

Konformitätserklärung gemäß Verordnung (EU) 2017/745 und Verordnung (EU) 2016/425

Wir,

**ARNOWA GmbH
Kugelbreite 30
33154 Salzkotten
Deutschland**

erklären in alleiniger Verantwortung, dass die nachfolgend genannten Produkte alle Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte und der Verordnung (EU) 2016/425 über Persönliche Schutzausrüstung erfüllen.

Die Produkte sind

- Medizinprodukte der Klasse I gem. Regel 1 und Regel 5, Anhang VIII, Kapitel III und erfüllen die zutreffenden „Grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen“ gemäß Anhang I der Verordnung (EU) 2017/745 und
- Persönliche Schutzausrüstung der Kategorie III gemäß Anhang I und erfüllen die „Grundlegenden Gesundheitsschutz- und Sicherheitsanforderungen“ gemäß Anhang II der Verordnung (EU) 2016/425.

Konformitätsbewertungsverfahren (EU) 2017/745: Anhänge II und III

Konformitätsbewertungsverfahren (EU) 2016/425: Anhänge V und VII (Modul C2) oder VIII (Modul D)

Benannte Stelle: Nummer 2777, SATRA Technology Europe Limited

Basic UDI-DI: 426059752ARNOMEDNL

Angewandte Normen: EN 455-1:2020, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015, EN 455-4:2009, ISO 10993-1:2018, ISO 10993-5:2009, ISO 10993-10:2010, EN ISO 13485:2016, EN ISO 21420:2020, EN ISO 374-1:2016+A1:2018, EN ISO 374-2:2019, EN ISO 374-4:2019, EN ISO 374-5:2016 and EN 16523-1:2015+A1:2018

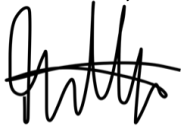
Zweckbestimmung: Der beabsichtigte Zweck von Untersuchungshandschuhen ist das Abdecken der Hände von Angehörigen der Gesundheitsberufe während Untersuchungsverfahren, die den Kontakt mit Körperoberflächen des Patienten und natürlichen Körperöffnungen des Patienten beinhalten. Das Medizinprodukt ist für medizinische Untersuchungen durch medizinisches Fachpersonal als Barriere gegen potenziell infektiöses Material und andere Kontaminanten vorgesehen. Untersuchungshandschuhe dürfen nicht mit verletzter Haut in Berührung kommen. Das Medizinprodukt ist nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt und die Wiederverwendung wird weder gebilligt noch genehmigt. Das Produkt darf nur für einen vorübergehenden Zeitraum verwendet werden.

| | | |
|--|--|--------------------------------|
| Datei: Konformitätserklärung ARNOMED Latex | Revision/Version: V4 | Product: 426059752ARNOMEDNL |
| Copyright: ARNOWA | Applicable: 03-02-04-TPL-TD_Konformitätserklärung ARNOMED Latex | Seite: - 1 - |

Gültigkeit: Sofern keine Änderungen an dem Produkt erfolgen, ist die Erklärung 5 Jahre gültig.

| Produktname | Art.-Nr. | Größen | Zertifikatsnummern (Modul B) |
|--------------------------------------|----------|---------|--|
| ARNOMED Latexhandschuhe puderfrei | 101 | XS - XL | 2777/10467-04/E00-00 2777/11077-01/E00-00 |
| ARNOMED Latex Black | 191 | XS - XL | 2777/10906-03/E00-00 |

Salzkotten, den 13.06.2024



Daniel Müller
Geschäftsführer
ARNOWA GmbH

| | | |
|--|--|--------------------------------|
| Datei: Konformitätserklärung ARNOMED Latex | Revision/Version: V4 | Product: 426059752ARNOMEDNL |
| Copyright: ARNOWA | Applicable: 03-02-04-TPL-TD_Konformitätserklärung ARNOMED Latex | Seite: - 2 - |