

EU-Konformitätserklärung EU-Declaration of Conformity

Wir / We:

(Name + Adresse der Firma / Name + address of manufacturer)

Registrierungs-Nr. / Registration number (SRN): DE-MF-000007413

servoprax GmbH
Am Marienbusch 9
46485 Wesel

erklären in alleiniger Verantwortung, daß das (die) Medizinprodukt(e)

(Name / Artikelnummer) :

declare on our own responsibility that the medical device(s)

(name / item-no) :

Art.-Bez.:	Nitril-Untersuchungshandschuhe / Examination Gloves		
Art.-Nr.:	H9 0699	Gr. XS	Soft-hand, puderfrei / powder free
	H9 0700	Gr. S	Soft-hand, puderfrei / powder free
	H9 0701	Gr. M	Soft-hand, puderfrei / powder free
	H9 0702	Gr. L	Soft-hand, puderfrei / powder free
	H9 0703	Gr. XL	Soft-hand, puderfrei / powder free
	H9 7000	Gr. S	Soft-hand, puderfrei, blau / powder free, blue
	H9 7001	Gr. M	Soft-hand, puderfrei, blau / powder free, blue
	H9 7001-B	Gr. M	Soft-hand, puderfrei, blau / powder free, blue
	H9 7002	Gr. L	Soft-hand, puderfrei, blau / powder free, blue
	H9 7002-B	Gr. L	Soft-hand, puderfrei, blau / powder free, blue
	H9 7003	Gr. XL	Soft-hand, puderfrei, blau / powder free, blue

Zweckbestimmung/ Intended use: Einweg-Handschuh, für das Tragen an der Hand zu medizinischen Zwecken um eine Barriere gegen potenziell infektiöse Materialien und andere Verunreinigungen zu bilden / disposable glove for wearing on the hand for medical purposes to provide a barrier against potentially infectious materials and other contaminants.

Basis UDI-DI: 4052919A174000U3

Nomenklatur / Nomenclature (EMDN): T01020204

allen Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen, die anwendbar sind.

meets all provisions of the Medical Device Regulation (EU) 2017/745, which apply to them.

Klassifizierung gemäß Anhang VIII:

Directive classification according to annex VIII:

Klasse I, Regel 1 und 5.

Class I, Rule 1 and 5.

Konformitätsbewertungsverfahren gemäß Anhang IV / V der Verordnung (EU) 2017/745

Conformity Assessment Procedure according to annex IV / V of Regulation (EU) 2017/745

Angewandte Normen und andere normative Dokumente:

Applied standards and other normative documents:

Eine entsprechende Auflistung ist Bestandteil der technischen Dokumentation.

A corresponding list is part of the technical documentation.

Konformitätserklärung Klasse I

QM000040 Rev.0 / 26.02.2021
Seite 1 von 3

Konformitätserklärung gültig seit: siehe Datum der Ausstellung.
Declaration of Conformity valid since: / see date of issue.

Die Konformitätserklärung ist gültig bis zur nächsten relevanten Änderung des Produktes.
Declaration of Conformity is valid until next relevant modification of mentioned product.

Wesel, den 11.01.2023
(Ort und Datum der Ausstellung)
(Place and date of issue)

SERVOPRAX GmbH
Medizintechnischer Großhandel
Postfach 10 08 60 46468 Wesel
Am Marienbusch 9 46485 Wesel
Telefon 02 81 / 9 52 83-0

.....
Michael Benninghoff
(Verantwortliche Person für die Einhaltung der Regulierungsvorschriften)
(Person responsible for regulatory compliance)

EU-conformiteitsverklaring

Wij:

(naam + adres van het bedrijf)

Registratie-nr. (SRN): DE-MF-000007413

servoprax GmbH
Am Marienbusch 9
46485 Wesel

verklaren op eigen verantwoordelijkheid dat het (de) medische hulpmiddel(en)
(naam / artikelnr.)

Beschrijving: Nitril sensitiv Onderzoekhandschoenen

REF:	H9 0699	Size XS	Soft-hand, poedervrij
	H9 0700	Size S	Soft-hand, poedervrij
	H9 0701	Size M	Soft-hand, poedervrij
	H9 0702	Size L	Soft-hand, poedervrij
	H9 0703	Size XL	Soft-hand, poedervrij
	H9 7000	Size S	Soft-hand, poedervrij, blauw
	H9 7001	Size M	Soft-hand, poedervrij, blauw
	H9 7001-B	Size M	Soft-hand, poedervrij, blauw
	H9 7002	Size L	Soft-hand, poedervrij, blauw
	H9 7002-B	Size L	Soft-hand, poedervrij, blauw
H9 7003	Size XL	Soft-hand, poedervrij, blauw	

Beoogd gebruik: Wegwerphandschoenen, voor handkleding voor medische doeleinden om een barrière te vormen tegen potentieel besmettelijke materialen en andere verontreinigingen

Basis UDI-DI: 4052919A174000U3

Nomenclatuur (EMDN): T01020204

voldoen aan alle eisen van verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen, die van toepassing zijn

Classificatie volgens bijlage VIII: Klasse 1, regel 5.

Conformiteitsbeoordelingsprocedure volgens bijlage IV/V van verordening (EU) 2017/745

Toegepaste normen en andere normatieve documenten:

Een overeenkomstige lijst maakt deel uit van de technische documentatie.

Conformiteitsverklaring geldig sinds: zie datum van afgifte.

Conformiteitsverklaring is geldig tot de volgende relevante wijziging van het genoemde product.

Wesel, 11.01.2023
(plaats en datum van afgifte)

SERVOPRAX GmbH
Medizintechnischer Großhandel
Postfach 10 08 60 46468 Wesel
Am Marienbusch 9 46485 Wesel
Telefon 02 81 / 9 52 83-0

Michael Benninghoff

(verantwoordelijke voor naleving van regelgeving)

(nl)

Konformitätserklärung Klasse I

QM000040 Rev.0 / 26.02.2021
Seite 3 von 3