



MULTIPRO NITRILE PF			
Documento DIC – ENPF/003	Data: 28/05/14	Edizione: 03-05-14	Pag.: 1/1

DICHIARAZIONE CE di CONFORMITÀ PRODOTTO

La sottoscritta:

ICOGUANTI S.p.A.
con sede amministrativa in C.so Carbonara 10A/1
Genova, Italia

Domiciliata all'interno della Comunità Economica Europea, fabbricante del Dispositivo Medico:

MULTIPRO NITRILE PF

dichiara sotto la sua responsabilità che il dispositivo soddisfa tutte le disposizioni applicabili nella Direttiva 93/42/CEE e s. m. i. sui Dispositivi Medici.

A tale scopo la scrivente dichiara che i guanti in oggetto:

- Soddisfano i requisiti essenziali richiesti dall' Allegato I della Direttiva 93/42/CEE e succ. mod. integrazioni (Direttiva 2007/47/CE) e le Norme armonizzate: UNI EN 455-1:2002 (AQL=1,5 Livello di controllo G 1) ed EN 455-2: 2011.
- Soddisfano i requisiti ed i test per la valutazione biologica UNI EN 455-3: 2007.
- Sono da considerarsi come appartenenti alla CLASSE I.
- Il prodotto non è STERILE.

La presente per gli usi consentiti dalla legge.

In fede
ICOGUANTI S.p.A.
Direttore Operativo
Ing. Marco Bottino