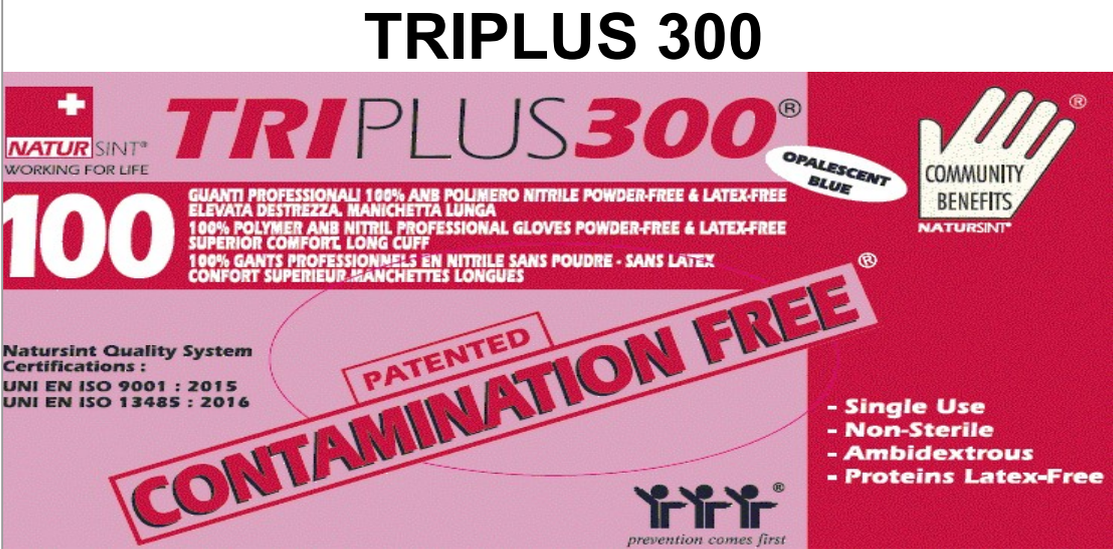


DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' / CONFORMITY DECLARATION In accordo a UNI CEI EN ISO/IEC 17050-1:2010 Valutazione della conformità - Dichiarazione di conformità rilasciata dal fornitore - Parte 1: Requisiti generali According to according to ISO/IEC 17050-1 Conformity assessment -- Supplier's declaration of conformity General requirement	del	Rev.
	ANNO 2022	03

Ragione sociale <i>Legal site</i>	NATURSINT Srl - 23808 VERCURAGO - LECCO - ITALY Via Monte Barro, 6/8 - tel +39 0341.422131 email: info@naturesint.com - www.naturesint.com P.IVA 02412220168 - Reg.Imp. LC282386
---	--

dichiara che / declare that

	Destinazione d'uso: Guanti medicali in polimero nitrile powder-free Lunghezza 300 mm., ambidestri, non sterili, da esame utilizzati in campo medico per proteggere il paziente e l'operatore dalle contaminazioni crociate.								
Modello/model									
Ref. Taglia/Size	<table border="0"> <tr> <td>1311</td> <td>1312</td> <td>1313</td> <td>1314</td> </tr> <tr> <td>SMALL</td> <td>MEDIUM</td> <td>LARGE</td> <td>EXTRALARGE</td> </tr> </table>	1311	1312	1313	1314	SMALL	MEDIUM	LARGE	EXTRALARGE
1311	1312	1313	1314						
SMALL	MEDIUM	LARGE	EXTRALARGE						
LOT	LMA03								
BASIC UDI DI	8059015181330BCJG								
SRN	IT-MF-000020506								

SODDISFA / FULFILLS

i requisiti applicabili di conformità al:
the applicable requirements pursuant to :

- **Dispositivo Medico di Classe I**
Medical Device Class I

Regolamento UE 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 Aprile 2017, relativo ai dispositivi medici

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' / CONFORMITY DECLARATION In accordo a UNI CEI EN ISO/IEC 17050-1:2010 Valutazione della conformità - Dichiarazione di conformità rilasciata dal fornitore - Parte 1: Requisiti generali According to according to ISO/IEC 17050-1 Conformity assessment -- Supplier's declaration of conformity General requirement	del	Rev.
	ANNO 2021	02

Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017, on medical device

Norme applicate/harmonized standards applied :

EN 455-1 :2020 Rapporto di Prova RP 23-3788.1 - 23/11/2023
 EN 455-2 :2015 Rapporto di Prova RP 23-3788.1 - 23/11/2023
 EN 455-3 :2015 Rapporto di Prova RP 23-3788.1 - 23/11/2023
 ESEGUITI DA A.N.C.I.-CIMAC LABORATORIES

- **DISPOSITIVO DI PROTEZIONE INDIVIDUALE CAT.III
 TIPO B CON PROTEZIONE CONTRO VIRUS, BATTERI E FUNGHI
 PERSONAL PROTECTIVE EQUIPMENT CAT.III
 TIPE B WITH PROTECTION AGAINST VIRUSES, FUNGI AND BACTERIA**
- **Regolamento UE 2016/425** del Parlamento europeo e del Consiglio, del 9 Marzo 2016 per l'immissione sul mercato dei Dispositivi di Protezione Individuale
According to 2016/425/EU of the European Parliament and of the Council of 9 March 2016 on Personal Protective Equipment Regulation

Certificato di esame UE del Tipo Modulo B N° G-321-07137-24 del 12/01/2024
Eu Type-Examination Certificate Module B N° G-321-07137-24 del 12/01/2024
 Controllo interno della fabbricazione con controllo periodico previsto dal modulo C da parte dell'Organismo Notificato N° 0465 : A.N.C.I. Servizi s.r.l. a socio unico - CIMAC Laboratories-
 Sede Operativa: Via Aguzzafame,60/b-27029 Vigevano-PV-Italy
*Internal production control with periodic control provided by module C by the notified body CIMAC No. 0465 A.N.C.I. Servizi s.r.l. a socio unico – CIMAC Laboratories-
 Via Aguzzafame,60/b-27029 Vigevano-PV-Italy*

Norme armonizzate applicate/harmonized standards applied :

EN 420 :2003+A1:2009 / ISO 21420 :2020 / EN ISO 374-1:2016 / EN ISO 374-5 :2016

Altre specifiche tecniche applicate/Technical specification applied

EN 16523-1:2015 / EN ISO 374-2:2015 / EN ISO 374-4 :2013

La presente dichiarazione di conformità è rilasciata sotto l'esclusiva responsabilità del fabbricante.

This declaration of conformity is issued under sole responsibility of the manufacturer.

VERCURAGO-LECCO	22/01/2024	
Luogo/place	Data/date	Responsabile Qualità/Quality Manager