

## DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Producent: **MERCATOR MEDICAL S.A.**  
UL. H.MODRZEJEWSKIEJ 30  
31-327 KRAKÓW, POLSKA

Deklaruje na swoją wyłączną odpowiedzialność, że niesterylne rękawice diagnostyczne i ochronne:

Nazwa produktu	Opis produktu	Rozmiar	Nr referencyjne
<b>nitrylex®complete</b>	nitrylowe, bezpudrowe, do jednorazowego użytku	XS (5-6) - XL (9-10)	a'100 RD30102001-05
<b>Basic UDI-DI: 5906615 RD NS N PF 9C</b>			

spełniają wymagania Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych. Wyżej wymienione produkty zaklasyfikowane są jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z Załącznikiem VIII Rozporządzenia (UE) 2017/745 oraz są zgodne z europejskimi zharmonizowanymi normami: EN 455-1:2000, EN 455-2:2009+A2:2013, EN 455-3:2006, EN 455-4:2009, EN ISO 15223-1:2016, EN 1041:2008.

Wyżej opisane produkty zaklasyfikowane zostały również jako Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III i są zgodne z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG oraz europejskimi normami: EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016.

Wyżej opisane produkty są identyczne ze Środkiem Ochrony Indywidualnej, który jest przedmiotem badania typu UE (Moduł B) oraz certyfikatu badania typu UE o nr 2777/13038-01/E03-01 wydanego przez jednostkę notyfikowaną:

**Satra Technology Europe Limited (2777)**

Bracetown Business Park, Clonee, Dublin 15, Dublin, Irlandia

oraz podlegają procedurze oceny zgodności z typem w oparciu o wewnętrzną kontrolę produkcji oraz nadzorowane kontrole produktu w losowych odstępach czasu (Moduł C2), pod nadzorem jednostki notyfikowanej:

**Satra Technology Europe Limited (2777)**

Bracetown Business Park, Clonee, Dublin 15, Dublin, Irlandia

Data i miejsce wydania:  
05.05.2020, Kraków

Podpis w imieniu Wytwórcy:



Wojciech Hercka  
Kierownik Dokumentacji Produktowej

**MERCATOR MEDICAL S.A.**

ul. Heleny Modrzejewskiej 30, 31-327 Kraków  
tel. 12 66 55 400, fax 12 66 55 415  
Rejestracja: Sąd Rejonowy dla Krakowa - Śródmieścia w Krakowie,  
XI Wydział Gospodarczy KRS, KRS: 0000036244  
Kapitał zakładowy (w całości wpłacony): 10.589.100 PLN  
NIP: 677-10-36-424, REGON: 350967107  
Numer BDO: 000056063

-6-

## DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Producent: **MERCATOR MEDICAL S.A.**  
UL. H.MODRZEJEWSKIEJ 30  
31-327 KRAKÓW, POLSKA

Deklaruje na swoją wyłączną odpowiedzialność, że niesterylne rękawice diagnostyczne i ochronne:

Nazwa produktu	Opis produktu	Rozmiar	Nr referencyjne
<b>nitrylex® black</b>	nitrylowe, bezpudrowe, do jednorazowego użytku	XS (5-6) - XL (9-10)	a'100 RD30104001-05
<b>Basic UDI-DI: 5906615 RD NS N PF 9C</b>			

spełniają wymagania Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych. Wyżej wymienione produkty zaklasyfikowane są jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z Załącznikiem VIII Rozporządzenia (UE) 2017/745 oraz są zgodne z europejskimi zharmonizowanymi normami: EN 455-1:2000, EN 455-2:2009+A2:2013, EN 455-3:2006, EN 455-4:2009, EN ISO 15223-1:2016, EN 1041:2008.

Wyżej opisane produkty zaklasyfikowane zostały również jako Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III i są zgodne z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG oraz europejskimi normami: EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016.

Wyżej opisane produkty są identyczne ze Środkiem Ochrony Indywidualnej, który jest przedmiotem badania typu UE (Moduł B) oraz certyfikatu badania typu UE o nr 2777/12470-02/E01-01 wydanego przez jednostkę notyfikowaną:

**Satra Technology Europe Limited (2777)**

Bracetown Business Park, Clonee, Dublin 15, Dublin, Irlandia

oraz podlegają procedurze oceny zgodności z typem w oparciu o wewnętrzną kontrolę produkcji oraz nadzorowane kontrole produktu w losowych odstępach czasu (Moduł C2), pod nadzorem jednostki notyfikowanej:

**Satra Technology Europe Limited (2777)**

Bracetown Business Park, Clonee, Dublin 15, Dublin, Irlandia

Data i miejsce wydania:

05.05.2020, Kraków

Podpis w imieniu Wytwórcy:



Wojciech Hercka

Kierownik Dokumentacji Produktowej

**MERCATOR MEDICAL S.A.**  
ul. Heleny Modrzejewskiej 30, 31-327 Kraków  
tel. 12 66 55 400, fax 12 66 55 415  
Rejestracja: Sąd Rejonowy dla Krakowa - Śródmieście w Krakowie,  
XI Wydział Gospodarczy KRS, KRS: 0000036244  
Kapitał zakładowy (w całości wpłacony): 10.589.100 PLN  
NIP: 677-10-36-424, REGON: 350967107  
Numer BDO: 000056063



# **DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE**

Producent: **MERCATOR MEDICAL S.A.**  
 UL. H.MODRZEJEWSKIEJ 30  
 31-327 KRAKÓW, POLSKA

Deklaruje na swoją wyłączną odpowiedzialność, że niesterylne rękawice diagnostyczne i ochronne:

Nazwa produktu	Opis produktu	Rozmiar	Nr referencyjne
nitrylex® classic	nitrylowe, bezpudrowe, w kolorze niebieskim, do jednorazowego użytku	XS (5-6) - XL (9-10)	a'100: RD30019001-05 a'200: RD30096001-05
	nitrylowe, bezpudrowe, w kolorze białym, do jednorazowego użytku	XS (5-6) - XL (9-10)	a'50: RD30174001-05 a'100: RD30143001-05 a'200: RD30097001-05
	nitrylowe, bezpudrowe, w kolorze fioletowym, do jednorazowego użytku	XS (5-6) - XL (9-10)	a'100: RD30169001-05 a'200: RD30168001-05
Basic UDI-DI: 5906615 RD NS N PF 9C			

spełniają wymagania Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych. Wyżej wymienione produkty zaklasyfikowane są jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z Załącznikiem VIII Rozporządzenia (UE) 2017/745 oraz są zgodne z europejskimi zharmonizowanymi normami: EN 455-1:2000, EN 455-2:2009+A2:2013, EN 455-3:2006, EN 455-4:2009, EN ISO 15223-1:2016, EN 1041:2008.

Wyżej opisane produkty zaklasyfikowane zostały również jako Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III i są zgodne z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG oraz europejskimi normami: EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016.

Wyżej opisane produkty są identyczne ze Środkiem Ochrony Indywidualnej, który jest przedmiotem badania typu UE (Moduł B) oraz certyfikatu badania typu UE o nr 2777/10015-03/E17-01 wydanego przez jednostkę notyfikowaną:

**Satra Technology Europe Limited (2777)**  
 Bracetown Business Park, Clonee, Dublin 15, Dublin, Irlandia

oraz podlegają procedurze oceny zgodności z typem w oparciu o wewnętrzną kontrolę produkcji oraz nadzorowane kontrole produktu w losowych odstępach czasu (Moduł C2), pod nadzorem jednostki notyfikowanej:

**Satra Technology Europe Limited (2777)**  
 Bracetown Business Park, Clonee, Dublin 15, Dublin, Irlandia

Data i miejsce wydania:  
 24.07.2020, Kraków

Podpis w imieniu Wytwórcy:



Wojciech Hercka  
 Kierownik Dokumentacji Produktowej

**MERCATOR MEDICAL S.A.**  
 ul. Heleny Modrzejewskiej 30, 31-327 Kraków  
 tel. 12 66 55 400, fax 12 66 55 415  
 Rejestracja: Sąd Rejonowy dla Krakowa - Śródmieścia w Krakowie,  
 XI Wydział Gospodarczy KRS, KRS: 0000036244  
 Kapitał zakładowy (w całości wpłacony): 10.589.100 PLN  
 NIP: 677-10-36-424, REGON: 350967107  
 Numer BDO: 000056063  
 -6-

**DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE**

Producent: **MERCATOR MEDICAL S.A.**  
 UL. H.MODRZEJEWSKIEJ 30  
 31-327 KRAKÓW, POLSKA

Deklaruje na swoją wyłączną odpowiedzialność, że niesterylne rękawice diagnostyczne i ochronne:

Nazwa produktu	Opis produktu	Rozmiar	Nr referencyjne
<b>nitrylex® high risk</b>	nitrylowe, bezpudrowe, do jednorazowego użytku	XS (5-6) - XXL (10-11)	a'100: RD30001001-06
<b>Basic UDI-DI: 5906615 RD NS N PF 9C</b>			

spełniają wymagania Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych. Wyżej wymienione produkty zaklasyfikowane są jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z Załącznikiem VIII Rozporządzenia (UE) 2017/745 oraz są zgodne z europejskimi zharmonizowanymi normami: EN 455-1:2000, EN 455-2:2009+A2:2013, EN 455-3:2006, EN 455-4:2009, EN ISO 15223-1:2016, EN 1041:2008.

Wyżej opisane produkty zaklasyfikowane zostały również jako Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III i są zgodne z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchYLENIA dyrektywy Rady 89/686/EWG oraz europejskimi normami: EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016.

Wyżej opisane produkty są identyczne ze Środkiem Ochrony Indywidualnej, który jest przedmiotem badania typu UE (Moduł B) oraz certyfikatu badania typu UE o nr CE 698941 wydanego przez jednostkę notyfikowaną:

**BSI Group The Netherlands B.V. (2797)**

Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP, Amsterdam, Holandia

oraz podlegają procedurze oceny zgodności z typem w oparciu o zapewnienie jakości procesu produkcji (Moduł D), pod nadzorem jednostki notyfikowanej:

**BSI Group The Netherlands B.V. (2797)**

Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP, Amsterdam, Holandia

Data i miejsce wydania:  
 29.09.2020, Kraków

**MERCATOR MEDICAL S.A.**  
 ul. Heleny Modrzejewskiej 30, 31-327 Kraków  
 tel. 12 66 55 400, fax 12 66 55 415  
 Rejestracja: Sąd Rejonowy dla Krakowa - Śródmieścia w Krakowie,  
 XI Wydział Gospodarczy KRS, KRS: 0000036244  
 Kapitał zakładowy (w całości wpłacony): 10.589.100 PLN  
 NIP: 677-10-36-424, REGON: 350967107  
 Numer BDO: 000056063

Podpis w imieniu Wytwórcy:



Wojciech Hercka  
 Kierownik Dokumentacji Produktowej