

(oryginał dokumentu w języku angielskim)

### **Deklaracja Zgodności**

Producent:

**Goodpoint Chemicals OU**

Urda tee 2/1

Jalgimae, Saku vald

Harjumaa, 76404

Republika Estonii

Nazwa wyrobu medycznego: **GLOBACID AF med**

*(środek dezynfekcyjny na bazie alkoholu)*

Kod EAN: 4743239001528 Globacid AF med 1000 ml spray

Kod EAN: 4743239024763 Globacid AF med 1000 ml flip-cap

KOD EAN: 4743239012395 Globacid AF med 5000 ml kanister

Klasyfikacja: IIa

Zasada klasyfikacji: Reguła 15, Dyrektywa 93/42/EEC (Załącznik IX)

Data pierwszego umieszczenia oznakowania CE: 09.11.2010

Metoda oceny zgodności: Dyrektywa 93/42/EEC, Załącznik II  
(z wyłączeniem sekcji 4)

My, jako producenci, niniejszym deklarujemy, że wyżej wymieniony wyrób medyczny jest zgodny z odpowiednimi przepisami Dyrektywy Rady UE 93/42/EEC z dnia 14 czerwca 1993 r. zmienionej dyrektywą 2007/47/EC.

**Jednostka Notyfikowana:** Eurofins Expert Services Ltd

**Numer Jednostki Notyfikowanej:** 0537

**Numer Certyfikatu CE:** C-01-1153-776-21, ważny do 27.05.2024

Niniejsza Deklaracja Zgodności została wydana wyłącznie na odpowiedzialność producenta

[Podpis]

Lauri Kallikorm

Osoba upoważniona

Goodpoint Chemicals OU

Jalgimae, 19.01.2023

[dane teleadresowe]