

CE DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD EUROPEA CE

Conforme al Reglamento (EU) 2016/425

El fabricante e importador Icemedics SL declara bajo su exclusiva responsabilidad que el Equipo de Protección Individual (EPI) descrito a continuación:

Producto: Guante de nitrilo reutilizable

Nombre comercial: Oceanface 38

Referencias: 10732, 10733, 10734, 10735

Categoría: EPI Categoría III.

Conformidad normativa

El Equipo de Protección Individual descrito es conforme con las disposiciones del Reglamento (UE) 2016/425, y cumple con las siguientes normas europeas armonizadas:

- **EN ISO 21420:2020** – Guantes de protección. Requisitos generales y métodos de ensayo.
- **EN 388:2016 + A1:2018** – Guantes de protección contra riesgos mecánicos.
- **EN ISO 374-1:2016 + A1:2018** – Guantes de protección contra productos químicos peligrosos.
- **EN ISO 374-5:2016** – Guantes de protección contra productos químicos y microorganismos

Evaluación de conformidad – Módulo B (Examen UE de Tipo)

El EPI descrito es idéntico al Equipo de Protección Individual sometido al Examen UE de Tipo (Módulo B) conforme al Reglamento (UE) 2016/425, bajo el certificado: Certificado UE de Examen de Tipo N°: 2777/10080-05/E00-00 emitido por el organismo notificado: SATRA Technology Europe Ltd, Brace Town Business Park Clonee, D15 YN2P, Republic of Ireland
Organismo notificado N°: 2777

Control de la producción – Módulo D

El producto es fabricado bajo un sistema de aseguramiento de la calidad de la producción (Módulo D), que ha sido evaluado satisfactoriamente por el organismo notificado: SGS Fimko Oy, Takomotie 8, FI-00380 Helsinki, Finland. Organismo notificado N°: 0598

Declaración final

La presente Declaración UE de Conformidad se expide bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante.

Valdemoro a 01/12/2025


ICEMEDICS
ICEMEDICS S.L. B-87284147

Carlos Cantavella Trapero, CEO