

**EG Konformitätserklärung**  
nach der Medizinprodukte-Verordnung  
MDR (EU) 2017/745 und der PSA- Verordnung  
(EU) 2016/425

Wir,

**BINGOLD GmbH + Co. KG**  
Victoriaallee 1  
22143 Hamburg  
Deutschland

**SRN: DE MF 000016561**

erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass die folgenden Produktgruppen bzw. Produkte:

**CLEAN and CLEVER Pro Nitril 169, blau, S – XXL, Artikelnummer: 2219110 - 2219114**

**Basis-UDI-DI: 4004034NOC120A5**

**UDI-DI Dispenser:**

**S: 4004034001862**

**M: 4004034001893**

**L: 4004034001923**

**XL: 4004034001954**

**XXL: 4004034002104**

mit dem Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang IV der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und mit den harmonisierten Normen

- EN 455-1:2000
- EN 455-2:2015
- EN 455-3:2015
- EN 455-4:2009

übereinstimmt.

Die Produkte werden der Klasse I, gemäß Regel 1 und 5 Anhang VIII der o. g. Verordnung, zugeordnet.

Wir erklären weiterhin, dass das genannte Produkt übereinstimmt mit dem Konformitätsbewertungsverfahren nach der Verordnung (EU) 2016/425 und mit den harmonisierten Normen

- EN 420:2003+A1:2009
- EN ISO 374-1:2016+ A1:2018/Typ A
- EN 374-4:2013
- EN ISO 374-5:2016
- EN 16523-1:2015

Bei diesem Produkt handelt es sich um PSA der Kategorie III nach Anhang I der Verordnung (EU) 2016/425. Diese ist identisch mit der PSA, die Gegenstand der EU Baumusterprüfbescheinigung Nr. 2777/10475-05/E05-01, ausgestellt von der notifizierten Stelle SATRA Technology Europe Limited, NB 2777, war. Diese unterliegt dem Konformitätsbewertungsverfahren nach Modul C2 der Verordnung (EU) 2016/425 der Kontrolle durch die notifizierte Stelle SATRA Technology Europe Limited, NB 2777.

Dieses Dokument ist gültig bis zum 21.05.2023.

Hamburg, 15.11.2022



i.A. Sarah Guntrum  
QM-Beauftragte/Qualitätssicherung/PRRC