



Konformitätserklärung Declaration of Conformity

Wir

We

Sri Trang Gloves (Thailand) Public Company Limited,
(10 Soi 10, Phetkasem Road, Hat Yai, Songkhla 90110 Thailand),

Manufacturer according to Medical Device Regulation (EU) 2017/745

erklären in eigener Verantwortung,
dass das/die Produkte

Manufix® Sensitive

Latex Untersuchungs- und Schutzhandschuhe
zum einmaligen Gebrauch. Unsteril. Beidhändig
passend.

Basis UDI-DI: 88591306LC01TD
(Artikelnummern siehe Anlage I)

mit den Anforderungen der Medizinprodukte
Verordnung (EU) 2017/745
übereinstimmt/übereinstimmen

Konformitätsbewertungsverfahren
nach Artikel 52 Absatz 7
der oben genannten Verordnung

Klassifizierung
gemäß Anhang VIII der oben genannten
Verordnung
Klasse I

Bevollmächtigter in der Europäischen Union
(Artikel 11)
MDSS GmbH
Schiffgraben 41
30175 Hannover
Deutschland

Des Weiteren erklären wir in eigener
Verantwortung, dass oben genannte/s
Medizinprodukt/e die Anforderung zu
folgender EU Verordnung

hereby declare in our own responsibility
that the products

Manufix® Sensitive

Natural Rubber Latex examination and
protective gloves for single use. Non sterile.
Ambidextrous.

Basic UDI-DI: 88591306LC01TD
(article numbers see attachment I)

are in conformity with the requirements of the
Medical Device Regulation (EU) 2017/745

Conformity Assessment Procedure
according to article 52 section 7
of the Regulation named above

Classification
according to annex VIII of the Regulation named
above
Class I

**Authorized Representative for the European
Union (Article 11)**
MDSS GmbH
Schiffgraben 41
30175 Hannover
Germany

Furthermore, we declare in our own
responsibility that the above-mentioned
medical device/s meet/s the requirements of
the following EU Regulation

**VERORDNUNG (EU) 2016/425 über
persönliche Schutzausrüstungen**

erfüllt

Klassifizierung

Kategorie III (hohes Risiko)

Benannte Stelle

SATRA Technology Europe Ltd

Bracetown Business Park

Clonee

Dublin

D15 YN2P

Ireland

Kennnummer 2777

Gültig bis 18.05.2023

gemäß gültigem

EN ISO 13485: 2016 Zertifikat

Zertifikatsnummer: Q5 099188 0004 Rev. 05

Benannte Stelle: TÜV SÜD Product Service

GmbH

Gültig bis: 31 October 2023

ISO 9001: 2015 Zertifikat

Zertifikatsnummer: QS5 099188 0010 Rev. 02

Benannte Stelle: TÜV SÜD America Inc.

Gültig bis: 11 October 2023

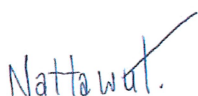
EU-Baumusterprüfungszertifikat: 2777/10466-
04/E06-01

Ausgestellt am: 25.05.2020

Gültig bis: 18.05.2023

Benannte Stelle: SATRA Technology Europe
Ltd.

Hat Yai, 2021-05-01



Nattawut Promthong

Senior Assistant Technical Product Management

**Regulation (EU) 2016/425 on personal
protective equipment**

Classification

Category III (high risks)

Notified Body

SATRA Technology Europe Ltd

Bracetown Business Park

Clonee

Dublin

D15 YN2P

Ireland

Identification number 2777

Valid until 18.05.2023

according to our valid:

Certificate of EN ISO 13485: 2016

certificate number: Q5 099188 0004 Rev. 05

certification body: TÜV SÜD Product Service

GmbH

valid until: 31 October 2023

Certificate of ISO 9001: 2015

certificate number: QS5 099188 0010 Rev. 02

certification body: TÜV SÜD America Inc.

valid until: 11 October 2023

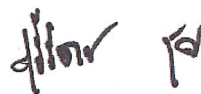
EU Type-Examination Certificate: 2777/10466-
04/E06-01

Issued on: 25.05.2020

valid until: 18.05.2023

Notified Body: SATRA Technology Europe Ltd.

Hat Yai, 2021-05-01



Sureerat Choosri

Product Manager (Glove)



Anlage I / Attachment I

Art.-Nr. / Art. No.	Produktname / Product name	Klasse / Class	Kategorie / Category
9209430	Manufix Sensitive	I	III
9209441	Manufix Sensitive	I	III
9209468	Manufix Sensitive	I	III
9209484	Manufix Sensitive	I	III
9209499	Manufix Sensitive	I	III