

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.: Soft-hand Copolymer Handschuhe / Copolymer Gloves

Art.-Nr.: H9 1201 Größe: S

H9 1202 Größe: M

H9 1203 Größe: L

Zweckbestimmung / Intended use: Verhinderung von Kreuzinfektionen zwischen Patient und Anwender während medizinischen Untersuchung und Behandlungen / Prevention of cross-infections between patient and user during medical examinations and treatments.

Basis UDI-DI: 4052919A024000RX

Nomenklatur / Nomenclature (EMDN): T01020202

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.

Class, Rule 1.

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 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 16.01.2023

(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)

Konformitätserklärung Klasse I

QM000040 Rev.0 / 26.02.2021

Seite 1 von 3

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:	Soft-hand Copolymer Onderzoek Handschoenen
REF.:	H9 1201 Size: S H9 1202 Size: M H9 1203 Size: L
Beoogd gebruik:	Preventie van kruisinfecties tussen patiënt en gebruiker tijdens medisch onderzoek en behandeling
Basis UDI-DI:	4052919A024000RX
Nomenclatuur (EMDN):	T01020202

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

Classificatie volgens bijlage VIII: Klasse I, regel 1.

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, 16.01.2023
(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)

EU-samsvarserklæring

vi

(Navn + Adresse til selskapet)

Registreringsnummer. (Sn): 000007413

Servoprax GmbH.
AM Marienbusch 9
46485 Wesel

Forklar i eget ansvar at medisinsk utstyr (E)
(Navn / Artikkelnummer):

Art.-AB.:	Soft-hand Copolymer Undersøkelsehanske
Art.-nr.:	H9 1201 Størrelse: S H9 1202 Størrelse: M H9 1203 Størrelse: L
Formål:	Forebygging av kryssinfeksjoner mellom pasient og bruker under medisinsk undersøkelse og behandling
Base UDI-DI:	4052919A024000RX
Nomenklatur (EMDN):	T01020202

Møt alle krav til forordning (EU) 2017/745 på medisinsk utstyr som er aktuelt.

Klassifisering i henhold til vedlegg VIII: Klasse I, Rule 1.

Overensstemmelsesvurderingsprosedyrer i henhold til vedlegg IV / V for regulering (EU) 2017/745

Anvendt standarder og andre normative dokumenter:

En tilsvarende notering er en del av den tekniske dokumentasjonen.

Overensstemmelseserklæring gyldig siden: se datoen for utstillingen.

Overensstemmelseserklæringen gjelder til neste relevante endring av produktet

Wesel, 16.01.2023
(Sted og dato for utstedelse)


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

Michael Benninghoff
(Ansvarlig person for overholdelse av regulatoriske forskrifter)

(no)

Konformitätserklärung Klasse I

QM000040 Rev.0 / 26.02.2021
Seite 3 von 3