

# EU DECLARATION OF CONFORMITY

MEDICAL DEVICE REGULATION (EU) 2017/745

PERSONAL PROTECTIVE EQUIPMENT REGULATION (EU) 2016/425

Legal Manufacturer

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
 8 Jurong Town Hall Road,  
 #29-03 to 06 The JTC Summit,  
 Singapore 609434, Singapore  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: SG-MF-000001645

Authorized representative in the EU

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
 Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: AT-AR-000000735

This certificate is valid for the following product:

**Non-sterile examination and protective glove for single use**

Classification: Class I according to MD Regulation (EU) 2017/745  
 Category III according to PPE Regulation (EU) 2016/425

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

## semperclean MC

Sizes	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Article codes	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

**We hereby declare under sole responsibility that the CE marked product described above conforms with the applicable provisions of Regulation (EU) 2016/425 on personal protective equipment and is identical to the personal protective equipment which is subject to EU Type Examination Certificate No. 2777/11093-04/E03-01 issued by:**

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
 Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland


The products are subject to the procedure set out in Annex VII (Module C2) of Regulation (EU) 2016/425 under the supervision of

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
 Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Applied standards: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010



Andreas Wöss  
 Sr Vice President Sales



Released by: Christian Rohrbach

**This signed document is valid for all translations attached.**

Issued : Singapore, 2024-01-10

Expires: 2026-01-09

Version: 001

## EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

MEDIZINPRODUKTEVERORDNUNG (EU) 2017/745  
 VERORDNUNG (EU) 2016/425 FÜR PERSÖNLICHE SCHUTZAUSRÜSTUNG

Hersteller

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
 8 Jurong Town Hall Road,  
 #29-03 to 06 The JTC Summit,  
 Singapore 609434, Singapore  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: SG-MF-000001645

EU-Bevollmächtigter

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
 Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: AT-AR-000000735

Dieses Zertifikat ist gültig für die folgenden Produkte:

### Nicht-steriler Untersuchungs- und Schutzhandschuh für den Einmalgebrauch

Klassifizierung: Klasse I gemäß Medizinprodukteverordnung (EU) 2017/745  
 Kategorie III gemäß PSA Verordnung (EU) 2016/425

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

### semperclean MC

Größen	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Artikelnummern	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

**Wir bestätigen hiermit unter alleiniger Verantwortung, dass die oben genannten CE gekennzeichneten Produkte mit den maßgeblichen Bestimmungen der Verordnung (EU) 2016/425 für Persönliche Schutzausrüstung übereinstimmen und Gegenstand sind der EU-Baumusterprüfbescheinigung Nr. 2777/11093-04/E03-01 ausgestellt durch:**

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Die Produkte sind Gegenstand der Verfahren gemäß Annex VII (Module C2) der Verordnung (EU) 2016/425 unter Aufsicht von

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Angewandte Normen: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010



Andreas Wöss  
 Sr Vice President Sales



Released by: Christian Rohrbach

**Ausgestellt am:** Singapore, 2024-01-10

**Gültig bis:** 2026-01-09

**Version:** 001

**DÉCLARATION UE DE CONFORMITÉ**

RÈGLEMENT POUR LES DISPOSITIFS MÉDICAUX (UE) 2017/745  
RÈGLEMENT (UE) 2016/425 POUR L'ÉQUIPEMENT DE PROTECTION INDIVIDUELLE

Fabricant

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
8 Jurong Town Hall Road,  
#29-03 to 06 The JTC Summit,  
Singapore 609434, Singapore  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: SG-MF-000001645

Représentant UE

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: AT-AR-000000735

Ce certificat est valable pour les produits suivants :

**Gant d'examen et de protection non-stérile à usage unique**

Classification : Classe I selon la règlement pour dispositifs médicaux (UE) 2017/745  
Catégorie III selon la règlement EPI (UE) 2016/425

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Tailles	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Numéros d'article	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

**Par la présente, nous déclarons sous notre propre responsabilité que les produits portant le symbole CE mentionnés ci-dessus sont conformes aux dispositions essentielles de la règlement (UE) 2016/425 concernant l'équipement de protection individuelle sont identiques à l'équipement de protection individuelle faisant l'objet du certificat d'examen de type UE numéro 2777/11093-04/E03-01 délivré par:**  
**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Les produits sont soumis aux procédures visées dans l'annexe VII (Module C2) de la règlement (UE) 2016/425 sous la surveillance de

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Normes appliquées : EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

Délivré le : Singapore,

2024-01-10

Valable jusqu'au : 2026-01-09

Version: 001

# DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

REGOLAMENTO SUL DISPOSITIVO MEDICO (UE) 2017/745

REGOLAMENTO (UE) 2016/425 DELL'APPARECCHIATURA DI PROTEZIONE INDIVIDUALE

Produttore

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
**8 Jurong Town Hall Road,**  
**#29-03 to 06 The JTC Summit,**  
**Singapore 609434, Singapore**  
**sempermed@harpsglobal.com**  
**SRN: SG-MF-000001645**

Rappresentante autorizzato nell'UE

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
**Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria**  
**sempermed@harpsglobal.com**  
**SRN: AT-AR-000000735**

Questo certificato è valido per il seguente prodotto:

**Guanto protettivo non sterile monouso da esame**

Clasificazione: Classe I secondo il regolamento dispositivi medici (UE) 2017/745  
 Categoria III secondo il regolamento (UE) 2016/425 del PPE

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

## semperclean MC

Misure	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Codici articolo	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

**Con la presente, dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità che il prodotto con marchio CE sopra descritto è conforme alle disposizioni applicabili del Regolamento (UE) 2016/425 sui dispositivi di protezione individuale ed è identico al dispositivo di protezione personale che è soggetto al Certificato di Esame di Tipo UE n. 2777/11093-04/E03-01 rilasciato da:**

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

ed è soggetto alla procedura di cui all'allegato VII (modulo C2) del regolamento (UE) 2016/425 sotto il controllo di

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Norme applicate: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

**Rilasciato :** Singapore, 2024-01-10

**Scade:** 2026-01-09

**Version:** 001

**EU-CONFORMITEITSVERKLARING**

VERORDENING MEDISCHE PRODUCTEN (EU) 2017/745

VERORDENING (EU) 2016/425 BETREFFENDE PERSOONLIJKE BESCHERMENDE UITRUSTING

Fabrikant

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
 8 Jurong Town Hall Road,  
 #29-03 to 06 The JTC Summit,  
 Singapore 609434, Singapore  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: SG-MF-000001645

Gemachtigde EU

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
 Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: AT-AR-000000735

Dit certificaat is geldig voor de volgende producten:

**Niet-steriele onderzoeks- en beschermende handschoenen voor eenmalig gebruik**

Classificatie: Klasse I volgens Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen  
 Categorie III volgens PBM-verordening (EU) 2016/425

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Maten	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Artikelnummers	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

Hierbij verklaren wij onder uitsluitende verantwoordelijkheid, dat de bovengenoemde CE-gemarkeerde producten voldoen aan de relevante bepalingen van de Verordening (EU) 2016/425 over persoonlijke beschermingsmiddelen en het onderworpen zijn aan het certificaat van EU-typeonderzoek nr.2777/11093-04/E03-01 uitgegeven door:

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
 Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

De producten vallen onder de procedures van bijlage VII (module C2) van de verordening (EU) 2016/425 onder toezicht van

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
 Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Toegepaste normen: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

Uitgegeven op:

Singapore, 2024-01-10

Geldig tot: 2026-01-09

Version: 001

**DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD**

REGLAMENTO (UE) 2017/745 DE PRODUCTOS MEDICINALES  
 REGLAMENTO (UE) 2016/425 PARA EQUIPAMIENTOS PERSONALES

Fabricante

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
 8 Jurong Town Hall Road,  
 #29-03 to 06 The JTC Summit,  
 Singapore 609434, Singapore  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: SG-MF-000001645

Representante de la UE

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
 Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: AT-AR-000000735

El presente certificado es válido para los siguientes productos:

**Guante de exploración y protección no estéril para un solo uso**

Clasificación: Clase I según el Reglamento de Productos Medicinales (EU) 2017/745  
 Categoría III según el Reglamento EPI (UE) 2016/425

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Tamaños	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Número de artículo	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

**Por la presente confirmamos, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, que los productos arriba mencionados con la marca CE cumplen con las disposiciones pertinentes del Reglamento (UE) 2016/425 para equipos de protección personal y están sujetos al Certificado de examen de tipo nº. 2777/11093-04/E03-01 expedido por:**

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
 Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Los productos están sujetos a los procedimientos establecidos en el anexo VII (módulo C2) del Reglamento (UE) 2016/425 bajo la supervisión de

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
 Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Normas aplicadas: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

**Expedido el:** Singapore, 2024-01-10

**Válido hasta:** 2026-01-09

**Version:** 001

**DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE UE**

REGULAMENTO (UE) 2017/745 SOBRE DISPOSITIVOS MÉDICOS  
REGULAMENTO (UE) 2016/425 SOBRE EQUIPAMENTO DE PROTEÇÃO INDIVIDUAL

Fabricante

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
8 Jurong Town Hall Road,  
#29-03 to 06 The JTC Summit,  
Singapore 609434, Singapore  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: SG-MF-000001645

Representante da UE

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: AT-AR-000000735

Este certificado é válido para os seguintes produtos:

**Luva de exame e de proteção não estéril para uso único**

Classificação: Classe I de acordo com o regulamento de Dispositivos Médicos (UE) 2017/745  
Categoria III de acordo com o regulamento EPI (UE) 2016/425

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Tamanhos	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Números de artigo	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

**Declaramos desta forma, sob a nossa exclusiva responsabilidade, que os produtos com a marca CE acima mencionados estão em conformidade com as disposições relevantes do regulamento (UE) 2016/425 para Equipamentos de Proteção Individual e são objeto do certificado de exame de tipo da UE n.º 2777/11093-04/E03-01 emitido por:**

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777****Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Os produtos são objeto dos procedimentos previstos no anexo VII (módulo C2) do regulamento (UE) 2016/425, sob a supervisão de

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777****Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Normas aplicadas: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

Emitido em: Singapore, 2024-01-10

Válido até: 2026-01-09

Version: 001

**EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE**FÖRORDNING (EU) 2017/745 MEDICINTEKNISKA PRODUKTER  
FÖRORDNING (EU) 2016/425 FÖR PERSONLIG SKYDDSUTRUSTNING

Tillverkare

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
**8 Jurong Town Hall Road,**  
**#29-03 to 06 The JTC Summit,**  
**Singapore 609434, Singapore**  
**sempermed@harpsglobal.com**  
**SRN: SG-MF-000001645**

Behörig representant hos EU

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
**Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria**  
**sempermed@harpsglobal.com**  
**SRN: AT-AR-000000735**

Detta certifikat gäller följande produkt:

**Icke-steril inspektions- och skyddshandske för engångsanvändning**

Klassificering: Klass I enligt EU-förordning för medicintek-niska produkter (MD) (EU) 2017/745  
 Kategori III enligt EU-förordning för personlig skyddsutrustning (PPE) 2016/425

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Storlekar	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Artikelkoder	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

**Vi förklarar härmed under eget exklusivt ansvar att ovan beskrivna, CE-markerade produkt stämmer överens med tillämpliga bestämmelser i EU-förordningen 2016/425 för personlig skyddsutrustning och är identisk med den personliga skyddsutrustning som anges i EU-certifikat för typgranskning nummer2777/11093-04/E03-01 daterad av:**

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

och är föremål för den procedur som beskrivs i Bilaga VII (Modul C2) till EU-förordningen 2016/425 under the supervision of under uppsikt av

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Tillämpade standarder: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

**Daterad :** Singapore, 2024-01-10

**Giltig till:** 2026-01-09

**Version:** 001



**EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING**

FORORDNING (EU) 2017/745 OM MEDICINSK Udstyr  
 FORORDNING (EU) 2016/425 FOR PERSONLIGE VÆRNEMIDLER

Producent

EU-befuldmægtigede

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
 8 Jurong Town Hall Road,  
 #29-03 to 06 The JTC Summit,  
 Singapore 609434, Singapore  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: SG-MF-000001645

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
 Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: AT-AR-000000735

Dette certifikat er gyldigt for følgende produkter:

**Ikke-steril undersøgelses- og beskyttelseshandske til engangsbrug**

Klassificering: Klasse I jævnfør (EU) 2017/745 -forordningen for medicinsk udstyr  
 Kategori III jævnfør PVM-forordningen (EU) 2016/425

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Størrelser	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Artikelnumre	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

**Vi bekræfter hermed under fuldt ansvar, at de ovenfor nævnte CE-mærkede produkter stemmer overens med med de afgørende bestemmelser i forordningen (EU) 2016/425 for personlige værnemidler, og er genstand for EU-certificering af typeafprøvning nr.2777/11093-04/E03-01 udstedt gennem:**

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
 Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Produkterne er genstand for procedurer jævnfør VII (modul C2) i forordningen (EU) 2016/425 med opsyn af

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
 Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Anvendte standarder: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

**Udstedt den:** Singapore, 2024-01-10

**Gyldig til:** 2026-01-09

**Version:** 001

**EU KONFORMITETSERKLÆRING**

FORORDNING FOR MEDISINSK UTSTYR (EU) 2017/745  
FORORDNING (EU) 2016/425 OM PERSONLIG VERNEUTSTYR

Produsent

Autorisert representant i EU

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
8 Jurong Town Hall Road,  
#29-03 to 06 The JTC Summit,  
Singapore 609434, Singapore  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: SG-MF-000001645

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: AT-AR-000000735

Dette sertifikatet er gyldig for følgende produkter:

**Ikke-steril undersøkelses- og beskyttelseshanske for engangsbruk**

Klassifisering: Klasse I i henhold til forordning for medisinsk utstyr (EU) 2017/745  
Kategori III i henhold til PVU-forordningen (EU) nr. 2016/425

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Størrelser	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Artikkelnumre	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

**Vi erklærer herved under eneansvar at det CE-merkede produktet som er nevnt ovenfor oppfyller de relevante bestemmelsene i Forordning (EU) nr. 2016/425 om personlig verneutstyr og er gjenstand for EU-typeprøvesertifikat nr. 2777/11093-04/E03-01 utstedt av:**

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Produktet er gjenstand for prosedyren som er beskrevet i Vedlegg VII (Modul C2) i Forordning nr. 2016/425 under tilsyn av

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Relevante standarder: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

Utstedt den: Singapore, 2024-01-10

Gyldig til: 2026-01-09

Version: 001

**EU-VAATIMUSTENMUKAISUUSVAKUUTUS**

LÄÄKINNÄLLISIÄ LAITTEITA KOSKEVA ASETUS (EU) 2017/745

HENKILÖNSUOJAIMISTA ANNETTU ASETUS (EU) 2016/425

Valmistaja

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
**8 Jurong Town Hall Road,**  
**#29-03 to 06 The JTC Summit,**  
**Singapore 609434, Singapore**  
**sempermed@harpsglobal.com**  
**SRN: SG-MF-000001645**

EU:n valtuutettu edustaja

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
**Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria**  
**sempermed@harpsglobal.com**  
**SRN: AT-AR-000000735**

Tämä sertifiikaatti koskee seuraavia tuotteita:

**Kertakäyttöinen ei-steriili tutkimus- ja suojakäsine**

Luokitus: Luokka I lääkinällisiä laitteita koskevan asetuksen (EU) 2017/745 mukaisesti  
 Luokka III henkilönsuojaimista annetun asetuksen (EU) 2016/425 mukaisesti

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Koot	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Tuotenumerot	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

**Täten vahvistamme yksinomaisella vastuullamme, että yllä mainitut CE-merkityt tuotteet vastaavat henkilönsuojaimista annetun asetuksen (EU) 2016/425 mukaisia perustavanlaatuisia vaatimuksia ja niihin sovelletaan EU:n tyyppitarkastustodistusta nro 2777/11093-04/E03-01 laadittu :**

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Tuotteet ovat asetuksen (EU) 2016/425 liitteen VII (moduuli C2) mukaisen menettelyn kohteena, valvonnan suorittaa

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Sovelletut standardit: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

Laadittu : Singapore, 2024-01-10

Voimassa (asti): 2026-01-09

Version: 001

**ES ATITIKTIES DEKLARACIJA**

REGLAMENTAS DĖL MEDICINOS PRIETAISŲ (ES) 2017/745  
 REGLAMENTAS (ES) 2016/425 DĖL ASMENINIŲ APSAUGOS PRIEMONIŲ

Gamintojas

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
 8 Jurong Town Hall Road,  
 #29-03 to 06 The JTC Summit,  
 Singapore 609434, Singapore  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: SG-MF-000001645

ES įgaliotas asmuo

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
 Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: AT-AR-000000735

Šis sertifikatas galioja toliau nurodytiems produktams:

**Nesterilios vienkartinio naudojimo apžiūros ir apsauginės pirštinės**

Klasifikacija: I klasė pagal reglamentą dėl medicinos prietaisų (ES) 2017/745  
 III kategorija pagal reglamentą (ES) 2016/425 dėl asmeninių apsaugos priemonių  
 Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Dydžiai	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Prekių numeriai	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

**Prisiimdami visą atsakomybę, šiuo dokumentu patvirtiname, kad anksčiau paminėti CE paženklininti produktai atitinka svarbiausius reglamentą dėl asmeninių apsaugos priemonių (ES) 2016/425 reikalavimus ir yra ES tipo tyrimo sertifikato Nr. objektas. 2777/11093-04/E03-01 išduota :**

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Produktai yra metodo objektas pagal reglamentą (ES) 2016/425 VII priedą (modulis C2) prižiūrint

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Taikomi standartai: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

Išduota : Singapore,

2024-01-10

Galioja iki: 2026-01-09

Version: 001

**ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA**

MEDICĪNAS IERĪČU REGULA (ES) 2017/745

REGULA (ES) 2016/425 PAR INDIVIDUĀLAJĪEM AIZSARDZĪBAS LĪDZEKĻIEM

Likumīgais ražotājs

Pilnvarotais pārstāvis ES

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
**8 Jurong Town Hall Road,**  
**#29-03 to 06 The JTC Summit,**  
**Singapore 609434, Singapore**  
**sempermed@harpsglobal.com**  
**SRN: SG-MF-000001645**

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
**Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria**  
**sempermed@harpsglobal.com**  
**SRN: AT-AR-000000735**

Šis sertifikāts ir derīgs šādam produktam:

**Nesterili izmeklēšanas aizsargcimdi vienreizējai lietošanai**

Klasifikācija: I klase saskaņā ar medicīnas ierīču Regulu (ES) 2017/745  
 III kategorija saskaņā ar IAL Regulu (ES) 2016/425

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Izmēri	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Artikula numurs	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

**Ar šo mēs apliecinām, ka iepriekš aprakstītais produkts ar CE marķējumu atbilst Regulas (ES) 2016/425 par individuālajiem aizsardzības līdzekļiem piemērojamajiem noteikumiem un ir identisks individuālajiem aizsardzības līdzekļiem, uz kuriem attiecas ES tipa pārbaudes sertifikāts Nr. 2777/11093-04/E03-01 izdots :**

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

un uz to attiecas Regulas (ES) 2016/425 VII pielikumā (C2 modulis) noteiktā procedūra

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Piemērotie standarti: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

Izdots : Singapore, 2024-01-10

Derīgs līdz: 2026-01-09

Version: 001

**ELI VASTAVUSDEKLARATSIOON**

MEDITSIINITOODETE MÄÄRUS (EL) 2017/745  
 ISIKUKAITSEVAHENDITE MÄÄRUS (EL) 2016/425

Tootja

Semperit Investments Asia Pte. Ltd.  
 8 Jurong Town Hall Road,  
 #29-03 to 06 The JTC Summit,  
 Singapore 609434, Singapore  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: SG-MF-000001645

Volitatud esindaja EL-is

Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.  
 Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: AT-AR-000000735

See sertifikaat kehtib järgmistele toodetele:

**Mittesteriilne läbivaatus- ja kaitsekinnas ühekordseks kasutuseks**

Klassifikatsioon: I klass kooskõlas meditsiinivahendite määrusega (EU) 2017/745  
 III kategooria kooskõlas isikukaitsevahendite määrusega (EL) 2016/425

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Suurused	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Tootenumbriid	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

Kinnitame oma ainuvastutusel, et eespool nimetatud CE-märgistusega tooted on kooskõlas isikukaitsevahendite määruse (EL) 2016/425 põhisätetega ning on identsed isikukaitsevahenditega, mille kohta on välja antud EÜ tüübihindamistõend nr2777/11093-04/E03-01 välja :

SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777  
 Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Toodetele kohaldub määruse (EL) 2016/425 VII lisa (moodul C2) menetlus, mille üle teostab järelevalvet

SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777  
 Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Kohaldatud normid: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

Välja andmise aeg : Singapore, 2024-01-10

Kehtivusaeg: 2026-01-09

Version: 001

**EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ**

NAŘÍZENÍ O ZDRAVOTNICKÝCH PROSTŘEDCÍCH (EU) 2017/745  
 NAŘÍZENÍ (EU) 2016/425 PRO OSOBNÍ OCHRANNÉ PROSTŘEDKY

Výrobce

EU zplnomocněný zástupce

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
 8 Jurong Town Hall Road,  
 #29-03 to 06 The JTC Summit,  
 Singapore 609434, Singapore  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: SG-MF-000001645

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
 Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: AT-AR-000000735

Tento certifikát je platný pro následující produkty:

**Nesterilní vyšetřovací a ochranné rukavice pro jednorázové použití**

Klasifikace Třída I podle nařízení o zdravotnických prostředcích (EU) 2017/745  
 Kategorie III podle nařízení o OOP (EU) 2016/425

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Velikosti	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Číslo produktu	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

**Tímto potvrzujeme s výlučnou odpovědností, že výše uvedené produkty označené jako CE souhlasí s příslušnými ustanoveními nařízení (EU) 2016/425 pro Osobní ochranné prostředky a jsou předmětem přezkoušení EU č.2777/11093-04/E03-01 vystaveno :**

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
 Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Produkty jsou předmětem procesu podle dodatku VII (moduly, C2) nařízení (EU) 2016/425 pod dohledem

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
 Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Použité normy: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

Vystaveno dne: Singapore, 2024-01-10

Platné do: 2026-01-09

Version: 001

**EÚ VYHLÁSENIE O ZHODE**

NARIADENIE (EU) 2017/745 O ZDRAVOTNÍCKYCH POMÔCKACH  
NARIADENIE (EÚ) 2016/425 O OSOBNÝCH OCHRANNÝCH PROSTRIEDKOCH

Výrobca

Splnomocnenec pre EÚ

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
8 Jurong Town Hall Road,  
#29-03 to 06 The JTC Summit,  
Singapore 609434, Singapore  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: SG-MF-000001645

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: AT-AR-000000735

Tento certifikát je platný pre nasledujúce body:

**Nesterilné vyšetrovacie a ochranné rukavice na jedno použitie**

Klasifikácia: Trieda I podľa Nariadenia (EU) 2017/745 o zdravotníckych pomôckach  
Kategória III podľa Nariadenia o osobných ochranných pomôckach (EU) 2016/425  
Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Veľkosti	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Výrobné čísla	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

Týmto vo svojej výhradnej zodpovednosti potvrdzujeme, že výrobky označené symbolom CE sú v súlade so smerodajnými ustanoveniami Nariadenia (EÚ) 2016/425 o osobných ochranných prostriedkoch a sú predmetom EU - Osvedčenia o typovej skúške č. 2777/11093-04/E03-01 vyhotovené :

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Výrobky sú predmetom konania podľa dodatku VII (moduly C2) Nariadenia (EÚ) 2016/425 pod dohľadom

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Súvisiace normy: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

Vyhotovené dňa: Singapore, 2024-01-10

Platné do: 2026-01-09

Version: 001



**EU-MEGFELELŐSÉGI NYILATKOZAT**

ORVOSTECHNIKAI ESZKÖZÖKRŐL SZÓLÓ (EU) 2017/745 RENDELET

EGYÉNI VÉDŐESZKÖZÖKRŐL SZÓLÓ (EU) 2016/425 RENDELET

Gyártó

Semperit Investments Asia Pte. Ltd.  
8 Jurong Town Hall Road,  
#29-03 to 06 The JTC Summit,  
Singapore 609434, Singapore  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: SG-MF-000001645

EU-meghatalmazott

Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.  
Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: AT-AR-000000735

Ez a tanúsítvány a következő termékekre érvényes:

**Egyszer használatos, nem steril vizsgáló- és védőkesztyű**

Osztályozás: I. osztály az orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/745 rendelet szerint  
III. kategória az egyéni védőeszközökről szóló (EU) 2016/425 rendelet szerint

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Méret	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Cikkszámok	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

Ezennel kizárólagos felelősségünk mellett kijelentjük, hogy a fent említett CE jelzésű termékek megfelelnek az egyéni védőeszközökre irányuló 2016/425/EU rendelet vonatkozó előírásainak és vonatkozik rájuk a megfelelő számú EU-típusvizsgálati tanúsítvány 2777/11093-04/E03-01 kelt :

SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777  
Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

A termékekre az (EU) 2016/425 rendelet VII. melléklete (C2 modul) szerinti eljárás vonatkozik a következők felügyelete alatt:

SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777  
Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Alkalmazott szabványok: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

Kelt : Singapore, 2024-01-10

Érvényes: 2026-01-09

Version: 001

**IZJAVA EU O SKLADNOSTI**

UREDBA O MEDICINSKIH PRIPOMOČKIH (EU) 2017/745/EGS  
UREDBA (EU) 2016/425 ZA OSEBNO VAROVALNO OPREMO

Proizvajalec

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
8 Jurong Town Hall Road,  
#29-03 to 06 The JTC Summit,  
Singapore 609434, Singapore  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: SG-MF-000001645

Pooblaščen zastopnik EU

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: AT-AR-000000735

To potrдіlo velja za naslednje izdelke:

**Nesterilne zaščitne rokavice in rokavice za preglede za enkratno uporabo**

Klasifikacija: Razred I v skladu z Uredbo o medicinskih pripomočkih (EU) 2017/745/EGS  
Kategorija III v skladu z Uredbo OVO (EU) 2016/425

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Velikosti	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Številke izdelkov	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

**S to izključno odgovornostjo izjavljamo, da so zgoraj navedeni izdelki z oznako CE v skladu z bistvenimi zahtevami Uredbe (EU) 2016/425 za osebno varovalno opremo in so predmet certifikata ES o pregledu tipa št. 2777/11093-04/E03-01 izdano :**

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Izdelki so predmet postopka v skladu s Prilogo VII (modul C2) uredbe (EU) 2016/425 pod nadzorom

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Uporabljeni standardi: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

Izdano dne: Singapore, 2024-01-10

Veljavno do: 2026-01-09

Version: 001

**EU IZJAVA O SUKLADNOSTI**

UREDBA O MEDICINSKIM PROIZVODIMA (EU) 2017/745

UREDBA (EU) 2016/425 O OSOBNOJ ZAŠTITNOJ OPREMI

Proizvođač

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
**8 Jurong Town Hall Road,**  
**#29-03 to 06 The JTC Summit,**  
**Singapore 609434, Singapore**  
**sempermed@harpsglobal.com**  
**SRN: SG-MF-000001645**

Ovlašteni predstavnik u EU

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
**Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria**  
**sempermed@harpsglobal.com**  
**SRN: AT-AR-000000735**

Ovaj certifikat vrijedi za sljedeće proizvode:

**Nesterilne zaštitne rukavice za pregled za jednokratnu uporabu**

Klasifikacija: Klasa I. prema Direktivi o medicinskim proizvodima (EU) 2017/745

Kategorija III. prema Uredbi o osobnoj zaštitnoj opremi (EU) 2016/425

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Veličine	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Br. artikla	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

Ovim putem izjavljujemo pod punom odgovornošću da su prethodno navedeni proizvodi s CE oznakom sukladni s mjerodavnim odredbama Uredbe (EU) 2016/425 o osobnoj zaštitnoj opremi i da su predmet EU certifikata o ispitivanju tipa br.2777/11093-04/E03-01 izdano :

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Proizvodi podliježu postupku iz Dodatka VII. (modul C2) Uredbe (EU) 2016/425 pod nadzorom

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Primijenjene norme: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

Izdano dana: Singapore, 2024-01-10

Vrijedi do: 2026-01-09

Version: 001

**DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE**

ROZPORZĄDZENIE W SPRAWIE WYROBÓW MEDYCZNYCH (UE) 2017/745

ROZPORZĄDZENIE W SPRAWIE ŚRODKÓW OCHRONY INDYWIDUALNEJ (UE) 2016/425

Producent

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
 8 Jurong Town Hall Road,  
 #29-03 to 06 The JTC Summit,  
 Singapore 609434, Singapore  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: SG-MF-000001645

Autoryzowany przedstawiciel w UE

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
 Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
 sempermed@harpsglobal.com  
 SRN: AT-AR-000000735

Niniejszy certyfikat obowiązuje w odniesieniu do następującego produktu:

**Niesterylne rękawice medyczne i ochronne jednorazowego użytku**

Klasyfikacja: Klasa I zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych  
 Kategoria III zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Rozmiary	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Numery artykułów	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

**Na własną odpowiedzialność oświadczamy niniejszym, że opisany powyżej produkt z oznakowaniem CE jest zgodny z obowiązującymi przepisami rozporządzenia (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej i jest identyczny ze środkami ochrony indywidualnej, których dotyczy certyfikat badania typu UE nr 2777/11093-04/E03-01 data przez:**

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777****Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Produkty podlegają procedurze określonej w załączniku VII (moduł C2) rozporządzenia (UE) 2016/425 pod nadzorem

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777****Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Zastosowane normy: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

**Data wydania:**

Singapore, 2024-01-10

**Data ważności:**

2026-01-09

**Version:** 001

Semperit Investments Asia Pte Ltd

8 Jurong Town Hall Road • #29-03/04/05/06 The JTC Summit • Singapore 609434

Tel.: +65 6274 4861 • Fax: +65 6274 6977 • Registration No. (UEN): 201221964N • GST Registration No.: 201221964N

**DECLARAȚIA DE CONFORMITATE UE**

REGULAMENTULUI PRIVIND PRODUSELE MEDICALE (EU) 2017/745

REGULAMENTULUI (EU) 2016/425 PENTRU ECHIPAMENTUL PERSONAL DE PROTECȚIE

Producător

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
**8 Jurong Town Hall Road,**  
**#29-03 to 06 The JTC Summit,**  
**Singapore 609434, Singapore**  
**sempermed@harpsglobal.com**  
**SRN: SG-MF-000001645**

Persoană împuternicită EU

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
**Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria**  
**sempermed@harpsglobal.com**  
**SRN: AT-AR-000000735**

Acest certificat este valabil pentru următoarele produse:

**Mânușă de consult și de protecție nesterilă de unică folosință**

clasificare: Clasa I conform reglementii privind produsele medicale (EU) 2017/745  
 Categoria III conform ordonanței EPP (EU) 2016/425

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

mărimi	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Numerele de articole	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

**Prin prezenta confirmăm preluând toată responsabilitatea că produsele marcate CE indicate mai sus corespund cerințelor de bază (EU) 2016/425 pentru echipamente personale de protecție și acestea sunt obiectul certificării de tip CE nr. 2777/11093-04/E03-01 eliberat prin:**

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Produsele fac obiectul procedurii prevăzute în anexa VII (modulul C2) la Regulamentul (UE) 2016/425, sub supravegherea

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
**Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland**

Normele aplicate: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

Eliberat la data de: Singapore, 2024-01-10

Valabil până în: 2026-01-09

Version: 001

## ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2017/745 ΠΕΡΙ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2016/425 ΠΕΡΙ ΜΕΣΩΝ ΑΤΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ

Κατασκευαστής

Semperit Investments Asia Pte. Ltd.  
8 Jurong Town Hall Road,  
#29-03 to 06 The JTC Summit,  
Singapore 609434, Singapore  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: SG-MF-000001645

Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην ΕΕ

Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.  
Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: AT-AR-000000735

Το παρόν πιστοποιητικό ισχύει για τα ακόλουθα προϊόντα:

**Μη αποστειρωμένο γάντι εξέτασης και προστατευτικό γάντι μιας χρήσης**

Ταξινόμηση: Κατηγορία I σύμφωνα με την Κανονισμό (ΕΥ) 2017/745 περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων  
Κατηγορία II σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2016/425 περί ΜΑΠ

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

## semperclean MC

Μεγέθη	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Αριθμοί προϊόντος	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

Δια του παρόντος βεβαιώνουμε υπεύθυνα ότι τα ανωτέρω προϊόντα με σήμανση CE ικανοποιούν τις εφαρμοστέες διατάξεις του Κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 περί μέσων ατομικής προστασίας και αποτελούν αντικείμενο του πιστοποιητικού εξέτασης τύπου ΕΕ με αρ. 2777/11093-04/E03-01 εκδόθηκε :

SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777  
Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Τα προϊόντα αποτελούν αντικείμενο της μεθόδου που ορίζεται στο Παράρτημα VII (ενότητα C2) του Κανονισμού (ΕΕ) 2016/425 υπό την επιτήρηση

SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777  
Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Εφαρμοζόμενα πρότυπα: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

Εκδόθηκε : Singapore, 2024-01-10

Ισχύει έως: 2026-01-09

Version: 001

**ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ**РЕГЛАМЕНТ ЗА МЕДИЦИНСКИТЕ ПРОДУКТИ (EU) 2017/745  
РЕГЛАМЕНТ (EU) 2016/425 ЗА ЛИЧНИТЕ ПРЕДПАЗНИ СРЕДСТВА

Производител

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
8 Jurong Town Hall Road,  
#29-03 to 06 The JTC Summit,  
Singapore 609434, Singapore  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: SG-MF-000001645

Упълномощен представител в ЕС

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: AT-AR-000000735

Настоящият сертификат важи за следните продукти:

**Нестерилна ръкавица за преглед и предпазна ръкавица за еднократна употреба**Класификация: Клас I съгл. Регламент за медицинските продукти (EU) 2017/745  
Категория III съгл. Регламент за ЛПС (EU) 2016/425

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

**semperclean MC**

Размери	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Номера на артикулите	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

**С настоящето потвърждаваме при самостоятелна отговорност, че горепосочените продукти с маркировка CE съответстват на съществените разпоредби на Регламент (EU) 2016/425 за личните предпазни средства и са предмет на сертификата на ЕС за изследване на типа Nr. 2777/11093-04/E03-01 издадено чрез:****SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P IrelandПродуктите са предмет на процедурата съгл. Анекс VII (Модул C2) от Регламента (EU) 2016/425 под надзора на  
**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Приложими норми: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

Издадено на: Singapore, 2024-01-10

Важи до: 2026-01-09

Version: 001

# UYGUNLUK BEYANI

TIBBİ CİHAZLAR HAKKINDA 2017/745 TÜZÜĞÜ (AB)  
KİŞİSEL KORUYUCU EKİPMANLAR İÇİN (AB) 2016/425 NOLU TÜZÜK

Üretici

AB'de yetkili temsilci

**Semperit Investments Asia Pte. Ltd.**  
8 Jurong Town Hall Road,  
#29-03 to 06 The JTC Summit,  
Singapore 609434, Singapore  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: SG-MF-000001645

**Semperit Technische Produkte Gesellschaft m.b.H.**  
Triester Bundesstraße 26, 2632 Wimpassing, Austria  
sempermed@harpsglobal.com  
SRN: AT-AR-000000735

Bu sertifika aşağıdaki ürün için geçerlidir:

## Tek kullanımlık steril olmayan muayene ve koruyucu eldiven

Sınıflandırma: Tıbbi cihazlarla ilgili 2017/745 (AB) sayılı Tüzük uyarınca Sınıf I  
KKE Yönetmeliği (AB) 2016/425 uyarınca Kategori III

Basic UDI-DI: 9001570LFM-110NA-N-6QY

## semperclean MC

Boyutlar	5,5	6	6,5	7	7,5	8	8,5	9
Ürün numaraları	-	814720602	814720622	814720702	814720722	814720802	814720822	-
	-	3000006238	3000006239	3000006240	3000006241	3000006242	3000006243	-

Yukarıda açıklanan CE işaretli ürünün, (AB) 2016/425 sayılı Kişisel Koruyucu Ekipman Tüzüğü'nün belirleyici hükümlerine uygun olduğunu ve AB Tipi Muayene Sertifika Numarasına tabi olduğunu beyan ederiz. 2777/11093-04/E03-01 verilmiş :

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Ürünler, aşağıdakilerin gözetimi altında 2016/425 sayılı Tüzüğü'nün (AB) Ek VII'sinde (Modül C2) belirtilen prosedüre tabidir

**SATRA Technology Europe Ltd, ID No. 2777**  
Bracetown Business Park, Clonee, Dublin D15 YN2P Ireland

Uygulamalı standartlar: EN 420:2003+A1:2009, ISO 374-1:2016/AMD 1:2018, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ISO 2859-1:1999 AMD 1:2011, EN 421:2010

Veriliş tarihi: Singapore, 2024-01-10

Son geçerlilik tarihi: 2026-01-09

Version: 001