

## **EU Konformitätserklärung**

nach der Medizinprodukte-Verordnung  
MDR (EU) 2017/745 und der PSA- Verordnung  
(EU) 2016/425

Wir,

**BINGOLD GmbH + Co. KG**  
**Victoriaallee 1**  
**22143 Hamburg**  
**Deutschland**

**SRN: DE MF 000016561**

erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass die folgenden Produktgruppen bzw. Produkte:

**BINGOLD Nitril 35, violettblau, S - XXL, Artikelnummer: 602100 - 602104**

**Basis-UDI-DI: 4004034NOC35GZ**

**UDI-DI Dispenser:**  
**S: 04004034003835**  
**M: 04004034003866**  
**L: 04004034003897**  
**XL: 04004034003927**  
**XXL: 04004034004368**

mit dem Konformitätsbewertungsverfahren nach Anhang IV der Verordnung MDR (EU) 2017/745 und mit den harmonisierten Normen

- EN 455-1:2020+A1:2022
- EN 455-2:2015
- EN 455-3:2023
- EN 455-4:2009

übereinstimmt.

Die Produkte werden der Klasse I, gemäß Regel 1 und 5 Anhang VIII der o. g. Verordnung, zugeordnet.

Wir erklären weiterhin, dass das genannte Produkt übereinstimmt mit dem Konformitätsbewertungsverfahren nach der Verordnung (EU) 2016/425 und mit den harmonisierten Normen

- EN ISO 21420:2020
- EN ISO 374-1:2016+ A1:2018/Typ B
- EN ISO 374-2:2019
- EN ISO 374-4:2019
- EN ISO 374-5:2016
- EN 16523-1:2015

Bei diesem Produkt handelt es sich um PSA der Kategorie III nach Anhang I der Verordnung (EU) 2016/425. Diese ist identisch mit der PSA, die Gegenstand der EU Baumusterprüfbescheinigung Nr. 2777/14815-07/E07-01, ausgestellt von der notifizierten Stelle SATRA Technology Europe Limited, NB 2777, war. Diese unterliegt dem Konformitätsbewertungsverfahren nach Modul D der Verordnung (EU) 2016/425 der Kontrolle durch die notifizierte Stelle SATRA Technology Europe Limited, NB 2777.

Dieses Dokument ist gültig bis zum 10.04.2030.

Hamburg, 20.08.2025



i.A. Sarah Guntrum  
QM-Beauftragte/Qualitätssicherung/PRRC

## EU declaration of conformity

Based on regulation  
MDR (EU) 2017/745 and PPE regulation  
(EU) 2016/425

We,

**BINGOLD GmbH + Co. KG**  
**Victoriaallee 1**  
**22143 Hamburg**  
**Germany**

**SRN: DE MF 000016561**

herewith declare under own responsibility, that the following product group or product:

**BINGOLD Nitril 35, violet blue, S - XXL, article no.: 602100 - 602104**

**Basic UDI-DI: 4004034NOC35GZ**

**UDI-DI Dispenser:**  
**S: 04004034003835**  
**M: 04004034003866**  
**L: 04004034003897**  
**XL: 04004034003927**  
**XXL: 04004034004368**

comply with the conformity assessment procedure according annex IV of regulation MDR (EU) 2017/745 and the harmonized standards

- EN 455-1:2020+A1:2022
- EN 455-2:2015
- EN 455-3:2023
- EN 455-4:2009

The products are allocated in Class I according to Rule 1 and 5 of annex VIII of the above mentioned regulation.

Furthermore we declare that the product comply with the conformity assessment procedure according regulation (EU) 2016/425 and the harmonized standards

- EN ISO 21420:2020
- EN ISO 374-1:2016+ A1:2018/Type B
- EN ISO 374-2:2019
- EN ISO 374-4:2019
- EN ISO 374-5:2016
- EN 16523-1:2015

The product of concern belongs to PPE of category III according to annex I of regulation (EU) 2016/425. This device is identical to the PPE, which is the subject of EU type examination certificate no. 2777/14815-07/E07-01 issued by notified body SATRA Technology Europe Limited, NB 2777. This device is subjected to control according to modul D of regulation (EU) 2016/425 by the notified body SATRA Technology Europe Limited, NB 2777.

This document is valid to 10.04.2030.

Hamburg, 20.08.2025



i.A. Sarah Guntrum  
QM-Beauftragte/Qualitätssicherung/PRRC

**Déclaration de conformité CE**  
selon le règlement (UE) 2017/745  
relatif aux dispositifs médicaux et le règlement (UE) 2016/425  
relatif aux équipements de protection individuelle

Nous,

**BINGOLD GmbH + Co. KG**  
**Victoriaallee 1**  
**22143 Hamburg**  
**Allemagne**

**SRN: DE MF 000016561**

déclarons sous notre seule responsabilité que les groupes de produits ou produits suivants :

**BINGOLD Nitril 35, bleu violet, S - XXL, numéro de pièce: 602100 - 602104**

**L'IUD-ID de base: 4004034NOC35GZ**

**UDI-DI Box:**

**S: 04004034003835**

**M: 04004034003866**

**L: 04004034003897**

**XL: 04004034003927**

**XXL: 04004034004368**

sont conformes à la procédure d'évaluation de la conformité prévue à l'annexe IV du règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux et aux normes harmonisées

- EN 455-1:2020+A1:2022
- EN 455-2:2015
- EN 455-3:2023
- EN 455-4:2009

Les produits sont classés dans la classe I, conformément aux règles 1 et 5 de l'annexe VIII du règlement susmentionné.

Nous déclarons en outre que lesdits produits sont conformes à la procédure d'évaluation de la conformité prévue par le règlement (UE) 2016/425 et aux normes harmonisées

- EN ISO 21420:2020
- EN ISO 374-1:2016+ A1:2018/Type B
- EN ISO 374-2:2019
- EN ISO 374-4:2019
- EN ISO 374-5:2016
- EN 16523-1:2015

Ces produits constituent un EPI de catégorie III selon l'annexe I du règlement (UE) 2016/425, qui est identique à l'EPI qui a fait l'objet de l'attestation d'examen UE de type n° N° 2777/14815-07/E07-01 délivré par l'organisme notifié SATRA Technology Europe Limited, NB 2777. Ces produits ont été soumis à la procédure d'évaluation de la conformité selon le module D du règlement (UE) 2016/425 du contrôle par l'organisme notifié SATRA Technology Europe Limited, NB 2777.

Ce document est valable jusqu'au 10.04.2030.

Hambourg, 20.08.2025



i.A. Sarah Guntrum  
QM-Beauftragte/Qualitätssicherung/PRRC