

Declaración UE de Conformidad con arreglo al Reglamento (UE) 2016/425
EU Declaration of Conformity in accordance with PPE Regulation (EU) 2016/425

El fabricante:

The manufacturer:

Bimedica.

BARNA IMPORT MEDICA, S.A.

Av. Barcelona, 225

08750 Molins de Rei · Barcelona (SPAIN)

Declara por la presente que el EPI nuevo que se describe a continuación

Hereby declares that the new PPE described hereafter

Guante de examen estéril de látex sin polvo Naturflex®

COD. 128913, 128914, 128915

Sterile powder free latex examination gloves Naturflex®

Presenta conformidad con lo dispuesto en el Reglamento (UE) 2016/425 y las normas armonizadas EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016/A1:2018 y EN ISO 374-5:2016

El producto está certificado por el organismo notificado AITEX con número de identificación 0161, como EPI de la Categoría III y es idéntico al EPI objeto del Examen UE de tipo (Módulo B) nº 18/0889/00/0161 y será sometido al procedimiento de evaluación de la conformidad según modelo C2 bajo control del mismo organismo notificado.

The product is certified by the notified body AITEX with identification number 0161, as EPI of Category III and it is identical to the PPE subject to the EU Type Examination (Module B) No. 18/0899/00/0161 and will be subject to the procedure of conformity assessment according to model C2 under the control of the same notified body.

Molins de Rei, a 14 de enero de 2019.

Bimedica.
Barna Import Medica, S.A.
Av. Barcelona nº 225
08750 Molins de Rei
Barcelona (Spain)

Fdo. José Antonio Pérez
Director Técnico