

## 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.**