

EU-FÖRKLARING AV ÖVERENSSTÄMMELSE

Screentec engångs munskydd (typ II, inte steril), **Scr MFM02_CE, 009051797**

1. Tillverkare av munskyddet: Screentec Oy, Konekuja 2, 90620 Oulu, Finland.
2. Screentec Oy garanterar att den EU-förklaring av överensstämmelse har överlamnat enbart på Screentec Oy eget ansvar.
3. Screentec engångs munskydd (typ II, inte steril), **Scr MFM02_CE, 009051797** är avsedd för användning av sjukvårdspersonal i forskning och medicinska miljöer. Munskyddet är avsedd för att skydda användaren från luftburna partiklar och patienten från partiklar som inträffas av användarens andetag. Munskyddet är varken personlig skyddsutrustning eller andningsskydd.

Screentec engångs munskydd (typ II, inte steril), **Scr MFM02_CE, 009051797** är också avsedd att användas av patienter och andra för att minska spridningen av infektioner.

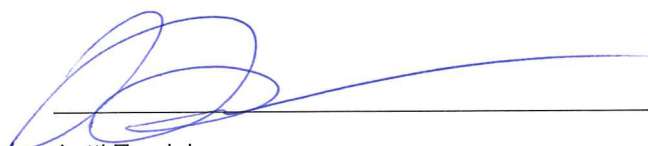
Produktbild:



4. En medicinsk utrustning risk klassen för munskydd är I.
5. Munskydd presenterad in överensstämmelse är enligt inställning (EU) 2017/745 av Europaparlamentet och Europarådet och påfyller också kraven av europeiska standard EN 14683:2019 + AC:2019. Munskydd är testad enligt standarden i en ackrediterad laboratorio. Resulten av testen är presenterad i rapporten:

SCRE-369245-220720 TECNAL Suu-nenäsuojatitulokset Class II PASSED.pdf.

6. För Screentec Oy, Verkställande direktör



Antti Tauriainen

Verkställande direktör, Screentec Oy

12.8.2020 Oulu

Datum och plats