



**CE-Konformitätserklärung**  
**gemäß Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14.Juni 1993 über**  
**Medizinprodukte**

Medizinprodukt	<b>OP-Handschuhe aus Latex, gepudert</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Reference OP (REF 9321)</li></ul> <b>OP-Handschuhe aus Latex, pudertfrei</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Gentle Skin Premium OP (REF 9021W)</li><li>- Gentle Skin Smooth OP (REF 9026)</li><li>- Gentle Skin Micro OP (REF 9031)</li><li>- Gentle Skin Securitex OP (REF 9051)</li></ul> <b>OP-Handschuhe aus Polyisopren, pudertfrei</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Gentle Skin Isopretex OP (REF 9522)</li></ul> <b>OP-Handschuhe aus Polychloropren, pudertfrei</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Neopretex OP (REF 9521)</li></ul>
Klassifizierung	Klasse IIa gemäß Richtlinie 93/42/EWG Anhang IX; Regel 7
NBOG-Code:	MDS 7006 + MD 0101
Hersteller	Meditrade GmbH Medipark 1 83088 Kiefersfelden

Hiermit erklären wir in eigener Verantwortung die Konformität des oben genannten Medizinproduktes mit der Richtlinie 93/42/EWG.

Gewähltes Konformitätsbewertungsverfahren	gemäß Richtlinie 93/42/EWG Anhang V
Benannte Stelle	TÜV SÜD Produkt Service GmbH Ridlerstraße 65 80330 München
	ID-Nummer: 0123
EG-Zertifikat	Nr. G2 011655 0014 Rev.02 gültig bis 2024-05-26

Gültigkeit dieser  
CE-Konformitätserklärung 2024-05-25

Kiefersfelden, 20.04.2021

Martin Unterberg  
Sicherheitsbeauftragter für MP