

**REGLAMENTO (UE)2016/425**

**FABRICANTE PRODUCTO:** **SANICEN S.A.U**

**DIRECCIÓN:** **C/ VELÁZQUEZ S/N**  
**POL. IND. "MARIOLA"**  
**45511 HUECAS (TOLEDO)**

**DECLARAN BAJO SU RESPONSABILIDAD QUE EL PRODUCTO:**

**GUANTE DE NITRILO AZUL SIN POLVO MARAN MEDICAL PARA EXAMEN**

**CUMPLE LOS REQUISITOS DEL REGLAMENTO (UE) 2016/425  
RELATIVO A LOS EPI**

**ES CONFORME CON LAS SIGUIENTES NORMAS:**

**EN 420:2003+A1:2009 - Requisitos generales**

**EN ISO 374-1:2016/A1:2018 - Protección contra productos químicos,  
guante tipo B**

**EN ISO 374-5:2016 - Protección contra microorganismos**

*Este producto se incluye entre los EPI de la Categoría III del Anexo I de dicho reglamento, siendo idéntico al EPI objeto del Examen UE con certificado xxxxxxxxx expedido por AITEX, número de identificación 0161 y estará sujeto al procedimiento de evaluación de la conformidad bajo control del organismo notificado, para verificar que es igual al prototipo analizado.*

**FECHA: 8-MARZO-2019**

**D. JOSE ANTONIO GONZALEZ MURGA**

**DÑA MARGARITA GARCIA PABLO**

*Director Gerente*

*Responsable de Aseguramiento de Calidad*

**MARAN MEDICAL S.L.**