

EU-Konformitätserklärung

Wir,

BODY PRODUCTS RELAX Pharma und Kosmetik GmbH
Alfred-Nobel-Straße 1-3
D-50226 Frechen, Deutschland

erklären in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehend beschriebene Persönliche Schutzausrüstung (PSA)

Artikelnummer	N11333-y, -XL, -2X
Bezeichnung	MEDI-INN Schutzkittel,
Typ	Schutzkittel, PP-Vlies, PE-volllaminiert, gelb

mit den Bestimmungen der Verordnung (EU) 2016/425 mit Änderungen und Nachträgen übereinstimmt.

Weiterhin entspricht sie den folgenden angewandten Spezifikationen:

- EN ISO 13688:2013
- EN 14126:2003/AC:2004
- ISO 16603
- ISO 16604
- EN ISO 22610
- EN ISO 22611
- EN ISO 22612

Gemäß Artikel 18 und 19 und Anhang I wird das Produkt der Kategorie I zugeordnet.

Für die Benutzung und Verwendung des vorgenannten Produkts machen wir ausdrücklich darauf aufmerksam, dass die Gebrauchshinweise und die jeweils zutreffenden Anwendungs- und Sicherheitsvorschriften unbedingt einzuhalten sind. Für nicht bestimmungsgemäßen und/ oder bestimmungswidrigen Gebrauch trägt allein der Verwender die Verantwortung. Im Sinne des Konformitätsnachweises sind in unseren Betriebsräumen sämtliche relevanten Material- und Fertigungsnachweise im Rahmen der geltenden Vorschriften abgelegt und für die Behörde vorweisbar.

Diese Konformitätserklärung ist gültig bis zum 06.09.2025

Frechen, den 18.11.2022
Ort, Datum



Yorck von Kries, Geschäftsführer

Declaration of Conformity

We,

BODY PRODUCTS RELAX Pharma und Kosmetik GmbH
Alfred-Nobel-Straße 1-3
D-50226 Frechen, Germany

declare on our sole responsibility that the Personal Protective Equipment (PPE) described below

Item code	N11333-y, -XL, -2X
Description	MEDI-INN Protection Gown
Type	Protective gown, PP-fleece, PE-fully-laminated, yellow

complies with the provisions of Regulation (EU) 2016/425 as amended and supplemented.

Furthermore, the PPE complies with the following applied specifications:

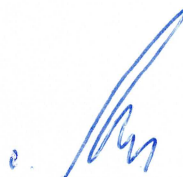
- EN ISO 13688:2013
- EN 14126:2003/AC:2004
- ISO 16603
- ISO 16604
- EN ISO 22610
- EN ISO 22611
- EN ISO 22612

In accordance with Articles 18 and 19 and Annex I, the product is assigned to Category I.

For the use and application of the aforementioned product, we explicitly draw your attention to the fact that the instructions for use and the relevant application and safety regulations must be observed. The user alone bears responsibility for any improper use and/or use contrary to the intended purpose. For the purpose of proof of conformity, all relevant material and manufacturing certificates within the scope of the applicable regulations are stored in our premises and can be presented to the authorities.

This declaration is valid until 06.09.2025

Frechen, 18.11.2022
Place, Date



Yorck von Kries, Managing Director