

EÚ VYHLÁSENIE O ZHODE



výrobca: **ZARYS International Group**
spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa
adresa: **ulica Pod Borem 18, 41-808 Zabrze, Poľsko**
kontakt: **tel.: +48 32 271 69 91, fax +48 32 274 72 84,**
e-mail: zarys@zarys.pl, webová stránka:
www.zarys.com
SRN: **PL-MF-000000410**

Na vlastnú zodpovednosť vyhlasujeme, že zdravotnícky prostriedok/osobný ochranný prostriedok:

easyCARE nitrile flex Diagnostické rukavice, nitrilové, bez púdru, nesterilné

farby*: **kobalt, biela, čierna**

rozmery*: **od XS do XL**

(*podrobný zoznam výrobkov, na ktoré sa vzťahuje toto vyhlásenie o zhode, je uvedený v dokumente TD-49-I.1.1.b-2.2 - Identifikácia – príloha č. 1, údaje o výrobnej šarži – dokument o uvoľnení na trh DZDO-01 - príloha č. 2)

klasifikácia:

- zdravotnícky prostriedok: **trieda I, pravidlo 5** (v súlade s Prílohou VIII Nariadenia (EÚ) 2017/745)
- osobný ochranný prostriedok: **kategória III**

základný kód UDI-DI: **59079968T01020204LZ**

Prostriedok určený na ochranu rúk, na vyšetrovacie a diagnostické úkony, s cieľom zabrániť prenosu mikroorganizmov medzi zdravotníckym personálom a pacientom, a minimalizovať tak riziko skríženej kontaminácie.

je v súlade s:

- Nariadením Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 2017/745 z 5. apríla 2017 o zdravotníckych prostriedkoch;
- Nariadením Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 2016/425 z 9. marca 2016 o osobných ochranných prostriedkoch;
- Nariadením Komisie (EÚ) č. 10/2011 zo 14. januára 2011 o plastových materiáloch a predmetoch určených pre styk s potravinami;
- Nariadením Európskeho Parlamentu a Rady (ES) č. 1935/2004 z 27. októbra 2004 o materiáloch a predmetoch určených pre styk s potravinami.

Vyššie uvedený zdravotnícky prostriedok spĺňa všetky platné požiadavky prílohy I Nariadenia EP a Rady (EÚ) 2017/745. Postup posudzovania zhody bol vykonaný v súlade s Článkom 52 ods. 7.

Pre osobné ochranné prostriedky vykonala notifikovaná osoba SATRA Technology Europe Limited (2777) EÚ skúšku typu (Modul B) a vydal EÚ certifikát skúšky typu:

notifikovaná osoba: **SATRA Technology Europe Limited Bracetown Business Park,**
Clonee, Co. Meath, D15 YN2P, Ireland

číslo: **2777**

číslo certifikátu: **2777/10648-06/E14-01**

platný do: **2028-06-19**

OOP podlieha postupu posudzovania zhody typu založenému na vnútornej kontrole výroby a kontrolách výrobku pod dohľadom v náhodných intervaloch (Modul D) pod dohľadom notifikovanej osoby SATRA Technology Europe Limited (2777).

Zdravotnícky prostriedok, na ktorý sa vzťahuje toto vyhlásenie o zhode, spĺňa európske normy EN 455-1:2020+A2:2024, EN 455-2:2024, EN 455-3:2023, EN 455-4:2009, EN ISO 13485:2016, EN ISO 13485:2016/A11:2021, EN ISO 9001:2015, EN ISO 9001:2015/A1:2024, EN ISO 14001:2015, EN ISO 14001:2015/A1:2024, EN ISO 14971:2019, EN ISO 14971:2019/A11:2021, EN 62366-1:2015, EN 62366-1:2015/A1:2020, EN ISO 15223-1:2021, EN ISO 20417:2021, EN ISO 10993-1:2020, EN ISO 10993-5:2009/A11:2025, EN ISO 10993-10:2023, EN ISO 10993-23:2021, EN ISO 11737-1:2018, EN ISO 11737-1:2018/A1:2021, ASTM F1671, ASTM D6978, osobný ochranný prostriedok je v súlade s európskymi normami EN ISO 21420:2020, EN ISO 21420:2020/A1:2024, EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-1:2016/A1:2018, EN ISO 374-2:2019, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN ISO 374-4:2019, EN ISO 374-5:2016, ASTM D6319.

Výrobok určený pre styk s potravinami musí spĺňať požiadavky uvedené v prílohe 3.

miesto a dátum vydania: **Zabrze, dňa 30.09.2025**

meno a priezvisko: **Aleksandra Stec**

funkcia: **Manažér kvality BU**

QUALITY MANAGER BU
ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k.
Stec
Aleksandra Stec

.....
podpis

(z poverenia predsedu predstavenstva Komplementára)