

IZJAVA EU O SKLADNOSTIProizvajalec (Manufacturer): **MERCAROT MEDICAL S.A.**UL. F. MODRZEJEWSKIEJ 30
31-327 KRAKÓW, POLSKA
SRN: PL-MF-000018942

Na svojo izključno odgovornost izjavlja, da nesterilne zaščitne rokavice:

Blagovna znamka (Brand)	Tip (Type)	Velikosti (Sizes)	Številka serije (Batch numbers)
vinylex® powder-free	vinil, brez pudra, za enkratno uporabo	XS (5-6) – XL (9-10)	a'100 RD20018001-05
Basic UDI-ID: 5906615 RD NS V PF AL			

izpolnjujejo določbe Uredbe (EU) 2017/745 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 5. april 2017 o medicinskih pripomočkih, so razvrščeni v I. razred medicinskih pripomočkov po prilogi VIII Uredbe (EU) 2017/745 in so v skladu z Evropskimi standardi: EN 455-1:2020, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015, EN 455-4:2009, EN ISO 15223-1:2021, EN 1041:2008+A1:2013.

Zgoraj opisani izdelki se prav tako uvrščajo v osebno zaščitno opremo kategorije III in so v skladu z Uredbo (EU) 2016/425 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 9. marec 2016 o osebni zaščitni opremi in resolucijo Direktive Sveta 89/686/EEC in so v skladu z Evropskimi standardi: EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2019, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN374-4:2013, EN ISO 374-5:2016.

Zgoraj opisani izdelki so identični osebni zaščitni opremi, ki je predmet tipskega pregleda EU (Modul B) na podlagi certifikata št. 2777/11771-02/E01-01, ki ga je izdal priglašeni organ:

Satra Technology Europe Limited (2777)

Bracetown Business Park, Clonee, Dublin 15, Dublin, Ireland

in zanje velja postopek skladnosti s tipom, ki temelji na notranjem nadzoru proizvodnje in nadzorovanih pregledih izdelkov v naključnih intervalih (Modul C) pod nadzorom priglašenega organa:

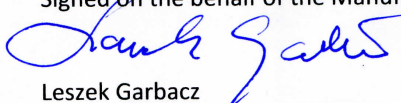
Satra Technology Europe Limited (2777)

Bracetown Business Park, Clonee, Dublin 15, Dublin, Ireland

Datum in kraj izdaje (Date and place of issue):

08.06.2022, Kraków

Signed on the behalf of the Manufacturer:

Leszek Garbacz
Product Documentation Manager



vinylex® powder-free

Spodnja navodila naj se uporablajo skupaj s podrobnimi informacijami na embalaži rokavic.

Kratek opis produkta

Diagnostične in zaščitne rokavice iz vinila, brez pudra, nesterilne, za enkratno uporabo

Podroben opis produkta

Surovina:	polivinil klorid
Zunanja površina:	gladka
Rob:	spojen
Bárva:	prozorna
Oblika:	univerzalna, za levo in desno dlan
Velikosti:	XS (5-6), S (6-7), M (7-8), L (8-9), XL (9-10)
AQL:	1.5
Količina v embalaži:	100 rokavic (po teži)
Rok uporabe:	3 leta (od datuma proizvodnje)

Navodila za shranjevanje

Rokavice je priporočljivo shranjevati na suhem mestu, na temperaturi 5 - 35°C in skrito pred direktno in fluorescentno svetlobo. Priporočena relativna vлага na mestu hrambe je 60 ±20%.

Rokavice naj bodo vedno vsaj 1 m oddaljene od grelnih naprav, virov ognja in ozona.

Ne hranite rokavic v neposredni bližini topil, olj, goriv in lubrikantov.

Stik s hrano

Rokavice so označene s simbolom za stik z živili in so v skladu s pogoji Uredbe (ES) št. 10/2011, Uredbe (ES) št. 1935/2004 in Uredbe (ES) št. 2023/2006 Dobre Proizvodne Prakse. Rokavice so primerne za rokovanje s katerokoli vrsto hrano, razen kisle hrane, in so bile testirane za Test Celotne Migracije rač. EN 1186:

Pogoji ekstrakcije (testirano za 2h na 40°C)	Rezultati analize [mg/dm3]	Rezultati testiranja (limit < 10 mg/dm3)
3 % ocetna kislina	<1.0	Prestalo
10 % etanol	<1.0	Prestalo
Olivno olje	>50.0	Ni prestalo

MDR klasifikacija in skladnost

Rokavice se uvrščajo v I. razred medicinskih pripomočkov po prilogi VIII Uredbe (EU) 2017/745 in so v skladu z Evropskimi standardi: EN 455-1/2020, EN 455-2:2015, EN 455-3:2015, EN 455-4:2009, EN ISO 15223-1, EN 1041:2008+A1:2013.

PPER klasifikacija in skladnost

Rokavice se uvrščajo v osebno zaščitno opremo kategorije III in so v skladu s prilogo I Uredbe (EU) 2016/425 za osebno zaščitno opremo in z Evropskimi standardi: EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2019, EN 16523-1:2015+A1:2018, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016.

Izjava o EU skladnosti je dosegljiva na spodnji povezavi:

<https://tinyurl.com/2h37pr4x>

**Priglašeni organ 2777,
odgovoren za Tipski pregled EU
Pregled Modul B in Modul C2:
Satra Technology Europe Limited**

Bracetown Business Park, Clonee,
Dublin 15, Dublin, Ireland



Namenjena uporaba

Gre za diagnostične in zaščitne rokavice za enkratno uporabo, namenjene uporabi v medicini za: zaščito pacienta in uporabnika pred navzkrižnimi okužbami, izvedbo medicinskih pregledov, diagnostične in terapevtske posege in rokovanje z okuženim medicinskim materialom. Rokavice se uvrščajo v I. razred medicinskih pripomočkov in v osebno zaščitno opremo kategorije III. Njihova oblika in oznaka sta v skladu s pogoji Uredbe (EU) 2017/745 za medicinske pripomočke in Uredbe (EU) 2016/425 za osebno zaščitno opremo. Rokavice se naj uporabljo izključno za namene njihove uporabe.

Previdnostni ukrepi in znaki rabe

Pred nadevanjem rokavic posušite roke. Pred uporabo preglejte rokavice za morebitne napake ali nepopolnosti. Uporabite vsaj 1 par rokavic za vsakega pacienta ali poseg, rokavice so samo za enkratno uporabo. Preprečite uhajanje kemikalij v notranjost rokavic skozi rob na zapestju. Če pride kemikalija v stik s kožo, mesto stika nemudoma sperite z veliko količino vode in mila. Če se rokavice strgajo ali preluknajo, jih zamenjajte z novimi in celimi. Rokavice naj se se uporabljajo v stiku z odprtim ognjem ali kot zaščita pred ostrimi predmeti. Rokavice niso namenjene varenju, zaščiti pred električnim šokom, ionizirajočim sevanjem ali pred učinkom mrzlih ali vročih predmetov. Te informacije ne odražajo dejanskega časa efektivne zaščite na delovnem mestu in razlike med spojinami in čistimi kemikalijami. Rezultati razpada prikazujejo razliko v odpornosti na luknjanje glede na izpostavljenost testnim kemikalijam. Odpornost na kemikalije je bila določena v laboratorijskih pogojih in z vzorcem, vzetim le iz dlan rokavice (razen v primerih, kjer je rokavica dolga vsaj 400mm - kjer se testira tudi rob), in se nanaša le na kemikalijo, s katero je bil test opravljen. Če je ta kemikalija uporabljenha v spojini, so rezultati lahko drugačni. Odpornost na luknjanje je bila opravljena v laboratorijskih pogojih in se nanaša le na testiran vzorec.

Priporočljivo je, da se od primera do primera preveri ali so rokavice primerne za opravljanje specifičnega dela, saj se lahko pogoji na delovnem mestu razlikujejo od tistih, v katerih je bilo opravljeno testiranje (temperatura, abrazija, razpad). Med uporabo lahko zaščitne rokavice zagotavljajo manj odpora na nevarno kemikalijo zaradi sprememb v fizičnih lastnostih. Premiki, vlečenje, drgnjenje, razpad zaradi stika s kemikalijo, ipd. lahko občutno znižajo čas uporabnosti rokavice. Za jedke kemikalije je lahko razpad materiala najbolj pomemben faktor pri izbiri rokavic, odpornih na kemikalije.

Sestavine / nevarne sestavine

Nekatere rokavice lahko vsebujejo snovi, za katere je znano, da lahko povzročajo alergije osebam, ki so na njih alergične, saj jim lahko povzročajo draženje in/ali alergijsko reakcijo ob stiku. V primeru alergijske reakcije, takoj poiščite zdravniško pomoč.

Odstranjevanje

Uporabljene rokavice so lahko okužene z nalezljivimi ali drugimi nevarnimi snovmi. Odstranijo naj se v skladu z lokalno regulativo na področju odstranjevanja medicinskih in nevarnih odpadkov. Rokavice morajo biti zakopane ali zažgane pod kontroliranimi pogoji.

Odstranjevanje

MERCATOR MEDICAL S.A.
ul. H. Modrzejewskiej 30
31-327 Krakow, Poljska
www.mercatormedical.eu



Nivoji pronicanja (po standardu EN ISO 374-1:2016)

Nivo 1 > 10 min ; Nivo 2 > 30 min ; Nivo 3 > 60 min ; Nivo 4 > 120 min ; Nivo 5 > 240 min ; Nivo 6 > 480 min

Rezultati testiranja, po EN 16523-1:2015+A1:2018		EN 374-4:2013 Razpad [%]
Kemikalija	Nivo	Razpad [%]
40 % Natrijev hidroksid (K)	6	-43.5

EN 374-4:2013 Nivo razpada nakazuje razliko v odpornosti na lukanje, za tem ko je bila rokavica izpostavljena kemikaliji za testiranje

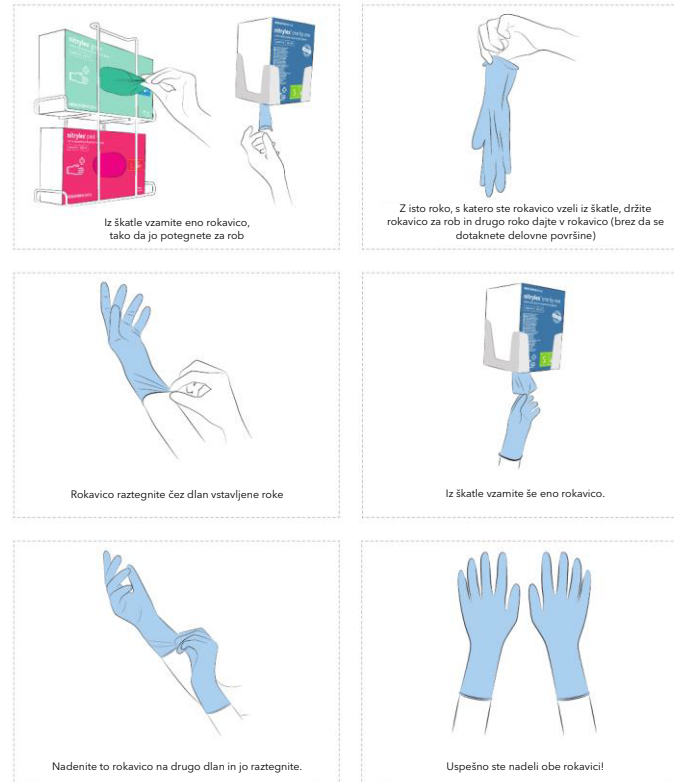
Rezultati testiranja, po EN 374-2:2019 - Nivo 2 (ISO 2859)		Rezultati testiranja, po EN ISO 374-5:2016		
Nivo	AQL	Zaščita pred bakterijami in glivami	Prestalo	
Nivo 3	< 0.65	Zaščita pred virusi	Prestalo	
Nivo 2	< 1.5			
Nivo 1	< 4.0	EN ISO 374-5:2016; penetracijska odpornost je bila testirana pod laboratorijskimi pogoji in se nanaša le na testirani primer.		

Simboli, prikazani na embalaži

MD	Medicinski pripomoček	PPE	Osebna zaščitna oprema		Pudrane rokavice
	Ni za ponovno uporabo / Za enkratno uporabo		Hranite na suhem		Ne pudrane rokavice
	Nesterilno		Hranite zaščiteni pred sončno svetlubo		Notranjost rokavice je prevlečena s polimernim premazom
LOT	Serijska koda		Hranite na temperaturi med 5°C in 35°C		Notranjost rokavice je prevlečena s kozmetičnim premazom
REF	Kataloška številka		Hranite na temperaturi med 5°C in 35°C		Zunanjost rokavice ima profil
EC REP	Pooblaščeni predstavnik v Evropski skupnosti		Datum proizvodnje		Rokavice so narejene iz nitrila
	Uporabno do		Proizvajalec		Rokavice so narejene iz vinila
ISO 374-5:2016			Primerno za stik z živili (za več informacij se obrnite na navodila za uporabo)		Surovina - lateks naravnega kavčuka
	Oznaka za rokavice, ki ščitijo pred bakterijami in glivami		Embalaža je narejena iz papirja, primerenega za reciklažo		50 rokavic po teži
ISO 374-5:2016			Embalaža se smatra kot komunalni odpadek		100 rokavic po teži
	Oznaka za rokavice, ki ščitijo pred virusi, bakterijami in glivami		Preberite navodila za uporabo		200 rokavic po teži
VIRUS ISO 374-1:2016/Type A			Več informacij na notranji strani embalaže		Ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana
	Oznaka za rokavice, odporne na kemikalije Tipe A. Šest testiranih kemikalij se označi z enočrkovno označbo pod pikrogramom		V skladu s pogoji, potrebnimi za prodajo na Ukrajinskem trgu		
ISO 374-1:2016/Type B					
	Oznaka za rokavice, odporne na kemikalije Tipe B. Tri testirane kemikalije se označi z enočrkovno označbo pod pikrogramom				
XYZ ISO 374-1:2016/Type C					
	Oznaka za rokavice, odporne na kemikalije Tipe C. Ena testirana kemikalija se označi z enočrkovno označbo pod pikrogramom				
XYZ ISO 374-1:2016/Type C					
PC	V skladu s pogoji, potrebnimi za prodajo na Ruskem trgu				



■ KAKO SI NADETI ROKAVICE?



■ KAKO SNETI ROKAVICE?

