

DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE DA UE

Nome do fabricante : **Adventa Health Sdn Bhd (680647-X).**

Endereço do fabricante : No 1, Jalan 8, Pengkalan Chepa 2,
Industrial Zone. 16100, Kota Bahru,
Kelantan. Malásia

Nome do dispositivo : luvas de exame de nitrilo

Tipo : sem pó

Classificação : Categoria III do EPI

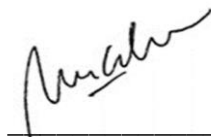
Nós, os abaixo-assinados, declaramos que o(s) dispositivo(s) descartável(eis) especificado(s) segue(m) o Exame de tipo da UE e a conformidade com as disposições do novo Regulamento do EPI (UE) 2016/425 – Cat. III e, se tal for o caso, com a norma nacional de transposição harmonizada padrão n.º EN ISO 374-1:2016, EN 420:2003+A1:2009, EN 374-2:2014, EN 374-4:2003 e EN 374-5:2016.

Emitida em : 8/11/2018

Emitida por : SATRA Technology Europe Ltd,
Bracetown Business Park, Clonee,
DIS YN2P, Irlanda

Está sujeito aos procedimentos estabelecidos no Anexo VII (Módulo C2) do novo Regulamento do EPI (UE) 2016/425 sob a supervisão do organismo notificado SATRA Technology Europe Ltd, Bracetown Business Park, Clonee, DIS YN2P, Irlanda, e é idêntico ao Certificado de Conformidade UE do EPI n.º: **2777/10580-01/E00-00**

Data : 8 de março de 2019

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Noor Akilah Saidin", is written over a horizontal line.

NOOR AKILAH SAIDIN,
DG ADJUNTO, RA