

EU Declaration of Conformity

Heidenheim, 2023-06-27

We herewith declare under our sole responsibility that the class IIa medical devices listed below, first placed on the market by PAUL HARTMANN AG, Single Registration Number of Manufacturer DE-MF-000005861, satisfy the applicable provisions, in particular, the General Safety and Performance Requirements, of the Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council of 5. April 2017 on medical devices.

The conformity assessment procedures according to Article 52 (6) and Annex IX have been performed and the Technical Documentation is kept available.

The conformity assessment procedures are under the supervision of the Notified Body TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstr. 65, 80339 München, Germany, ID-Nr. 0123. Certificate No.: G10 011858 0065.

We herewith declare under our sole responsibility that the category III personal protective equipment listed below, first placed on the market by PAUL HARTMANN AG, satisfy the applicable provisions, in particular, the Essential Health and Safety Requirements (Annex II) of Regulation (EU)

EU Konformitätserklärung

Heidenheim, den 27. Juni 2023

Wir erklären hiermit unter unserer alleinigen Verantwortung, dass die nachstehend genannten Medizinprodukte der Klasse IIa, die von der PAUL HARTMANN AG, Single Registration Number / einmalige Registrierungsnummer („SRN“) des Herstellers DE-MF-000005861, erstmalig in Verkehr gebracht wurden, den geltenden Bestimmungen und insbesondere den Allgemeinen Sicherheits- und Leistungsanforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über Medizinprodukte entsprechen.

Die Konformitätsbewertungsverfahren nach Artikel 52 (6) und Anhang IX wurden durchgeführt und die technische Dokumentation wird zur Verfügung gehalten.

Die Konformitätsbewertungsverfahren erfolgten unter Aufsicht der benannten Stelle: TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstr. 65, 80339 München, Deutschland, ID-Nr. 0123. Zertifikat-Nr.: G10 011858 0065.

Wir erklären hiermit unter unserer alleinigen Verantwortung, dass die nachstehend genannte persönliche Schutzausrüstung der Kategorie III, die von der PAUL HARTMANN AG erstmalig in Verkehr gebracht wurde, den geltenden Bestimmungen und insbesondere den grundlegenden

GLN 404 9500 00000 0

2016/425 of the European Parliament and of the Council of 9 March 2016 on personal protective equipment.

Gesundheitsschutz- und Sicherheitsanforderungen (Anhang II) der Verordnung (EU) 2016/425 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 9. März 2016 über persönliche Schutzausrüstungen entspricht.

The objects of the declaration also comply with the following:

- EN ISO 374-1:2016+ A1:2018 / Type B Protective gloves against dangerous chemicals and micro-organisms - Part 1: Terminology and performance requirements for chemical risks
- EN ISO 374-5:2016 Protective gloves against dangerous chemicals and micro-organisms – Part 5: Terminology and performance requirements for micro-organisms risks)
- EN 420:2003+A1:2009 Protective gloves - General requirements and test methods)
- EN 421:2010 (excluding clause 4.3) Protective gloves against ionizing radiation and radioactive contamination)

Die Gegenstände der Erklärung entsprechen auch den folgenden Bestimmungen:

- EN ISO 374-1:2016+ A1:2018 / Typ B Schutzhandschuhe gegen gefährliche Chemikalien und Mikroorganismen - Teil 1: Terminologie und Leistungsanforderungen für chemische Risiken
- EN ISO 374-5:2016 Schutzhandschuhe gegen gefährliche Chemikalien und Mikroorganismen - Teil 5: Terminologie und Leistungsanforderungen für Risiken durch Mikroorganismen
- EN 420:2003+A1:2009 Schutzhandschuhe - Allgemeine Anforderungen und Prüfverfahren
- EN 421:2010 (ohne Abschnitt 4.3) Schutzhandschuhe gegen ionisierende Strahlung und radioaktive Kontamination

The notified body SATRA Technology Europe Ltd (2777) performed the EU type-examination (Module B) and issued the EU type-examination certificate 2777/10570-05/E01-01.

Die benannte Stelle SATRA Technology Europe Ltd (2777) hat die EU-Baumusterprüfung (Modul B) durchgeführt und die EU-Baumusterprüfbescheinigung 2777/10570-05/E01-01 ausgestellt.

The Personal Protective Equipment is subject to the conformity assessment procedure based on internal production control plus supervised product checks at

Die persönliche Schutzausrüstung unterliegt dem Konformitätsbewertungsverfahren auf der Grundlage einer internen Fertigungskontrolle mit überwachten

GLN 404 9500 00000 0

PAUL HARTMANN AG
Paul-Hartmann-Strasse 12
89522 Heidenheim
P.O. Box 1420
89504 Heidenheim
Deutschland

Telefon: +49 (0) 7321 36-0
Fax: +49 (0) 7321 36-3636
www.hartmann.info



Helps. Cares. Protects.

random intervals (Module C2) under surveillance of the notified body SATRA Technology Europe Ltd (2777).

Produktprüfungen in unregelmäßigen Abständen (Modul C2) unter Überwachung der benannten Stelle SATRA Technology Europe Ltd (2777).

Produktgruppe	T010102: Synthetic surgical gloves / Synthetische OP-Handschuhe		
Zweckbestimmung	Single-use, non-active, non-implantable devices for wound and skin care / Nichtaktive, nicht implantierbare Produkte zum Einmalgebrauch zur Wund- und Hautpflege		
Produktname	Produktgruppennummer	Klassifizierungsregel (nach Anhang VIII Verordnung (EU) 2017/745)	Basic UDI-DI
Peha-neon latexfree	1991	7 (1)	40495001991LH

PAUL HARTMANN AG

ppa.

ppa.

Martin Walther

Senior Vice President Risk Prevention

Stefan Fischer

Senior Vice President Regulatory Affairs

*[Reference is made to the signed original below /
Es wird auf die Unterschrift im angehängten Original verwiesen]*

Gültig bis: 26.05.2028

GLN 404 9500 00000 0

Vorstand/Management Board: Britta Fünfstück
(Vorsitzende des Vorstands/CEO), François Georgelin,
Stefan Grote, Stefan Müller
Aufsichtsratsvorsitzender/Chairman of the Supervisory Board:
Fritz-Jürgen Heckmann

Sitz Heidenheim
Amtsgericht Ulm HRB 661090
Registered Office Heidenheim
Commercial Register of the District Court of Ulm file no. HRB
661090