

HAS GROUP



tenty®

JEDNOKRATNE
RUKAVICE
LATEX-NITRIL

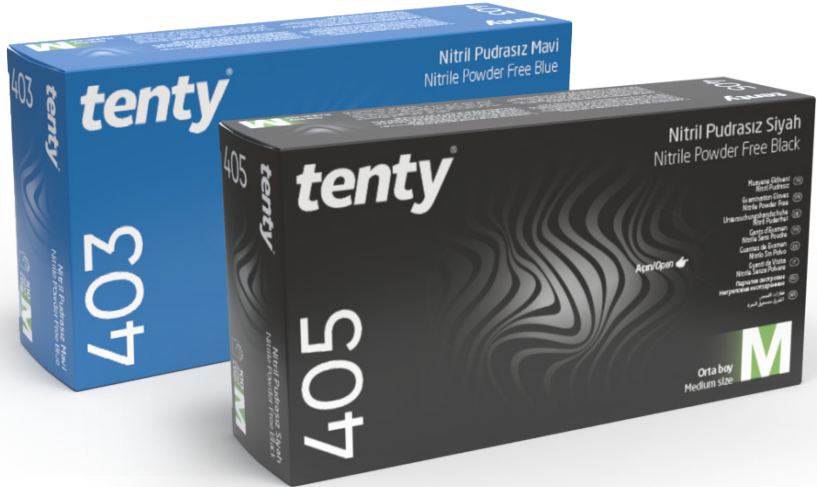


tenty®

JEDNOKRATNE RUKAVICE

TENTY 403 405 (NITRILNE)

- Rukavice su razvijene tako da pružaju dugotrajnu i dodatnu zaštitu od potencijalno zaraznih tvari;
- Zahvaljujući neglatkim i debljim vrhovima na prstima, osigurava lahko hvatanje svih vrsta medicinskog i drugog materijala i spriječava njihovo klizanje iz ruku;
- Pogodne su za upotrebu u svim procesima koji zahtijevaju visoku zaštitu i osjetljivost;
- Pogodne i za kontakt sa hranom;



- Idealne su za osobe koje su alergične na lateks;
- Njihova mekana i elastična struktura pruža vrhunsko prijanje;
- Napravljene od nitrila;
- Nesterilne;
- Bez pudera;
- Jednokratne;
- Plava boja i crna boja;
- Pakovanje 100/1.

tenty®**JEDNOKRATNE
RUKAVICE****TENTY FLEX
(LATEX BEZ PUDERA)**

- Zahvaljujući mekanoj strukturi i visokoj elastičnosti, savršeno se prilagođava svim vrstama ruku;
- Smanjuju rizik od kontakta s mikroorganizmima i zagađivačima koji mogu uzrokovati bolest;
- Spriječava klizanje šake i omogućuje dugotrajnu upotrebu;
- Pogodne su za upotrebu u svim procesima koji zahtijevaju visoku zaštitu i osjetljivost;



- Napravljene od prirodnog kaučuka;
- Nesterilne;
- Bez pudera;
- Jednokratne;
- Prirodno bijela boja;
- Pakovanje 100/1.

* Ne preporučuje se osobama sa alergijom na prirodni lateks.

tenty®

JEDNOKRATNE RUKAVICE

TENTY GRIP (LATEX SA PUDEROM)

- Zahvaljujući mekanoj strukturi i visokoj elastičnosti, savršeno se prilagođava svim vrstama ruku;
- Smanjuju rizik od kontakta s mikroorganizmima i zagađivačima koji mogu uzrokovati bolest;
- Spriječava klizanje šake i omogućuje dugotrajnu upotrebu;
- Pogodne su za upotrebu u svim procesima koji zahtijevaju visoku zaštitu i osjetljivost;



- Napravljene od prirodnog kaučuka;
- Nesterilne;
- Sa puderom;
- Jednokratne;
- Prirodno bijela boja;
- Pakovanje 100/1.

* Ne preporučuje se osobama sa alergijom na prirodni lateks.

CERTIFIKAT

A4 / 07.17



Date, 2020-04-15

Page 1 of 1
TÜV SÜD Product Service GmbH • Certification Body • Ridlerstraße 65 • 80339 Munich • Germany

TÜV®

HAS GROUP



Product Service

Certificate

No. Q6 055729 0010 Rev. 03

Holder of Certificate: **Top Glove Sdn. Bhd.**

Lot 4969, Jalan Teratai Batu 6
Off Jalan Meru
41050 Klang, Selangor D. E.
MALAYSIA

Facility(ies):

Top Glove Sdn. Bhd.
Lot 4969, Jalan Teratai Batu 6, Off Jalan Meru, 41050 Klang,
Selangor D. E., MALAYSIA

Certification Mark:



Scope of Certificate:

- Manufacture and Supply of
- 1. Non-Sterile Natural Rubber Latex Examination Glove
 - 2. Non-Sterile Synthetic Rubber Latex Examination Glove
 - 3. Sterile Natural Rubber Latex Surgical Glove
 - 4. Sterile Synthetic Rubber Latex Surgical Glove

Applied Standard(s):

EN ISO 13485:2016
Medical devices - Quality management systems -
Requirements for regulatory purposes
(ISO 13485:2016)
DIN EN ISO 13485:2016

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the company mentioned above has established and is maintaining a quality management system (excluding subclause 7.3), which meets the requirements of the listed standard(s). See also notes overleaf.

Report No.:

MYQMH1119039-721424093

Valid from:

2020-05-01

Valid until:

2023-04-30

Christoph Dicks
Head of Certification/Notified Body



EC Declaration of Conformity AB Uygunluk Beyanı

Manufacturer's Name Üreticinin Adı	: Multikan Sağlık Ürünleri San. ve Dış. Tic. A.Ş.
Manufacturer's Address Üreticinin Adresi	: Yenibosna Merkez Mahallesi, Kavak Sokak No:29 Bahçelievler 34197 İstanbul, Turkey T: +90 212 438 67 84 • F: +90 212 438 67 85 info@multikan.com.tr • www.multikan.com.tr
Name of Device Cihazın Adı	: Tenty 403
Description of Device Cihazın Tanımı	: Nitrile Powder Free Examination Gloves Nitril Pudrasız Muayene Eldiveni
Type Türü	: Multi Purpose, Disposable Çok Amaçlı, Tek Kullanımlık
Classification Sınıfı	: Class I Sınıf I
Conformity Route Uygunluk Rotası	: Annex VII Ek VII

We, the undersigned, hereby declare that above device meets the provisions of Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices as amended by 2007/47/EEC.

Aşağıda imzası bulunan biz, yukarıda belirtilen cihazın 93/42/EEC Tıbbi Cihazlar Direktifinin 2007/47/EC güncellemeleri de dahil gerekliliklerini karşıladığı beyan ederiz.

Date of Issue : 01.01.2020

Hazırlanış Tarihi

Validity Date : 31.12.2022

Geçerlilik Tarihi



HAKAN MEMİŞ

Designation: Chairman of the Board
Görevi: Yönetim Kurulu Başkanı



EC Declaration of Conformity AB Uygunluk Beyanı

Manufacturer's Name Üreticinin Adı	: Multikan Sağlık Ürünleri San. ve Dış. Tic. A.Ş.
Manufacturer's Address Üreticinin Adresi	: Yenibosna Merkez Mahallesi, Kavak Sokak No:29 Bahçelievler 34197 İstanbul, Turkey T: +90 212 438 67 84 • F: +90 212 438 67 85 info@multikan.com.tr • www.multikan.com.tr
Name of Device Cihazın Adı	: Tenty Grip
Description of Device Cihazın Tanımı	: Latex Powdered Examination Gloves Lateks Pudralı Muayene Eldiveni
Type Türü	: Multi Purpose, Disposable Çok Amaçlı, Tek Kullanımlık
Classification Sınıflı	: Class I Sınıf I
Conformity Route Uygunluk Rotası	: Annex VII Ek VII

We, the undersigned, hereby declare that above device meets the provisions of Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices as amended by 2007/47/EEC.

Aşağıda imzası bulunan biz, yukarıda belirtilen cihazın 93/42/EEC Tıbbi Cihazlar Direktifinin 2007/47/EC güncellemlerini dahil gerekliliklerini karşıladığı beyan ederiz.

Date of Issue : 01.01.2020
Hazırlanış Tarihi
Validity Date : 31.12.2022
Geçerlilik Tarihi

SAĞLIK ÜRÜNLERİ SANAYİ VE DİŞ TİCARET A.Ş.
Yeni Boşna Mah. Kavak Sok. No:29
34197 İSTANBUL / TÜRKİYE
Tel: +90 212 438 67 84 - Fax: +90 212 438 67 85

HAKAN MEMİŞ
Designation: Chairman of the Board
Görevi: Yönetim Kurulu Başkanı



EC Declaration of Conformity AB Uygunluk Beyanı

Manufacturer's Name Üreticinin Adı	: Multikan Sağlık Ürünleri San. ve Dış. Tic. A.Ş.
Manufacturer's Address Üreticinin Adresi	: Yenibosna Merkez Mahallesi, Kavak Sokak No:29 Bahçelievler 34197 İstanbul, Turkey T: +90 212 438 67 84 • F: +90 212 438 67 85 info@multikan.com.tr • www.multikan.com.tr
Name of Device Cihazın Adı	: Tenty Flex
Description of Device Cihazın Tanımı	: Latex Powder Free Examination Gloves Lateks Pudrasız Muayene Eldiveni
Type Türü	: Multi Purpose, Disposable Çok Amaçlı, Tek Kullanımlık
Classification Sınıfı	: Class I Sınıf I
Conformity Route Uygunluk Rotası	: Annex VII Ek VII

We, the undersigned, hereby declare that above device meets the provisions of Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices as amended by 2007/47/EEC.

Aşağıda imzası bulunan biz, yukarıda belirtilen cihazın 93/42/EEC Tıbbi Cihazlar Direktifinin 2007/47/EC güncellemeleri de dahil gerekliliklerini karşıladığı beyan ederiz.

Date of Issue : 01.01.2020

Hazırlanış Tarihi

Validity Date : 31.12.2022

Geçerlilik Tarihi



HAKAN MEMİŞ

Designation: Chairman of the Board
Görevi: Yönetim Kurulu Başkanı

HAS GROUP d.o.o.
Pofalićka 5, 71000 Sarajevo
Bosna i Hercegovina

+387(33)500350
info@hasgroup.ba
www.hasgroup.ba