> Module C set out in Annex VI of Regulation	
Where applicable, the PPE is subject to the following conformity assessment procedure under surveillance of the notified body (name, number):	BSI (2797)
<input checked="" type="checkbox"/> Module C2 set out in Annex VII of Regulation : Conformity to type based on internal production control plus supervised product checks at random intervals	
<input type="checkbox"/> Module D set out in Annex VIII of Regulation : Conformity to type based on quality assurance of the production process	

### Australian Regulations:

This is a declaration of conformity made under clause 6.6 of Schedule 3 to the Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulations 2002.  
Each kind of medical device to which the technical documentation applies complies with the applicable provisions of the essential principles and the classification rules before being supplied.

### Authorised Signatory:

**Kenneth Smith**  
Senior QA/RA Manager

44110 Châteaubriant - France  
Place

07/11/2019  
Date

05.INT.02	Duration of archiving: 10 years after the end of life
-----------	---

See intranet or the server for latest released version. For internal use only. This document contains confidential, proprietary information of Medline Int. or one of its subsidiaries. It may not be copied or reproduced without prior written permission from Medline Int.

FINT-520 Revision n° 05 Effective date: 15 July 19



# Déclaration de Conformité

Langue de la déclaration: **fr Français** (signature disponible dans la version anglaise en première page)

**Déclaration de conformité n°** DC\_Accutouch  
**Révision n°** 01  
**Dossier technique n°** 09 - 24

<b>Fabricant légal</b>	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
<b>Mandataire européen</b>	<b>Numéro d'enregistrement unique</b> Indisponible <b>Non applicable</b> <b>Numéro d'enregistrement unique</b> Non applicable
<b>Type de produit</b>	Gants d'examen non-stériles: Accutouch
<b>Code(s) produit</b>	MDS192073, MDS192074, MDS192075, MDS192076, MDS192077
<b>Code(s) GMDN</b>	47176

## Législations de l'Union Européenne :

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que les produits susmentionnés respectent les dispositions des directives européennes et règlements Européens suivants:	
<b>Règlement applicable:</b> Classification du dispositif médical Normes et/ou spécifications communes listées dans le dossier technique n° Procédure d'évaluation de la conformité Certificat n° Organisme Notifié (nom/numéro)	<b>Dispositif médical:</b> <b>Règlement (UE) 2017/745 du 5 avril 2017</b> Classe <b>I</b> ; Règle n°5  09 Annexe <b>II and III</b> Non applicable, Auto déclaration Non applicable, Auto déclaration
<b>Règlement applicable:</b> Catégorie d'EPI et risque couvert  Normes listées dans le dossier technique n° Procédure(s) d'évaluation de la conformité <input type="checkbox"/> Module A prévu à l'annexe IV du Règlement <input checked="" type="checkbox"/> Module B prévu à l'annexe V du Règlement Attestation d'examen UE de type n° Organisme Notifié (nom/numéro) <input type="checkbox"/> Module C prévu à l'annexe VI du Règlement Si applicable, l'EPI est soumis à la procédure d'évaluation de la conformité suivante sous la surveillance de l'organisme notifié (nom, numéro): <b>BSI (2797)</b> <input checked="" type="checkbox"/> Module C2 prévu à l'annexe VII du Règlement : Conformité au type sur la base du contrôle interne de la production et de contrôles supervisés du produit à des intervalles aléatoires <input type="checkbox"/> Module D prévu à l'annexe VIII du Règlement : Conformité au type sur la base de l'assurance de la qualité du mode de production	<b>Equipment de protection individuel:</b> <b>Règlement (UE) 2016/425 du 9 mars 2016</b> Catégorie <b>III</b> Risque: <b>Substances et mélanges dangereux pour la santé,</b> <b>Agents biologiques nocifs</b>  24  <b>CE 696797</b> <b>BSI (2797)</b>

Toutes les pièces justificatives sont conservées dans les locaux du fabricant.

Revision n° 05 Effective date: 15 July 19  
**FINT.520**

05.INT.02	Duration of archiving: 10 years after the end of life
-----------	---

See intranet or the server for latest released version. For internal use only. This document contains confidential, proprietary information of Medline Int. or one of its subsidiaries. It may not be copied or reproduced without prior written permission from Medline Int.



# EU-Konformitätserklärung

Sprache dieser Erklärung: **de** **Deutsch** (Unterschrift in englischer Deklaration auf der ersten Seite)

**EU-Konformitätserklärung Nr.**  
**Revision Nr.**  
**Technische Unterlagen Nr.**

**DC\_Accutouch**  
**01**  
**09 - 24**

<b>Hersteller</b>	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
<b>Bevollmächtigter</b>	<b>Einzelregistrierungsnummer</b> Nicht verfügbar <b>Einzelregistrierungsnummer</b> Nicht zutreffend
<b>Produktart</b>	Unsterile Untersuchungshandschuhe : Accutouch
<b>Produkt-Code (s)</b>	MDS192073, MDS192074, MDS192075, MDS192076, MDS192077
<b>GMDN-Code (s)</b>	47176

## Verordnungen der Europäischen Union:

Medline erklärt hiermit in alleiniger Verantwortung, dass die oben genannten Produkte den Bestimmungen der folgenden EU-Verordnungen und / oder Richtlinien entsprechen, die in nationales Recht umgesetzt wurden.	
<b>Anwendbare Verordnung:</b>	<b>Medizinprodukte :</b> <b>Verordnung (EU) 2017/745 vom 5. April 2017</b> Klasse Nr. <b>I</b> ; Regel Nr. <b>5</b>
Klassifizierung von Produkten	<b>09</b>
Geltende Normen und/oder allgemeine Spezifikationen sind in technischen Unterlagen n ° aufgelistet	<b>Anhang II and III</b> <b>Nicht zutreffend, Eigenerklärung</b> <b>Nicht zutreffend, Eigenerklärung</b>
Konformitätsbewertungsverfahren Bescheinigung Nr. Notifizierte Stelle (Name, Kennnummer)	
<b>Anwendbare Verordnung:</b>	<b>Persönliche Schutzausrüstungen :</b> <b>Verordnung (EU) 2016/425 vom 9. März 2016.</b>
Risikokategorien von PSA	Kategorie <b>III</b> Risiko: <b>Gesundheitsgefährdende Stoffe und Gemische</b> <b>Schädliche biologische Agenzien</b>
Die anwendbaren Normen befinden sich in der technischen Datei Nr.	<b>24</b>
Konformitätsbewertungsverfahren :	
<input type="checkbox"/> Modul A in Anhang IV der Verordnung	
<input checked="" type="checkbox"/> Modul B in Anhang V der Verordnung EU-Baumusterprüfbescheinigung Nr. Notifizierte Stelle (Name, Kennnummer)	<b>CE 696797</b> <b>BSI (2797)</b>
<input type="checkbox"/> Modul C in Anhang VI der Verordnung	
Gegebenenfalls: Die PSA unterliegt folgendem Konformitätsbewertungsverfahren unter Überwachung der notifizierten Stelle (Name, Kennnummer):	<b>BSI (2797)</b>
<input checked="" type="checkbox"/> Modul C2 in Anhang VII der Verordnung : Konformität mit dem Baumuster auf der Grundlage einer internen Fertigungskontrolle mit überwachten Produktprüfungen in unregelmäßigen Abständen	
<input type="checkbox"/> Modul D in Anhang VIII der Verordnung : Konformität mit dem Baumuster auf der Grundlage einer Qualitätssicherung bezogen auf den Produktionsprozess	

Alle technischen Unterlagen befinden sich bei dem Hersteller.

Revision n° 05 Effective date: 15 July 19  
**FIN.T.520**

05.INT.02	<i>Duration of archiving: 10 years after the end of life</i>
-----------	--

See intranet or the server for latest released version. For internal use only. This document contains confidential, proprietary information of Medline Int. or one of its subsidiaries. It may not be copied or reproduced without prior written permission from Medline Int.



# Dichiarazione di conformità UE

Lingua di questa dichiarazione : **it Italiano** ( Firma disponibile in dichiarazione inglese in prima pagina)

**Dichiarazione di conformità UE N.** DC\_Accutouch  
**Revisione N.** 01  
**Fascicolo tecnico N.** 09 - 24

<b>Fabbricante</b>	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
<b>Mandatario</b>	Non applicabile
<b>Numero Registrazione singolo</b>	Non disponibile
<b>Numero Registrazione singolo</b>	Non applicabile
<b>Tipo di prodotto</b>	Guanti da esame non sterili : Accutouch
<b>Codici dei prodotti</b>	MDS192073, MDS192074, MDS192075, MDS192076, MDS192077
<b>Codici GMDN</b>	47176

## Regolamenti dell'Unione Europea :

Medline dichiara, sotto la propria responsabilità, che i prodotti sopra menzionati rispettano i requisiti delle seguenti Direttive e/o Regolamenti della comunità Europea così come recepiti dalle leggi nazionali.	
<b>Regolamento applicabile:</b>	<b>Dispositivi medici :</b> <b>Regolamento (UE) 2017/745 del 5 aprile 2017</b>
Classificazione dei dispositivi	Classe <b>I</b> ; Regola <b>5</b>
Gli Standard applicabili e/o le specifiche Comunitarie sono elencate nel file tecnico n°	<b>09</b>
Procedure di valutazione della conformità Certificato N. Organismo notificato (denominazione, numero)	Allegato <b>II and III</b> Non applicabile, Autodichiarazione Non applicabile, Autodichiarazione
<b>Regolamento applicabile:</b>	<b>Dispositivi di protezione individuale :</b> <b>Regolamento (UE) 2016/425 del 9 marzo 2016.</b>
Categorie di rischio dei DPI	Categoria <b>III</b> Rischio: Sostanze e miscele pericolose per la salute, Agenti biologici nocivi
Gli standard applicabili sono elencati nel fascicolo tecnico n.	<b>24</b>
Procedure di valutazione della conformità	
<input type="checkbox"/> Modulo A stabilito nell'allegato IV del regolamento	
<input checked="" type="checkbox"/> Modulo B stabilito nell'allegato V del regolamento Certificato di esame UE del tipo N. Organismo notificato (denominazione, numero)	<b>CE 696797</b> <b>BSI (2797)</b>
<input type="checkbox"/> Modulo C stabilito nell'allegato VI del regolamento	
Ove applicabile, il DPI è oggetto alla seguente procedura di valutazione della conformità sotto la sorveglianza dell'organismo notificato (denominazione, numero):	<b>BSI (2797)</b>
<input checked="" type="checkbox"/> Modulo C2 stabilito nell'allegato VII del regolamento : Conformità al tipo basata sul controllo interno della produzione unito a prove del prodotto sotto controllo ufficiale effettuate a intervalli casuali	
<input type="checkbox"/> Modulo D stabilito nell'allegato VIII del regolamento : Conformità al tipo basata sulla garanzia di qualità del processo di produzione	

Tutta la documentazione di supporto viene conservata presso la sede del fabbricante.

Revision n° 05 Effective date: 15 July 19

FINT.520

05.INT.02	Duration of archiving: 10 years after the end of life
-----------	---

See intranet or the server for latest released version. For internal use only. This document contains confidential, proprietary information of Medline Int. or one of its subsidiaries. It may not be copied or reproduced without prior written permission from Medline Int.



# Declaración UE de conformidad

Idioma de esta declaración: **es español** (Firma disponible en inglés declaración en primera página)

**Declaración UE de conformidad N.º** DC\_Accutouch  
**Revisión N.º** 01  
**Expediente técnico N.º** 09 - 24

<b>Fabricante</b>	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
<b>Representante autorizado</b>	<b>Número de Registro Individual</b> No disponible No aplica <b>Número de Registro Individual</b> No aplica
<b>Tipo de producto</b>	Guantes de examen no estériles : Accutouch
<b>Código(s) de producto</b>	MDS192073, MDS192074, MDS192075, MDS192076, MDS192077
<b>Código(s) GMDN</b>	47176

## Reglamento de la Unión Europea:

Declaramos bajo nuestra exclusiva responsabilidad que los productos antes mencionados cumplen las disposiciones de los siguientes Reglamentos de la UE y las Directivas transpuestas a las leyes nacionales.

<b>Reglamento aplicable:</b>	<b>Productos sanitario :</b> <b>Reglamento (UE) 2017/745 de 5 de abril de 2017</b>
Clasificación de los productos	Clase I; Regla N.º 5
Los estándares aplicables y/o las especificaciones están descritas en el archivo N°	09
Procedimiento de evaluación de la conformidad Certificado N.º Organismo notificado (nombre, número)	Anexo II and III No aplica, Autodeclaración No aplica, Autodeclaración

<b>Reglamento aplicable:</b>	<b>Equipos de protección individual:</b> <b>Reglamento (UE) 2016/425 de 9 de marzo de 2016.</b>
Categoría EPI y riesgo cubiertos	Categoría III Riesgo: Sustancias y mezclas peligrosas para la salud, Agentes biológicos nocivos
Normas aplicables figuran en el expediente técnico n °	24
Procedimiento(s) de evaluación de la conformidad	
<input type="checkbox"/> Módulo A en el anexo IV del Reglamento	
<input checked="" type="checkbox"/> Módulo B en el anexo V del Reglamento Certificado de examen UE de tipo N.º Organismo notificado (nombre, número)	CE 696797 BSI (2797)
<input type="checkbox"/> Módulo C en el anexo VI del Reglamento	
En su caso, el EPI está sujeto al siguiente procedimiento de evaluación de la conformidad, bajo la supervisión del organismo notificado (nombre, número).	BSI (2797)
<input checked="" type="checkbox"/> Módulo C2 en el anexo VII del Reglamento : Conformidad con el tipo basada en el control interno de la producción más el control supervisado del producto a intervalos aleatorios	
<input type="checkbox"/> Módulo D en el anexo VIII del Reglamento : Conformidad con el tipo basada en el aseguramiento de la calidad del proceso de producción	

Toda la documentación justificativa se retiene en las inmediaciones del fabricante.

Idioma desta declaração : **pt** Português  
(assinatura disponível na declaração inglesa na primeira página)

**Declaração de conformidade UE n.º** DC\_Accutouch  
**Revisão n.º** 01  
**Documentação técnica n.º** 09 - 24

<b>Fabricante</b>	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
<b>Mandatário</b>	<b>Número único de registo</b> Não disponível <b>Número único de registo</b> Não aplicável
<b>Tipo de Produto</b>	Luvras de exame não estéreis : Accutouch
<b>Código(s) de produto</b>	MDS192073, MDS192074, MDS192075, MDS192076, MDS192077
<b>Código(s) GMDN</b>	47176

## Regulamentos da União Europeia :

A Medline declarou, sob a sua exclusiva responsabilidade, que os produtos acima mencionados satisfazem as disposições dos seguintes regulamentos e / ou diretivas da UE transpostos para as leis nacionais.	
<b>Regulamento aplicável:</b>	<b>Dispositivos médicos: Regulamento (UE) 2017/745 de 5 de abril de 2017</b>
Classificação dos dispositivos	Classe I; Rule nº5
Normas aplicáveis e / ou especificações comuns estão listadas na «technical file» nº	09
Procedimentos de avaliação da conformidade Certificado n.º Organismo notificado ... (nome, número)	Anexo II and III Não aplicável, Declaração própria Não aplicável, Declaração própria
<b>Regulamento aplicável:</b>	<b>Equipamentos de proteção individual: Regulamento (UE) 2016/425 de 9 de março de 2016.</b>
Categorias de riscos dos EPI	Categoria III Risco: Substâncias e misturas perigosas para a saúde, Agentes biológicos nocivos
Applicable standards are listed in technical file nº	24
Procedimentos de avaliação da conformidade	
<input type="checkbox"/> Módulo A estabelecido no Anexo IV do Regulamento	
<input checked="" type="checkbox"/> Módulo B estabelecido no Anexo V do Regulamento Certificado de exame UE de tipo N.º Organismo notificado ... (nome, número)	CE 696797 BSI (2797)
<input type="checkbox"/> Módulo C estabelecido no Anexo VI do Regulamento	
Se aplicável, os EPI são sujeitos ao seguinte procedimento de avaliação de conformidade sob vigilância do organismo notificado (nome, número) :	BSI (2797)
<input checked="" type="checkbox"/> Módulo C2 estabelecido no Anexo VII do Regulamento : Conformidade com o tipo baseada no controlo interno da produção e em controlos supervisionados do produto a intervalos aleatórios.	
<input type="checkbox"/> Módulo D estabelecido no Anexo VIII do Regulamento : conformidade com o tipo baseada na garantia da qualidade do processo de produção	

Toda a documentação de suporte é mantida nas instalações do fabricante.

Taal van deze verklaring: **nl Nederlands**  
(Handtekening beschikbaar in de Engelse verklaring op de eerste pagina)

**EU-conformiteitsverklaring nr.** DC\_Accutouch  
**Revisie nr.** 01  
**Technische documentatie nr.** 09 - 24

<b>Fabrikant</b>	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
<b>Gemachtigde</b>	<b>Eén registratienummer</b> Niet beschikbaar Niet toepasbaar <b>Eén registratienummer</b> Niet toepasbaar
<b>Producttype</b>	Niet-steriele onderzoekshandschoenen : Accutouch
<b>Productcode(s)</b>	MDS192073, MDS192074, MDS192075, MDS192076, MDS192077
<b>GMDN-code(s)</b>	47176

## Verordeningen van de Europese Unie:

Medline verklaart hierbij onder volledige verantwoordelijkheid dat de hierboven vermelde producten voldoen aan de voorwaarden van de volgende EU-bepalingen en/of richtlijnen zoals omgezet in nationale wetgeving.	
<b>Toepasselijke Verordening :</b>	<b>Medisch apparaat: Verordening (EU) 2017/745 van 5 april 2017</b>
Classificatie van hulpmiddelen	Klasse I; Regel nr. 5
De toepasselijke normen en / of algemene specificaties worden vermeld in het technisch dossier nr.	09
Conformiteitsbeoordelingsprocedures Certificaat nr. Aangemelde instantie (naam, nummer)	Bijlage II and III Niet toepasbaar, Eigen verklaring Niet toepasbaar, Eigen verklaring
<b>Toepasselijke Verordening :</b>	<b>Persoonlijke beschermingsmiddelen: Verordening (EU) 2016/425 van 9 maart 2016.</b>
Risicocategorieën van PBM	Categorie III Risico: Stoffen en mengsels die gevaarlijk zijn voor de gezondheid, Schadelijke biologische agentia
Toepasselijke normen worden vermeld in technisch bestand nr.	24
Conformiteitsbeoordelingsprocedures	
<input type="checkbox"/> Module A in bijlage IV van Verordening	
<input checked="" type="checkbox"/> Module B in bijlage V van Verordening Certificaat van EU-typeonderzoek nr. Aangemelde instantie (naam, nummer)	CE 696797 BSI (2797)
<input type="checkbox"/> Module C in bijlage VI van Verordening	
Indien van toepassing: Het persoonlijk beschermingsmiddel is onderworpen aan de volgende conformiteitsbeoordelingsprocedure onder toezicht van de aangemelde instantie (naam, nummer):	BSI (2797)
<input checked="" type="checkbox"/> Module C2 in bijlage VII van Verordening: Conformiteit met het type op basis van interne productiecontrole plus productcontroles onder toezicht met willekeurige tussenpozen	
<input type="checkbox"/> Module D in bijlage VIII van Verordening : Conformiteit met het type op basis van kwaliteitsborging van het productieproces	

Alle ondersteunende documentatie wordt bewaard op de locatie van de fabrikant.



# EU-försäkran om överensstämmelse

Språk i denna deklaration: **sv Svenska**  
(Deklarationen är signerad på den engelska versionens första sida)

**EU-försäkran om överensstämmelse nr.** DC\_Accutouch  
**Revision nr.** 01  
**Teknisk dokumentation nr.** 09 - 24

<b>Tillverkare</b>	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
<b>Tillverkarens representant</b>	Inte tillämpbar
<b>Specifikt Registrerings nummer</b>	Inte tillgänglig
<b>Specifikt Registrerings nummer</b>	Inte tillämpbar
<b>Produkttyp</b>	osterila undersökningshandskar : Accutouch
<b>Artiklenummer</b>	MDS192073, MDS192074, MDS192075, MDS192076, MDS192077
<b>GMDN kod</b>	47176

## Europeiska Unionens Förfordningar:

"Medline tar ansvar för att ovannämnda produkter uppfyller bestämmelserna i följande EU-förordningar och / eller direktiv som införlivats i nationell lagstiftning.	
<b>Tillämpligt regelverk:</b>	<b>Förordning (EU) 2017/745 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter</b>
Klassificering av produkter	Klass I; Regel 5
Specifikationer och applicerbara standarder återfinns i den tekniska filen	09
Förfaranden för bedömning av överensstämmelse Intyg nr. Anmälda organet (namn, nummer)	Bilaga II and III Inte tillämpbar, Självdeklaration Inte tillämpbar, Självdeklaration
<b>Tillämpligt regelverk:</b>	<b>Personlig skyddsutrustning : Förordning (EU) 2016/425 av den 9 mars 2016.</b>
Riskkategorier för personlig skyddsutrustning	Kategori III Risk: Hälsovådliga ämnen och blandningar., Skadliga biologiska agens.
Tillämpbara standarder finns listade i teknisk fil n.	24
Förfaranden för bedömning av överensstämmelse	
<input type="checkbox"/> Modul A i bilaga IV till Förordning	
<input checked="" type="checkbox"/> Modul B i bilaga V till Förordning EU-typintyg nr. Anmälda organet ... (namn, nummer)	CE 696797 BSI (2797)
<input type="checkbox"/> Modul C i bilaga VI till Förordning	
I förekommande fall är PPE kontrollerat av av det anmälda organet/notified body (namn, nummer)	BSI (2797)
<input checked="" type="checkbox"/> Modul C2 i bilaga VII till Förordning : Överensstämmelse med typ som grundar sig på intern tillverkningskontroll och övervakade produktkontroller med slumpvisa intervall.	
<input type="checkbox"/> Modul D i bilaga VIII till Förordning : Överensstämmelse med typ som grundar sig på kvalitetssäkring av produktionen.	

All dokumentation finns kvar hos tillverkaren.

Revision n° 05 Effective date: 15 July 19

FINT.520

05.INT.02

Duration of archiving: 10 years after the end of life

See intranet or the server for latest released version. For internal use only. This document contains confidential, proprietary information of Medline Int. or one of its subsidiaries. It may not be copied or reproduced without prior written permission from Medline Int.



Sproget i denne erklæring : **da Dansk**  
(Underskrift til rådighed på den første side i den engelske erklæring)

**EU-overensstemmelseserklæring Nr.** DC\_Accutouch  
**Revision Nr.** 01  
**Teknisk dokumentation Nr.** 09 - 24

<b>Fabrikant</b>	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
<b>Bemyndiget repræsentant</b>	ikke gældende
	<b>Registreringsnummer</b> ikke tilgængelig
	<b>Registreringsnummer</b> ikke gældende
<b>Produkttype</b>	Usterile undersøgelsehandsker : Accutouch
<b>Produktkode</b>	MDS192073, MDS192074, MDS192075, MDS192076, MDS192077
<b>GMDN kode</b>	47176

## EU-forordninger :

Medline hermed erklærer hermed under eget ansvar, at ovennævnte produkter opfylder bestemmelserne i de følgende EU-forordninger og / eller direktiv(er), som er gennemført i national lovgivning	
<b>Gældende regulering:</b>	<b>Medicinsk udstyr: Forordning (EU) 2017/745 af 5. april 2017.</b>
Klassificering af udstyr	Klasse I; Regel 5
Specifikationer og applicerbare standarder findes i den tekniske fil	09
Overensstemmelsesvurderingsprocedurer Certifikat Nr. Bemyndigede organ (navn, nummer)	Bilag II and III ikke gældende, selvdeklaration ikke gældende, selvdeklaration
<b>Gældende regulering:</b>	<b>Personlige værnemidler: Forordning (EU) 2016/425 af 9. marts 2016.</b>
Risikokategorier for PV'er	Kategori III Risiko: Stoffer og blandinger, som er sundhedsfarlige Skadelige biologiske agenser
Gældende standarder er anført i teknisk dokumentation nr.	24
Overensstemmelsesvurderingsprocedurer	
<input type="checkbox"/> Modul A i bilag IV til forordning	
<input checked="" type="checkbox"/> Modul B i bilag V til forordning EU-typeafprøvningsattest Nr. Bemyndigede organ (navn, nummer)	CE 696797 BSI (2797)
<input type="checkbox"/> Modul C i bilag VI til forordning	
I de tilfælde det er relevant, er PV underlagt følgende overensstemmelsesvurderingsprocedure under overvågning af det bemyndigede organ (navn, nummer):	BSI (2797)
<input checked="" type="checkbox"/> Modul C2 i bilag VII til forordning : Typeoverensstemmelse på grundlag af intern produktionskontrol plus overvåget produktkontrol med vekslende mellemrum	
<input type="checkbox"/> Modul D i bilag VIII til forordning : Typeoverensstemmelse på grundlag af kvalitetssikring af produktionsprocessen	

Al dokumentation bevares hos fabrikanten.

Tämän vakuutuksen kieli: **fi Suomi**  
(Allekirjoitus on englanninkielisen vakuutuksen ensimmäisellä sivulla.)

**EU-vaatimustenmukaisuusvakuutus nro.** DC\_Accutouch  
**Tarkistus nro.** 01  
**Tekniset asiakirjat nro.** 09 - 24

<b>Valmistajalla</b>	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
<b>Valtuutetulla edustajalla</b>	Ei sovellettavissa
<b>Yksi rekisteröintinumero</b>	Ei saatavilla
<b>Yksi rekisteröintinumero</b>	Ei sovellettavissa
<b>Tuotetyyppi</b>	Ei-steriilit tutkimuskäsiaineet : Accutouch
<b>Tuotekoodi(t)</b>	MDS192073, MDS192074, MDS192075, MDS192076, MDS192077
<b>GMDN-koodi(t)</b>	47176

## Euroopan unionin asetukset:

Medline vakuuttaa täten olevansa yksin vastuussa siitä, että edellä mainitut tuotteet täyttävät seuraavien EU-asetusten ja/tai -direktiivien säännökset sellaisina kuin ne on saatettu osaksi kansallista lainsäädäntöä.

<b>Sovellettava asetus:</b>	<b>Lääkinnällinen laite:</b> <b>Asetus (EU) 2017/745 annettu 5 päivänä huhtikuuta 2017</b>
Laitteiden luokitus	Luokkaan I; Sääntö 5
Käyttötavat ja/tai tuotetiedot ovat teknisissä tiedoissa	09
Vaatimustenmukaisuuden arviointimenettelyt Todistuksen nro. Ilmoitetun laitoksen (nimi, numero)	liitteessä II and III Ei sovellettavissa, Omailmoitus Ei sovellettavissa, Omailmoitus
<b>Sovellettava asetus:</b>	<b>Henkilönsuojaimista :Asetus (EU) 2016/425 annettu 9 päivänä maaliskuuta 2016.</b>
Henkilönsuojainten riskiluokat	Luokka III Riski: Aineet ja seokset, jotka ovat vaarallisia terveydelle, Haitalliset biologiset tekijät.
Sovellettavat standardit on lueteltu teknisessä tiedostossa nro	24
Vaatimustenmukaisuuden arviointimenettelyt	
<input type="checkbox"/> Asetuksen liitteessä IV oleva moduuli A	
<input checked="" type="checkbox"/> Asetuksen liitteessä V oleva moduuli B EU-tyypitarkastustodistus nro. Ilmoitetun laitoksen (nimi, numero)	CE 696797 BSI (2797)
<input type="checkbox"/> Asetuksen liitteessä VI oleva moduuli C	
Tarvittaessa henkilönsuojaimen sovelletaan seuraavaa vaatimustenmukaisuuden arviointimenettelyä ilmoitetun laitoksen (nimi, numero) BSI (2797) valvonnassa.	
<input checked="" type="checkbox"/> Asetuksen liitteessä VII oleva moduuli C2: Sisäiseen tuotannonvalvontaan perustuva tyyppimukaisuus ja satunnaisin väliajoin suoritettavat valvotut tuotetarkastukset.	
<input type="checkbox"/> Asetuksen VIII liitteessä VIII oleva moduuli D : Tuotantoprosessin laadunvarmistukseen perustuva tyyppimukaisuus	

Kaikkia asiakirjoja säilytetään valmistajan tiloissa.

Język niniejszej deklaracji: **pl Polski**  
 (Podpis dostępny na pierwszej stronie deklaracji w angielskiej wersji językowej)

**Deklaracja zgodności UE nr.** DC\_Accutouch  
**Wersja nr.** 01  
**Dokumentacja techniczna nr.** 09 - 24

<b>Producent</b>	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
<b>Upoważniony przedstawiciel</b>	<b>Indywidualny numer rejestracyjny</b> Niedostępne <b>Indywidualny numer rejestracyjny</b> Nie dotyczy
<b>Typ produktu</b>	Niejałowe rękawice do badań : Accutouch
<b>Kod(y) produktu</b>	MDS192073, MDS192074, MDS192075, MDS192076, MDS192077
<b>Kod(y) GMDN</b>	47176

## Rozporządzenia Unii Europejskiej:

Firma Medline jako jedyny podmiot odpowiedzialny niniejszym oświadcza, że wspomniane wyżej produkty spełniają warunki następujących rozporządzeń i/lub dyrektyw(y) UE w formie, w jakiej zostały przetransponowane do prawa krajowego.	
<b>Obowiązująca rozporządzenie :</b>	<b>Urządzenie medyczne: Rozporządzeniem (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r.</b>
Klasyfikacja wyrobów	Klasy I; Regula nr. 5
Obowiązujące normy i/lub wspólne specyfikacje są wymienione w dokumentacji technicznej nr	09
Procedury oceny zgodności Certyfikat nr. Jednostki notyfikującej ... (nazwa, numer)	Załącznik II and III Nie dotyczy, Deklaracja własna Nie dotyczy, Deklaracja własna
<b>Obowiązujące rozporządzenie :</b>	<b>Środków ochrony indywidualnej: Rozporządzeniem (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r.</b>
Kategorie zagrożeń w odniesieniu do ŚOI	Kategoria III Ryzyko: Niebezpiecznymi dla zdrowia substancjami i mieszaninami Szkodliwymi czynnikami biologicznymi
Obowiązujące normy zostały wymienione w dokumentacji technicznej nr.	24
Procedury oceny zgodności	
<input type="checkbox"/> Moduł A w załączniku IV do rozporządzenia	
<input checked="" type="checkbox"/> Moduł B w załączniku V do rozporządzenia Certyfikat badania typu UE nr. Jednostki notyfikującej ... (nazwa, numer)	CE 696797 BSI (2797)
<input type="checkbox"/> Moduł C w załączniku VI do rozporządzenia	
W stosownych przypadkach środki ochrony indywidualnej podlegają następującym procedurom oceny zgodności pod nadzorem jednostki notyfikowanej (nazwa, numer)	BSI (2797)
<input checked="" type="checkbox"/> Moduł C2 w załączniku VII do rozporządzenia: Zgodność z typem w oparciu o wewnętrzną kontrolę produkcji oraz nadzorowane kontrole produktu w losowych odstępach czasu.	
<input type="checkbox"/> Moduł D w załączniku VIII do rozporządzenia: Zgodność z typem w oparciu o zapewnienie jakości procesu produkcji	

Wszelka dokumentacja uzupełniająca jest przechowywana w siedzibie producenta.

Limba acestei declarații:  **Român**  
 (Semnătura disponibilă în declarația în limba engleză de pe prima pagină)

**Declarația de conformitate UE nr.** DC\_Accutouch  
**Revizuirea nr.** 01  
**Documentația tehnică nr.** 09 - 24

<b>Producător</b>	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
<b>Reprezentant autorizat</b>	<b>Număr unic de înregistrare</b> Indisponibil Nu este cazul <b>Număr unic de înregistrare</b> Nu este cazul
<b>Tip de produs</b>	Mănuși de examinare nesterile : Accutouch
<b>Codul(codurile) produsului</b>	MDS192073, MDS192074, MDS192075, MDS192076, MDS192077
<b>Cod(coduri) GMDN</b>	47176

## Regulamentele Uniunii Europene:

Prin prezenta, Medline declară pe propria răspundere că produsele menționate mai sus respectă prevederile următoarelor Regulamente și/sau Directive UE, așa cum sunt acestea transpuse în legislația națională.	
<b>Regulamentul aplicabil:</b> Clasificarea dispozitivelor Standardele aplicabile și/sau specificațiile obișnuite sunt prezentate în dosarul tehnic nr. Proceduri de evaluare a conformității Certificat nr. Organismului notificat (denumire, număr)	<b>Dispozitiv medical:</b> <b>Regulamentul (UE) 2017/745 din 5 aprilie 2017</b> Clasa I; Regula nr. 5 09 Anexa II and III Declarație de conformitate pe propria răspundere Declarație de conformitate pe propria răspundere
<b>Regulamentul aplicabil:</b> Categoriile de risc ale EIP Standardele aplicabile sunt enumerate în fișa tehnică nr. Proceduri de evaluare a conformității <input type="checkbox"/> Modulul A din anexa IV la regulament <input checked="" type="checkbox"/> Modulul B din anexa V la regulament Certificatul de examinare UE de tip nr. Organismului notificat (denumire, număr) <input type="checkbox"/> Modulul C din anexa VI la regulament Dacă este cazul, EIP face obiectul următoarelor evaluări de conformitate, sub supravegherea organismului notificat ... (nume, număr): <input checked="" type="checkbox"/> Modulul C2 din anexa VII la regulament: Conformitatea de tip bazată pe controlul intern al producției, plus verificări supravegheate ale produselor la intervale aleatorii. <input type="checkbox"/> Modulul D din anexa VIII la regulament: Conformitatea de tip bazată pe asigurarea calității procesului de producție	<b>Echipamentele individuale de protecție:</b> <b>Regulamentul (UE) 2016/425 din 9 martie 2016.</b> Categororia III Risc: Substanțe și amestecuri care sunt nocive pentru sănătate Agenți biologici nocivi 24 CE 696797 BSI (2797) BSI (2797)

Toate documentele doveditoare vor fi arhivate la sediul producătorului.

Jazyk prohlášení:  **eský jazyk** (Podpis je k dispozici na první straně prohlášení v angličtině)

**EU prohlášení o shodě č.**

DC\_Accutouch

**Revize č.**

01

**Technická dokumentace č.**

09 - 24

<b>Výrobce</b>	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
<b>Zplnomocněným zástupcem</b>	<b>Jednotlivé registrační číslo</b> <b>Není k dispozici</b> <b>Nelze použít</b> <b>Jednotlivé registrační číslo</b> <b>Nelze použít</b>
<b>Typ výrobku</b>	Nesterilní vyšetřovací rukavice : Accutouch
<b>Kód(y) výrobku</b>	MDS192073, MDS192074, MDS192075, MDS192076, MDS192077
<b>Kód(y) GMDN</b>	47176

## Nařízení Evropské unie:

Společnost Medline tímto prohlašuje, že výlučně odpovídá za to, že výše uvedené výrobky splňují ustanovení následujících nařízeních a směrnic EU, jak jsou provedeny ve vnitrostátním právu.	
<b>Platné nařízení :</b> Klasifikace prostředků Platné standardy a běžné specifikace jsou uvedené v technickém souboru č. Postupy posuzování shody Certifikát č. Oznámeného subjektu (název, číslo)	<b>Zdravotnický prostředek: Nařízení (EU) 2017/745 ze dne 5. dubna 2017</b> Třída I; Pravidlo č. 5  09  Příloha II and III Nelze použít, Vlastní prohlášení Nelze použít, Vlastní prohlášení
<b>Platné nařízení :</b> Kategorie rizik u OOP Platné standardy jsou uvedeny v technické dokumentaci č. Postupy posuzování shody :	<b>Osobních ochranných prostředcích: Nařízení (EU) 2016/425 ze dne 9. března 2016.</b> Kategorie III Riziko: Látek a směsí nebezpečných pro zdraví Skodlivých biologických činitelů  24
<input type="checkbox"/> Modul A v příloze IV nařízení <input checked="" type="checkbox"/> Modul B v příloze V nařízení Certifikát EU přezkoušení typu č. Oznámeného subjektu (název, číslo) <input type="checkbox"/> Modul C v příloze VI nařízení	CE 696797 BSI (2797)
Je-li to v daném případě relevantní, osobní ochranný prostředek (PPE) podléhá následujícím postupům posuzování shody pod dohledem oznámeného subjektu (jméno, číslo)	BSI (2797)
<input checked="" type="checkbox"/> Modul C2 v příloze VII nařízení: Shoda s typem založená na interním řízení výroby spolu s kontrolami výrobků pod dohledem v náhodně zvolených intervalech. <input type="checkbox"/> Modul D v příloze VIII nařízení: Shoda s typem založená na zabezpečování kvality výrobního procesu	

Veškerá podkladová dokumentace je uchovávána v prostorách výroby.

Γλώσσα στην οποία έχει συνταχθεί αυτή η δήλωση: **el** **Ελληνικά**  
(Υπογραφή διαθέσιμη στην αγγλική δήλωση, στην πρώτη σελίδα)

**δήλωση συμμόρφωσης ΕΕ αριθ.**  
**Αναθεώρηση αριθ.**  
**Τεχνικός φάκελος αριθ.**

DC\_Accutouch  
01  
09 - 24

<b>Κατασκευαστής</b>	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
<b>Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος</b>	<b>Ενιαίος Αριθμός Μητρώου</b> Μη διαθέσιμο <b>Μη εφαρμοσίμο</b> <b>Ενιαίος Αριθμός Μητρώου</b> Μη εφαρμοσίμο
<b>Τύπος προϊόντος</b>	Μη αποστειρωμένα εξεταστικά γάντια : Accutouch
<b>Κωδικός(οι) προϊόντος</b>	MDS192073, MDS192074, MDS192075, MDS192076, MDS192077
<b>Κωδικός(οι) GMDN</b>	47176

## Κανονισμούς της Ευρωπαϊκής Ένωσης:

<p>Η Medline με την παρούσα δηλώνει με αποκλειστική της ευθύνη ότι τα προαναφερθέντα προϊόντα πληρούν τις διατάξεις των παρακάτω κανονισμών ή/και της (των) οδηγίας (ιών) της ΕΕ, όπως έχουν μεταφερθεί στις εθνικές νομοθεσίες.</p>	
<p><b>Ισχύων κανονισμός :</b></p> <p>Ταξινόμηση τεχνολογικών προϊόντων</p> <p>Τα εφαρμοστέα πρότυπα και/ή οι Κοινές Προδιαγραφές αναφέρονται στο τεχνικό αρχείο αρ.</p> <p>Διαδικασίες αξιολόγησης της συμμόρφωσης Πιστοποιητικό αριθ Κοινοποιημένου οργανισμού ... (ονομασία, αριθμός).</p>	<p><b>ΙΑτροτεχνολογικό προϊόν:</b> <b>Κανονισμός (ΕΕ) 2017/745 της 5ης Απριλίου 2017</b> Κατηγορίας I; Κανόνας αριθ 5</p> <p>09</p> <p>Παράρτημα II and III Μη εφαρμοσίμο, Αυτοπιστοποίηση Μη εφαρμοσίμο, Αυτοπιστοποίηση</p>
<p><b>Ισχύων κανονισμός:</b></p> <p>Κατηγορίες κινδύνου των ΜΑΠ</p> <p>Ισχύοντα πρότυπα παρατίθενται στο τεχνικό αρχείο αρ.</p> <p>Διαδικασίες αξιολόγησης της συμμόρφωσης</p> <p><input type="checkbox"/> Ενότητα Α του παραρτήματος IV του κανονισμού</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> Ενότητα Β του παραρτήματος V του κανονισμού Πιστοποιητικό εξέτασης τύπου ΕΕ Κοινοποιημένου οργανισμού (ονομασία, αριθμός).</p> <p><input type="checkbox"/> Ενότητα Γ του παραρτήματος VI του κανονισμού</p> <p>Όπου ισχύει, τα ΜΑΠ υπόκεινται στην παρακάτω διαδικασία αξιολόγησης της συμμόρφωσης υπό την επιτήρηση του κοινοποιημένου οργανισμού (ονομασία, αριθμός)</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> Ενότητα Γ2 του παραρτήματος VII του κανονισμού: συμμόρφωση προς τον τύπο με βάση τον εσωτερικό έλεγχο της παραγωγής και τη δοκιμή του προϊόντος υπό εποπτεία κατά τυχαία διαστήματα</p> <p><input type="checkbox"/> Ενότητα Δ του παραρτήματος VIII του κανονισμού: συμμόρφωση προς τον τύπο με βάση τη διασφάλιση της ποιότητας της διαδικασίας παραγωγής</p>	<p><b>τα μέσα ατομικής προστασίας :</b> <b>Κανονισμός (ΕΕ) 2016/425 της 9ης Μαρτίου 2016.</b> Κατηγορία III Κίνδυνος : ουσίες και μείγματα που είναι επικίνδυνα για την υγεία επιβλαβείς βιολογικούς παράγοντες</p> <p>24</p> <p>CE 696797 BSI (2797)</p> <p>BSI (2797)</p>

Όλο το υποστηρικτικό υλικό τεκμηρίωσης διατηρείται στις εγκαταστάσεις του κατασκευαστή.

A nyilatkozat nyelve: **hu Magyar nyelv** (Az aláírás az angol nyelvű nyilatkozat első oldalán található)

**sz. EU-megfelelőségi nyilatkozatot** DC\_Accutouch  
**sz. Revízió** 01  
**sz. Műszaki dokumentáció** 09 - 24

<b>Gyártó</b>	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
<b>Meghatalmazott képviselő</b>	Nem alkalmazható
<b>Egyedi regisztrációs szám</b>	Nem áll rendelkezésre
<b>Egyedi regisztrációs szám</b>	Nem alkalmazható
<b>Terméktípus</b>	Nem steril vizsgálókesztyű : Accutouch
<b>Termékkód(ok)</b>	MDS192073, MDS192074, MDS192075, MDS192076, MDS192077
<b>GMDN kód(ok)</b>	47176

## Európai uniós rendeletek:

A Medline ezúton saját kizárólagos felelősségére kijelenti, hogy a fent említett termékek megfelelnek az alábbi, a nemzeti jogrendszerbe átültetett EU-rendeleteknek, illetve irányelveknek.	
<b>Vonatkozó rendelet:</b>	<b>Orvostechinikai eszközökről: (EU) 2017/745 rendelete (2017. április 5.)</b>
Az orvostechinikai eszközök osztályozása	Osztály I; sz. Szabály 5
Az alkalmazott szabványok és/vagy a gyakori specifikációk az n° technikai fájlban vannak felsorolva	09
Megfelelőségértékelési eljárások sz. Tanúsítvány Bejelentett szervezet (név, szám)	II and III melléklete Nem alkalmazható, Önbevallás Nem alkalmazható, Önbevallás
<b>Vonatkozó rendelet:</b>	<b>Egyéni védőeszközökről : (EU) 2016/425 Rendelete (2016. március 9.)</b>
Az egyéni védőeszközök kockázati kategóriái	Kategória III Kockázat: Egészségkárosító anyagok és keverékek Fertőző anyagok
A vonatkozó szabványok a(z)	24 sz. műszaki fájlban szerepelnek.
Megfelelőségértékelési eljárások	
<input type="checkbox"/> Az „A” modul leírása a rendelet IV. mellékletében található.	
<input checked="" type="checkbox"/> A „B” modul leírása a rendelet V. mellékletében található. sz. EU-típusvizsgálati tanúsítvány Bejelentett szervezet (név, szám)	CE 696797 BSI (2797)
<input type="checkbox"/> A „C” modul leírása a rendelet VI. mellékletében található.	
Adott esetben az egyéni védőeszközön el kell végezni az alábbi megfelelőségértékelési eljárást, a kijelölt szervezetek felügyeletével (név, szám):	BSI (2797)
<input checked="" type="checkbox"/> A „C2” modul leírása a rendelet VII. mellékletében található: A belső gyártásellenőrzés, valamint a szűrőpróbaszerűen végzett, felügyelt termékellenőrzések által biztosított típusmegfelelőség	
<input type="checkbox"/> A „D” modul leírása a rendelet VIII. mellékletében található: A gyártási folyamat minőségbiztosítási rendszere által biztosított típusmegfelelőség	

A gyártó a székhelyén megőrzi minden erre vonatkozó dokumentációt.

Jazyk tohto vyhlásenia: **sk** Slovenský jazyk  
(Podpis je dostupný vo vyhlásení v anglickom jazyku na prvej strane)

**EÚ vyhlásenie o zhode č.** DC\_Accutouch  
**Revízie č.** 01  
**Technická dokumentácia č.** 09 - 24

<b>Výrobca</b>	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
<b>Splnomocnený zástupca</b>	<b>Jednotné registračné číslo</b> Nie je k dispozícií <b>Jednotné registračné číslo</b> Nie je použiteľné
<b>Typ produktu</b>	Nesterilné vyšetrovacie rukavice : Accutouch
<b>Kód(-y) produktu</b>	MDS192073, MDS192074, MDS192075, MDS192076, MDS192077
<b>Kód(-y) GMDN</b>	47176

## Nariadenia Európskej únie:

Spoločnosť Medline týmto pod jej výhradnou zodpovednosťou vyhlasuje, že vyššie spomenuté produkty spĺňajú ustanovenia nasledujúcich nariadení Európskej únie a/alebo smernice (smerníc) v znení, v akom boli prevedené do vnútroštátnych právnych predpisov.	
<b>Príslušné nariadenie:</b>	<b>Pomôcka:</b>
Klasifikácia pomôcok	<b>Nariadenie (EÚ) 2017/745 z 5. apríla 2017</b> Trieda I; Pravidlo č. 5
Príslušné normy a/alebo spoločné špecifikácie sú uvedené v technickej dokumentácii č.	09
Postupy posudzovania zhody Certifikát č. Notifikovanej osoby ... (názov, číslo)	Príloha II and III Nie je použiteľné, Vlastné vyhlásenie Nie je použiteľné, Vlastné vyhlásenie
<b>Príslušné nariadenie:</b>	<b>Osobných ochranných prostriedkoch:</b>
Rizikové kategórie OOP	<b>Nariadenie (EÚ) 2016/425 z 9. marca 2016</b> Kategória III Riziko: Látkami a zmesami, ktoré ohrozujú zdravie Skodlivými biologickými činiteľmi
Príslušné štandardy sú uvedené v technickej dokumentácii č.	24
Postupy posudzovania zhody	
<input type="checkbox"/> Modul A stanovený v prílohe IV k nariadeniu	
<input checked="" type="checkbox"/> Modul B stanovený v prílohe V k nariadeniu Certifikát EÚ skúšky typu č. Notifikovanej osoby ... (názov, číslo)	CE 696797 BSI (2797)
<input type="checkbox"/> Modul C stanovený v prílohe VI k nariadeniu	
V prípade potreby podlieha OOP nasledujúcim postupom posudzovania zhody pod dohľadom oboznámeného orgánu... (názov, číslo):	BSI (2797)
<input checked="" type="checkbox"/> Modul C2 stanovený v prílohe VII k nariadeniu: Zhoda typu je overená vnútornou kontrolou výroby a náhodnými kontrolami produktov pod dozorom	
<input type="checkbox"/> Modul D stanovený v prílohe VIII k nariadeniu: Zhoda typu je overená zabezpečením akosti postupu výroby	

Všetky podkladové dokumenty sú uchovávané v priestoroch výrobcu.



Jezik te izjave: **SI Slovenski jezik** (Podpis je na voljo pri angleški izjavi na prvi strani)

**Izjava EU o skladnosti št.**

DC\_Accutouch

**Revizija št.**

01

**Tehnična dokumentacija št.**

09 - 24

<b>Proizvajalec</b>	Medline International France SAS 5 rue Charles Lindbergh 44110 châteaubriant - France
<b>Pooblaščen zastopnik</b>	<b>Enotna registrska številka</b> Ni na voljo <b>Enotna registrska številka</b> Se ne uporablja
<b>Tip izdelka</b>	Nesterilne rokavice za preglede : Accutouch
<b>Kode izdelka</b>	MDS192073, MDS192074, MDS192075, MDS192076, MDS192077
<b>Kode GMDN</b>	47176

## **Predpisi Evropske unije:**

Podjetje Medline z izključno odgovornostjo izjavlja, da zgoraj omenjeni izdelki ustrezajo določbam naslednjih uredb in/ali direktiv EU, kot so prenesene v državne zakonodaje.	
<b>Veljavna uredba:</b> Razvrstitev pripomočkov Veljavni standardi in/ali skupne specifikacije so navedeni v tehnični dokumentaciji št. Postopki ugotavljanja skladnosti Certifikat št. Priglašene organa (ime, številka)	<b>Medicinski pripomoček: Uredba (EU) 2017/745 z dne 5. aprila 2017</b> Razred I; Pravilo št. 5  09 Priloga II and III Se ne uporablja, Samostojna izjava Se ne uporablja, Samostojna izjava
<b>Veljavna uredba:</b> Kategorije osebne varovalne opreme Veljavni standardi so navedeni v tehnični datoteki št. Postopki ugotavljanja skladnosti <input type="checkbox"/> Modul A, določen v Prilogi IV uredbe <input checked="" type="checkbox"/> Modul B, določen v Prilogi V uredbe Certifikat o EU-pregledu tipa Priglašene organa (ime, številka) <input type="checkbox"/> Modul C, določen v Prilogi VI uredbe Če je primerno, je OZO predmet naslednjih postopkov ocene skladnosti pod nadzorom priglašene organa (ime, številka) : <input checked="" type="checkbox"/> Modul C2, določen v Prilogi VII uredbe: Skladnost s tipom na podlagi notranjega proizvodnega nadzora in nadzorovanih preverjanj izdelkov ob naključnih intervalih <input type="checkbox"/> Module D Modul D, določen v Prilogi VIII uredbe: Skladnost s tipom na podlagi zagotavljanja kakovosti proizvodnega procesa	<b>Osebni varovalni opremi: Uredba (EU) 2016/425 z dne 9. marca 2016</b> Kategorija III Nevarnost : Snovmi in mešanici, ki so nevarne za zdravje Skodljivimi biološkimi dejavniki  24 CE 696797 BSI (2797) BSI (2797)

Vsa podporna dokumentacija je shranjena pri proizvajalcu.