



I N S A F E H A N D S

REFLEXX S.p.A. Unipersonale DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' rev. 02 del 11 dicembre 2018

Prodotto: reflexx 51 art. R51/ XS - art. R51/ S – art. R51/ M – art. R51/ L – art. R51/ XL

Emessa da G.Isetti – Amm.re Unico

Pag.: 1/1

GUANTI MONOUSO IN LATTICE DA ESAME NON STERILI marchio Reflexx 51

La società REFLEXX S.p.A., sita in via Passeri, 2 a Viadana (MN) in qualità di Fabbrikante, dichiara che il prodotto a margine soddisfa i requisiti delle seguenti Direttive della Comunità Europea:

- Come DPI rientra nella I Categoria di rischio ai sensi del Reg UE 2016/425. Il prodotto, è certificato in accordo con le normative EN 420 e EN ISO 374.
- Come Dispositivo Medico rientra in Classe I tra i dispositivi da esame anche invasiva destinati ad un uso temporaneo ai sensi della direttiva 93/42/CEE e successivo D.Lgs 37/2010 in attuazione Dir 2007/47/CEE. Il prodotto è in accordo con le normative EN 455 1-2-3 e 4 – CND T010201 GUANTI NON CHIRURGICI IN LATTICE -

**Progressivo di Sistema Attribuito al DM mis. XS/1522253 S/1524280 M/1526319
L/1526320 XL/1526321**

REFLEXX S.p.A.
Via Passeri, 2 - 46019 VIADANA (MN)
P.I. e C.F. 02085450209
Tel. 0375/833164 - Fax: 0375/464504
e-mail: info@reflexx.com

