



CE-Konformitätserklärung
gemäß Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14.Juni 1993 über
Medizinprodukte

Medizinprodukt

Untersuchungshandschuhe aus Latex, gepudert:

- Reference (REF 1121)

Untersuchungshandschuhe aus Latex, puderfrei:

- Gentle Skin® sensitive (REF 1221RT)
- Gentle Skin® classic (REF 1221R)
Gentle Skin® classic x-long (REF 1223)
- Gentle Skin® grip (REF 1221GRIP)
- Gentle Skin® compact (REF 1221I)
- Gentle Tec (REF 1229)
- Gentle Skin® HiRisk (REF 1228)
- Gentle Skin® Aloecare (REF 1231)
- Gentle Skin® black (REF 1224)

Untersuchungshandschuhe aus Nitril, puderfrei:

- Nitril® 3000 (REF 1280)
- Nitril® 3000 X-Long Blue (REF 1282)
- Nitril® NextGen (REF 1283)
- Nitril® BestGen (REF 1286)
- Nitril® Magenta (REF 1287)
- Nitril® Black (REF 1284)
- Nitril® Sensory® Weiß (REF 2280)
- Nitril® Sensory® Blau (REF 2283)
- Nitril® LIOX (REF 2284)

Untersuchungshandschuhe aus Vinyl, gepudert:

- Vinyl 2000 PP (REF 1151)

Untersuchungshandschuhe aus Vinyl, puderfrei:

- Vinyl 2000 PF (REF 1251)
- Vinyl 3000 PF Phthalatfrei (REF 1252)
- Vinyl 2000 Stretch PF (REF 1253)

Klassifizierung

Klasse I gemäß Richtlinie 93/42/EWG Anhang IX;
Regel 1

Hersteller

Meditrade GmbH
Medipark 1
83088 Kiefersfelden

Hiermit erklären wir in eigener Verantwortung die Konformität des oben genannten Medizinproduktes mit der Richtlinie 93/42/EWG.

Gewähltes Konformitäts-
bewertungsverfahren

gemäß Richtlinie 93/42/EWG Anhang VII



Gültigkeit dieser
CE-Konformitätserklärung

2024-03-31

Kiefersfelden, 07.05.2020

Martin Unterberg
Sicherheitsbeauftragter für MP