

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.