

FISA TEHNICA PRODUS

Denumire Produs: Manusi Nitril Nepudrate Serix Slim
Producator: TG Medical SDN BHD
EC REP: Top Glove Europe GmbH



1. DESCRIERE

Manusi Nitril Nepudrate Serix Slim 100 buc

Caracteristici si avantaje:

- Manusi de examinare din nitril nepudrate
- Nesterile. Deget Testurat
- Design: ambidextre cu manseta elastica
- Protejeaza impotriva bacteriilor si fungilor
- Culoare: Indigo
- Ambalare: 100 buc/cutie

Date tehnice:

- Lungime: min 240 mm
- Latime palma: 76 (XS) 84 (S) 94 (M) 105 (L), 113 (XL) ± 3 mm
- Grosimea: 0.09 (± 0.02) mm deget
0.07 (± 0.02) mm palma
- Greutate: 3.0 g (pentru marimea M)
- Rezistenta la rupere: min 6 N (inainte si dupa imbatranire)

Depozitare:

A se pastra in ambalajul original, intr-un loc uscat si intunecat, ferit de ozon.

Sfat de utilizare:

- Dupa folosire, purtatorii trebuie sa verifice vizual manusile si sa indeparteze orice contaminare de pe suprafata exterioara inainte de a scoate manusile.
- Indepartati cu grija manusile de pe maini, astfel incat manusile exterioare contaminate sa nu va atinga pielea.

Certificari:

- EN 455 - 1, 2, 3, 4
- CE 93/42/CEE, ISO 2859
- ASTM D6319-19, 6124-06 (2017)
- EN ISO 374-5: 2016, EN374-4:2013
- EN ISO 374-1: 2016/Type B (KPT)
- EN 420: 2003 + A1:2009 (Palm Protection)
- CE2777 comply to PPE Regulation 2016/425 Cat III

Traducere din limba engleză

TG MEDICAL **TG MEDICAL SDN. BHD.**
THE WORLD'S LARGEST MANUFACTURER OF GLOVES
AMBI-BEHELTEN SAMSTY FIBER & RUBBER

Nr. Inregistrare: 190301028629 (283358-H)
 SST ID: 910-1899-22000011

Membra Top Glove Corporation Bhd. o companie listată public la bursa Malaysia & Singapore Exchange.
 Straits F. Lot 5081, Jalan Teratai, Batu 5, Off Jalan Meru, 41350, Klang, Selangor D.E. Malaysia.

+603 3392 7880/7350 +603 3392 9160 +6012 2899 2700 sales@topglove.com.my www.topglove.com

Obiectiv principal: Producerea continuă de mănuși de înaltă calitate la un cost eficient.
 Date: A7 (Seri) (Malaysia, Thailand, Vietnam și China), 150 Linii de producție, 80 milioane de mănuși produse anual, 21.000 angajați.
 Pajet de declarație: Experți în 190+ ani, având birouri comerciale în SUA, Germania și Brazilia.

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE (EU DoC)

Locația de producție	: TOP GLOVE SDN. BHD. : Lot 4969, Jalan Teratai, Batu 5, Off Jalan Meru, 41050 Klang, Selangor D.E., Malaysia
Numele unității de înregistrare (SRN)	: MY-MF-00006990
Reprezentant autorizat pentru Europa	: Top Glove Europe GmbH Bismarck Str. 80A, 47229 Duisburg, Germania Tel.: +49 (0)2065-78421-0, Fax: +49 (0)2065-78421-19
Numele unității de înregistrare (SRN)	: DE-AR-00004868
Numele dispozitivului	: Mănuși de examinare din nitril
Tip	: Neguștite
Identificator unic al dispozitivului - DI	: 959503891000P2
Numele mărcii	: Seris Nany, Seris Slim & Seris Nero
Mărime	: XS, S, M, L, XL
Clasificare (MDR)	: Clasa I, produs nesteril
Clasificare (PPER)	: Categorie III
Procedura de evaluare a conformității (MDR)	: Anexa I, Anexa II și Anexa IV (Declarația pe proprie răspundere)
Procedura de evaluare a conformității (PPER)	: Anexa VII (Modulul G2)
Regula (MDR)	: Regula 5
Referință grup produs	: EB201
Nr. certificatului de examinare de tip UE (PPER)	: ZTT7110948-04E30-01
Certificat de examinare de tip UE (PPER) emis de	: SATRA Technology Europe Limited, Brackton Business Park, Clonae, D15YN2P, Irlanda
Numele Organism notficat (PPER)	: ZTT7

“TO PREVENT CORRUPTION & BRIBERY, CORRUPTION & BRIBERY IS A CRIME. BE HONEST AND NO CHEATING”

DP03/11/201GT
 DOC OP2R3
 RA00C/MRPFETQM/NP/NOP2/SRU/08/02/0722/R2
 Se înlocuiește!

Subscrisa, Top Glove Sdn Bhd, declară prin prezenta pe propria răspundere că produsul susmenționat:

- este în deplină conformitate cu Cerințele Generale privind Siguranța și Performanța din Regulamentul privind Dispozitivele Medicale (MDR) 2017/745. Toate documentele justificative sunt păturate la secția producțională;
- respectă prevederile UE privind examinarea de tip și conformitatea din noile Regulamente PPE (UE) 2018/425 Categoria III și, unde este cazul, standardul național care transpune standardele armonizate nr. EN ISO 374-1:2016, EN 420:2003+A1:2008, EN 374-2:2014, EN 374-4:2013, EN 374-5:2016 și EN 16523-1:2015;
- face subiectul procedurilor prevăzute în Anexa VII (Modulul G2) din noile Regulamente PPE (UE) 2018/425 sub supravegherea organismului notificat SATRA Technology Europe Limited, Brackton Business Park, Clonae, D15YN2P, Irlanda.

Standartele aplicabile (MDR):

Nr.	Standard	Descriere	Data publicării
1	EN 455-1:2013	Mănuși medicale de unică utilizare - Partea 1: Cerințe și încercări pentru directiva abrogată și actualizată	Mai 2013
2	EN 455-2:2015	Mănuși medicale de unică utilizare - Partea 2: Cerințe și încercări pentru prepararea și fabricarea	Aprilie 2015
3	EN 455-3:2015	Mănuși medicale de unică utilizare - Partea 3: Cerințe și încercări pentru evaluare biologică	Aprilie 2015
4	EN 455-4:2009	Mănuși medicale de unică utilizare - Partea 4: Cerințe și încercări pentru durata minimă perioadei de depozitare	Octombrie 2009
5	ISO 2847:2021	Dispozitive medicale - Informații furnizate de producător	Aprilie 2021
6	EN 62366-1:2015+A1:2019	Dispozitive medicale - Partea 1: Aplicația tehnică de afișare a dispozitivelor medicale	August 2020
7	EN ISO 14971:2009+A11:2021	Dispozitive medicale - Aplicarea managementului riscului la dispozitivele medicale	Decembrie 2021
8	ISO 2099-1:2021	Proceduri de apăsare pentru inspecția prin atribuire - Part 1: Schema de apăsare indicată după nivelul de calitate acceptabil (AQL) pentru inspecția individuală de calitate	ianuarie 2021
9	EN ISO 3099-1:2020	Evaluare biologică a dispozitivelor medicale - Partea 3: Evaluare și încercare în cadrul unui proces de management al riscului	Decembrie 2020
10	ISO 10993-5:2009	Evaluare biologică a dispozitivelor medicale - Partea 5: Teste pentru citotoxicitate in vitro	ianuarie 2009
11	EN ISO 10993-10:2013	Evaluare biologică a dispozitivelor medicale - Teste de izolare și de sensibilizare (sensibilizare)	August 2013
12	EN ISO 10993-11:2018	Evaluare biologică a dispozitivelor medicale - Încercări de toxicitate sistemică	Mai 2018
13	ISO 10993-12:2021	Evaluare biologică a dispozitivelor medicale - Prepararea echipamentelor și a materialelor de referință	ianuarie 2021
14	ISO 10993-13:2021	Evaluare biologică a dispozitivelor medicale - Partea 23: Încercări pentru iritație	ianuarie 2021

DP03/11/201GT
 DOC OP2R3
 RA00C/MRPFETQM/NP/NOP3/SRU/08/02/0722/R2
 Se înlocuiește!

Nr.	Standard	Descriere	Data publicării
15	ISO 15223-1:2021	Dispozitive medicale - Simboluri de utilizat pe etichete, în etichete și platforma de furnizare referențiale la dispozitivele medicale - Cerințe	ianuarie 2022
16	MDR 2017/745 (Anexa 1, capitolul 2)	Cerințe privind proiectarea și producția	Aprilie 2017
17	MDR 2017/745 (capitolul 1, articolul 3)	Domeniul de aplicare și definiții	Aprilie 2017
18	MDR 2017/745 (Anexa VIII)	Reguli de clasificare	Aprilie 2017
19	MDR 2017/745 (Anexa I)	Documentația tehnică	Aprilie 2017
20	MDR 2017/745 (capitolul II, articolul 156 [1])	Instrucțiuni pentru reprezentantul autorizat	Aprilie 2017
21	MDR 2017/745 (Anexa XV, partea A)	Evaluarea clinică	Aprilie 2017
22	MIDDEV 2.3/1	2.3/1 Evaluarea clinică	Ediția 4, iunie 2016
23	MIDDEV 2.12.1 rev B	Sistem de vizibilitate pentru dispozitivele medicale	ianuarie 2013
24	MIDDEV 2.12/1	2.12/1 Sistem de vizibilitate pentru dispozitivele medicale	Ediția 6, ianuarie 2013
25	MDR 2017/745 (Capitolul VI, Secțiunea 2, Articolul 63 [2])	Vigilență	Aprilie 2017
26	MDR 2017/745 (Anexa IX, Partea B)	Studiul de monitorizare ulterioară pacienților pe piață	Aprilie 2017
27	MIDDEV 2.12/2	2.12/2 Studiul de monitorizare ulterioară pacienților pe piață	Ediția 2, ianuarie 2012
28	MDR 2017/745 (Capitolul VI, Secțiunea 1, Articolul 63 - 66) Anexa B	Supravegherea ulterioară pacienților pe piață (PMS)	Aprilie 2017
29	ISATR 20416	Dispozitive medicale - Supravegherea ulterioară pacienților pe piață	ianuarie 2018
30	MIDDEV 2.12/Rev. 1	2.12 Supravegherea ulterioară pacienților pe piață (PMS) post-comercializare / producție	Ediția 11, februarie 2009
31	MDR 2017/745	Regulamentul privind dispozitivele medicale	Aprilie 2017

Data de validitate EU DoC : 7 iulie 2022 - 6 iulie 2023

Nume: Ph Hoar Akilah Saidin
 Funcție: General Manager, RA
 [semnat]

Subsemnatul Buzoianu Nicolae Alexandru, traducător autorizat, certific conformitatea prezentei traduceri cu textul documentului original în limba engleză, văzută de mine.



DP03/11/201GT
 DOC OP2R3
 RA00C/MRPFETQM/NP/NOP2/SRU/08/02/0722/R2
 Se înlocuiește!



Organism notfiat

Enis
c&se

Număr client SATRA: P0130

Top Glove Sdn Bhd
Lot 4000 Jalan Teratai
Batu 9
Off Jalan Manu 41050
KLANG Selangor DE
Malaysia

Certificat de examinare UE de tip

Număr certificat: 2777 / 10648-04 / E00-00

Acest certificat de examinare UE de tip acoperă următoarele grupuri de produse însoțite de testele efectuate conform standardelor/specificațiilor tehnice relevante și de analizarea documentației dosarului tehnic:
În urma examinării UE de tip, s-a demonstrat că acest grup de produse îndeplinește cerințele esențiale aplicabile referitoare la sănătate și siguranță din anexa II la Regulamentul EIP (UE) 2016/425 ca produse din clasa II.

Referință produs:	Descriere:												
EB201	Mănuși de examinare din nitril, fără pulbere cu următoarele culori: Negru, albi, roșu, roz, albastru, violet deschis, verde, verde închis, bleu, albastru închis, albastru violet, bleumarin, azuriu, albastru Dodger, roz sidăfat, albastru armonie, avocado.												
Mărimi:	Clasificare:												
6 (XS) - 10 (XL)	<table border="0" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 40%;">EN ISO 374-1: 2016 / Tip B</td> <td style="width: 10%; text-align: center;">Nivel</td> <td style="width: 50%;">EN374-4:</td> </tr> <tr> <td>37% formaldehidă</td> <td style="text-align: center;">6</td> <td>3,1%</td> </tr> <tr> <td>Hidroxid de sodiu 40%</td> <td style="text-align: center;">6</td> <td>-25,8%</td> </tr> <tr> <td>Peroxid de hidrogen 30%</td> <td style="text-align: center;">2</td> <td>17,0%</td> </tr> </table>	EN ISO 374-1: 2016 / Tip B	Nivel	EN374-4:	37% formaldehidă	6	3,1%	Hidroxid de sodiu 40%	6	-25,8%	Peroxid de hidrogen 30%	2	17,0%
EN ISO 374-1: 2016 / Tip B	Nivel	EN374-4:											
37% formaldehidă	6	3,1%											
Hidroxid de sodiu 40%	6	-25,8%											
Peroxid de hidrogen 30%	2	17,0%											
	<table border="0" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 40%;">EN ISO 374-5: 2016</td> <td style="width: 60%;"></td> </tr> <tr> <td>Rezistența la bacterii și ciuperci</td> <td style="text-align: center;">Admis</td> </tr> <tr> <td>Rezistența la viruși</td> <td style="text-align: center;">Admis</td> </tr> </table>	EN ISO 374-5: 2016		Rezistența la bacterii și ciuperci	Admis	Rezistența la viruși	Admis						
EN ISO 374-5: 2016													
Rezistența la bacterii și ciuperci	Admis												
Rezistența la viruși	Admis												

Standarde / Specificații tehnice aplicate:
EN 420: 2003 + A1: 2009; EN ISO 374-1: 2016; EN ISO 374-5: 2016

Raport de tehnic / Documentație de omologare:
SATRA: CHM0265112 / 1749 / EN / A, CHM0265112 / 1749 / EN / B, CHM0265112 / 1749 / SPT,
CHM0272621 / 1826 / J5, CHM0276215 / 1836 / LH, CHM0276215 / 1836 / LH / E, CHM027762 G,
CHM0276215 / 1836 / LH / A / TUV final: 7191143335-CHM16-01-RC

Semnat în numele SATRA:

Data primel publicării:
25/06/2018 Data publicării:
14/03/2019



Hannah Coe



Geoff Graham

Data expirării: 25/06/2023

Pagina 1 din 1



SATRA
TECHNOLOGY

SATRA Technology Center Ltd Wyllinton,
Wey, Telford Wals, Kenting
75680000000, 15110 RST Road, UKF24
+44 (0) 1525 410600
Fax: +44 (0) 1525 410628
E-mail: info@satra.com
www.satra.com



Detaliu client: Top-Glove Sdn Bhd
Lot 4909 Jalan Temeri
Bata 6
Off Jalan Mera 41050
KILANG
Selangor D.E.
Malaysia

Locație: Nondanah Bt Abel Kahan

Referință SATRA: CHM0265112/1749
/SPT E010 2

Referință client: RA-081008-2017C

Data raportării: 26 martie 2018

Mostră primită: 29 august 2017

**Data efectuării
testării:** 11 decembrie 2017

RAPORT TEHNIC

Subiect: Testarea substanței identificate ca Mănuși neoprene, de etanșare dintr-unul conform EN420: 2003 clasele 5.1 lungime și potrivire și 5.2 densitate și EN 374-2:2014.

Informație raport Satra SPC0265112 / 1749 / SPT din data de 14 februarie 2018

Condiții speciale:

Acest raport poate fi de folosire doar în scopuri de referință și nu trebuie să fie considerat un document public, spre exemplu, prin distribuția acestuia la publicații. Dacă posedați orice informații a SATRA.

Rezultatele prezentate în acest raport se referă exclusiv la echipamentul testat pentru scopul și testele de SATRA. Comenzile conținute în acest raport.

Testele prezentate în acest raport sunt în conformanță cu programul de acreditare UKAS pentru SATRA. Testele acceptabile rezultă dintr-un set de teste și măsurători SATRA pe ambele părți și în afara celui de acreditare UKAS și se bazează pe măsurătorile efectuate de la SATRA.

Un raport de testare este generat cu precizie în conformanță cu cerințele de referință de către SATRA, și nu se acceptă nici un rezultat în plus sau în minus performanțelor produsului testat. SATRA nu va fi responsabil pentru eventuale pierderi sau daune subsecvente cauzate de orice client, de un client sau de un furnizor în urma acestui raport.

Este înțeles că rezultatul (tabelul din cadrul acestui raport se bazează pe o corectitudine standard, multiplicată cu un factor de siguranță k=2, care asigură un nivel de încredere de aproximativ 95%.

Raport generat de către: Adam Morfoboy
Funcția: Tehnolog PPE
Departament: Testarea de siguranță a produselor

Semnătură indescifrabilă

(Pagina 1 din 7)

SATRA Technology Center Ltd (reînchisă de SATRA) Testarea siguranței la zgârii nr. 304298, la adresa de mai sus.



SATRA
TECHNOLOGY

RAPORT TEHNIC



Lucrarea solicitată

Mostră de mănuși, vezi Tabelul 1, au fost primite de SATRA, pentru testare conform EN 420: 2003 + A1: 2009 Mănuși de protecție. Cerințe generale și metode de testare. Clasele 5.1 lungime și potrivire și 5.2 densitate și EN 374-2:2014. Mănuși de protecție față de substanțe chimice și microorganismele periculoase. Determinarea rezistenței la penetrare.

Tabelul 1 - Mostrele primite

Descrierea mănușii de către client	Mănuși protejate pentru testare	Culoarea mănușilor prezentate	Grăsimea aproximativă a unei mănuși
Mănuși de etanșare dintr-unul, neopren	6 (S) - 10 (XS)	Albastră	Mănuși S (XS)



Mănuși de etanșare dintr-unul, neopren

Concluzie

Standard	Clasă/Proprietate	Rezultat
EN 420: 2003 + A1: 2009	5.1 Lungime și potrivire	OK
	5.2 Densitate	Nivel 3
EN 374-2: 2014	7.2 Scădere de aer	OK
	7.3 Scădere de apă	OK

Top-Glove Sdn Bhd
CHM0265112/1749/SPT E010 2
26 martie 2018 (Pagina 2 din 7)

Semnătură indescifrabilă

Testare

Mostrele pentru testare au fost condiționate timp de cel puțin 24 de ore într-un mediu condiționat umed la $(23 \pm 2) ^\circ\text{C}$ și $(50 \pm 5)\%$ umiditate relativă. Testarea a fost efectuată la același mediu.

Cerințe

Tabelul 1 - Cerințe pentru EN 420: 2005 + A1: 2009 Clasa 5 Mănuși și detestabile

Mănușii calități	6	7	8	9	10	11
Longimeea minimă / mm	220	200	240	190	200	270
Nivel de perforanță:	1	2	3	4	5	
Diametrul aceluș pentru detestabile	11,0	9,5	8,8	6,5	5,0	

Tabelul 3 - Cerințe pentru EN 374-2: 2014

7.2 Testare scurgeri de aer	Nu trebuie detectate
7.3 Testare scurgeri de apă	Nu trebuie detectate

Rezultate test:

Tabelul 4 - EN 420: 2005 + A1: 2009 Rezultatele testării pentru mănușile identificate cu Mănuși aprobate de exonerare din aer

Clasă / Test	Rezultate test			CeM	Rezultat
5.1 Mănuși Lungime minimă	Mănuși	6 (XS) 257	254		
	Observații la performanță:	Satisfăcătoare			
	7 (S)	239	244		
	Observații la performanță:	Satisfăcătoare			
5.1 Lungime minimă, confort și performanță	6 (M)	255	250	4 și 3 mm	OK
	Observații la performanță:	Satisfăcătoare			
	8 (L)	251	231		
	Observații la performanță:	Satisfăcătoare			
5.2 Detestabile	Mănuși	Diametrul minim al scurgerii			
	6 (XS)	5,0			
	7 (S) 5,0	5,0			
	8 (M)	5,0			
9 (L)	5,0				
10 (XL)	5,0				

Tabelul 5 - EN 374-2:2014 Rezultatele testării mănușilor identificate cu

Clasă / Test	Rezultate test		Unități	Rezultat
7.2 Testare scurgeri de aer	Procedura totală a aerului scurs			
	2 și 1 kPa Mănuși			
	Scapări			
	6	2 și 8 mm/min		OK
7.3 Testare scurgeri de apă	Mănuși pentru scurgeri			
	6	Nu au fost detectate scurgeri		
	7	Nu au fost detectate scurgeri		
	8	Nu au fost detectate scurgeri		
9	Nu au fost detectate scurgeri			
10	Nu au fost detectate scurgeri			



RAPORT DE TESTARE: 7101143338-CHM16-01-40

Data: 28.03.2016 Tel: +65-68851345 Fax: +65-67732912
Referența clientului: 221410189 Email: Randy.CHEN@tuv-sud.sg

NOTA: Prezentul raport este elaborat sub rezerva Reglementărilor de testare și cerințelor ale propusului TÜV SÜD și Termenilor și condițiilor generale de afaceri ale TÜV SÜD PSB PTE Ltd. În plus, raportul este guvernat de termenii stabiliți în cadrul acestui raport.

SUBIECT:
Testarea răzuoșilor la penetrarea bacteriologică

CLIENT:
Top Olive Sdn Bhd
Lot 4903, Jalan Teratai Batu 6, OF Jalan
Meru,
41100 Klang Selangor D. E.,
Malaysia
În atenția: Ms. Azzi Rosaliah

DATA DE PRIMIREA MOSTRILOR/ DATA TESTULUI
05 iul 2016 / 10 iul 2016

DESCRIEREA MOSTRII
1 mostră de mânușă a fost testată

Tipul produsului	Cant. (buc.)	Tit. de referință
Mânușă de esecare de nail, nepolizată	10	PA 1360012016E

METODA DE TESTARE
ASTM F 1071-13, „Metodă standard de testare a rezistenței materialelor utilizate în echipamentul de protecție la penetrarea patogenilor purtate în sânge și la testul penetrării de către bacteriologic PH-3,174 ca sistem de testare”
Procedura II de evaluare a măștilor
În vederea testării, au fost decupate mostre de testare, având fiecare dimensiunile unei plăci cu latura de 75 mm. Testele au fost efectuate în triplicat.



TUV SUD PSB

Laborator:
TÜV SÜD PSB Pte. Ltd.
No 1 Science Park Drive Singapore 118221

Telefon: +65-6325 3333
Fax: +65-6774 8670
E-mail: tcslng@tuv-sud-pst.sg sau randy.chen@tuv-sud-pst.sg
10, Leong Street
1900508791

Sediu central regional:
TÜV SÜD Asia Pacific Pte. Ltd.
1 Science Park Drive, #03-01
Singapore 118221
TUV

Pagina 1 din 3

REZULTATE:

Teste de control

Test de control	Detectarea bacteriofagului Phi-X174
Teste de control pentru contaminarea în aer	S-a constatat că plăcile de sedimentare aveau mai puțin de 1 PFU pe placă
Control negativ	Mai puțin de 1 PFU pe ml de fluid de test
Control pozitiv	Suspensia agresivă de bacteriofag a penetrat mostra de test pentru controlul pozitiv

Mostră de testare

Mostră de test (Triplicate)	Titrul de suspensie agresivă de bacteriofag utilizată (PFU/ml)	Detectarea bacteriofagului Phi-X174 în fluidul de test de la suprafața mostrei (PFU/ml)	Admis/Respins
Mănușă de examinare din nitril, nepudată	360 000 000	Mai puțin de 1	OK
#2	340 000 000	Mai puțin de 1	OK
#3	380 000 000	Mai puțin de 1	OK

Note:

PFU: Unitate care formează placă

Semnătură indiscribabilă

MS AW HWEE YING
TECHNICAL EXECUTIVE

Semnătură indiscribabilă

MR RANDY CHIN KOK FEI
ASISTENT MANAGER PRODUS
MICROBIOLOGIE
SUBSTANȚE CHIMICE ȘI
MATERIALE

Rețineți că acest raport este emis în termenii următorii:

- 1 Acest raport se aplică mostrei specifice de produs/echipament din momentul încercării / calității acestuia. Rezultatele nu sunt utilizate pentru a indica sau a sugera faptul că sunt aplicabile altor elemente similare. În plus, aceste rezultate nu trebuie utilizate pentru a indica sau sugera că TÜV SÜD PSB aprobă, recomandă sau susține producătorul, furnizorul sau utilizatorul unui astfel de produs / echipament sau că TÜV SÜD PSB „garantează” în orice mod performanța ulterioară a produsului/echipamentului. Cu excepția cazului în care se specifică altfel în prezentul raport, nu au fost efectuate încercări pentru a determina efectele pe termen lung ale utilizării produsului / echipamentului specific.
- 2 Mostra (mostrile) menționată(e) în acest raport este / sunt depusă(e)/furnizată(e)/fabricată(e) de client. Prin urmare, TÜV SÜD PSB nu își asumă nici o responsabilitate pentru corectitudinea informațiilor cu privire la numele de marcă, numărul de model, originea de fabricație, transport sau orice informație furnizată.
- 3 Nimic din acest raport nu va fi interpretat a însemna că TÜV SÜD PSB a verificat sau a constatat orice calitate sau mărjă de la oarecare autoritate sau organism de testare care s-ar putea găsi pe mostra respectivă.
- 4 Prezentul raport nu va fi reprodus în întregime sau în parte, iar Clientul nu va face din el o declarație la TÜV SÜD PSB sau la rezultatele furnizate de TÜV SÜD PSB în nici un anumit scop pentru vânzare.

Site



Va multumim!



comenzi@medplaza.ro
office@medplaza.ro

www.medplaza.ro
0316.30.66.90