

DECLARACION UE DE CONFORMIDAD

REGLAMENTO (UE)2016/425 relativo a los EPI

FABRICANTE PRODUCTO: SANICEN S.A.U.

DIRECCIÓN: C/VELÁZQUEZ S/N. POL. IND."MARIOLA"
45511 HUECAS TOLEDO

DECLARAN BAJO SU RESPONSABILIDAD QUE EL PRODUCTO:

NOMBRE: GUANTE NITRILO AZUL SIN POLVO SENSITIVE SANICEN
PARA EXAMEN

Presenta conformidad con lo dispuesto en el Reglamento (UE) 2016/425 del Parlamento Europeo y del Consejo de 9 de marzo de 2016 relativo a los equipos de protección individual y por el que se deroga la Directiva 89/686/CEE del Consejo.

Normas armonizadas aplicables utilizadas:

EN 420:2003+A1:2009
EN ISO 374-1:2016/A1:2018
EN ISO 374-5:2016

El organismo notificado AITEX (Nº 0161) ha efectuado el examen UE de tipo B y ha expedido el certificado de examen UE de tipo Nº 19/1222/00/0161.

Clasificación: CATEGORÍA III

El EPI de CAT. III está sujeto al procedimiento de evaluación de la conformidad basada en el control interno de la producción más control supervisado de los productos a intervalos aleatorios (módulo C2), bajo la supervisión del organismo notificado AITEX (Nº 0161).

FECHA: Marzo-2019

D. CARLOS TENORIO CARO **DÑA Mª PILAR MANTERO**

Director General **Responsable de Aseguramiento de Calidad**

SANICEN S.A.U.