

SCHEMA PRODOTTO

Produttore: LEBOO HEALTHCARE PRODUCTS LTD.

A-1506, Lar Valley International, No.168 Guang'anmen Wai St., Xicheng District, Beijing 100055, China

<http://www.leboo.com.cn>

Nome Prodotto: Copri Capo protettivo in PP, monouso, non sterile, un solo elastico, cod. N105 (Mob Cap PP). (Codice prodotto TAXON: 00035.3)



MARCATURA CE E NORMATIVA DI RIFERIMENTO DEL PRODOTTO:

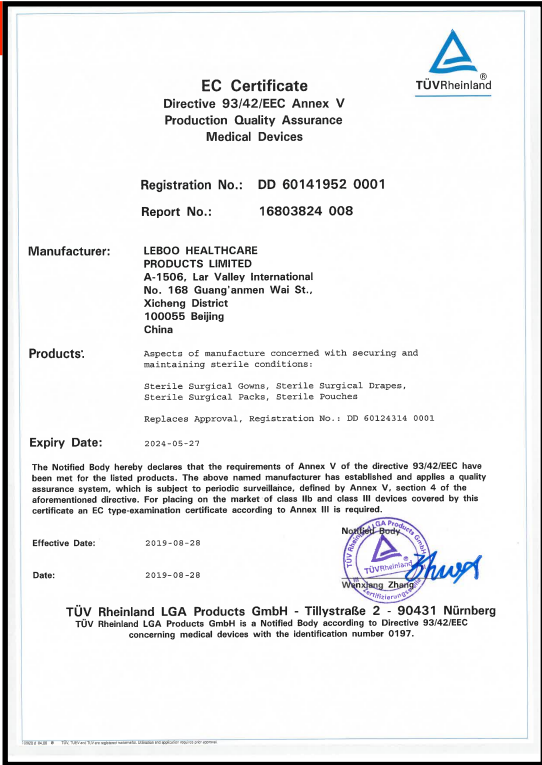
1. L'azienda produttrice LEBOO Ltd. è in possesso di certificazione di qualità della produzione CE (Certificazione di qualità per la produzione di dispositivi medici sterili e non sterili, secondo la direttiva CE 93/42/EEC, Annesso V) rilasciata dal TÜV RHEINLAND di Nürnberg (D) il 28/8/2019 valida sino al 27/5/2024. Il certificato TÜV RHEINLAND n. DD 60141952 0001 è stato confermato dalla società certificatrice tedesca, registrata come Organismo notificato al n. 0197. Il prodotto è munito di certificato CE emesso dalla società produttrice il 10/7/2019, nella certificazione viene dichiarato che il dispositivo medico è di Classe I, in accordo con la direttiva 93/42/EEC, Annesso IX.

Sono disponibili i seguenti certificati:

1. Certificazione di qualità della produzione CE (Certificazione di qualità per la produzione di dispositivi medici sterili e non sterili, secondo la direttiva CE 93/42/EEC, Annesso V) n. DD 60141952 0001 rilasciata dalla società TÜV RHEINLAND di Nürnberg (D) il 28/8/2019, valida sino al 27/5/2024.
2. Attestazione di verifica della validità del certificato di cui sopra del TÜV RHEINLAND di Nürnberg (Certipedia).
3. Verifica su sistema UE NANDO della presenza di TÜV RHEINLAND di Nürnberg (D), iscritto al numero 0197, con abilitazione, fra le altre, per le certificazioni relative alla Direttiva 93/42/EEC (Medical Device) e al Regolamento 2017/745/EU (Medical Device).
4. Certificato CE del prodotto, emesso dalla società produttrice LEBOO Ltd. il 10/7/2019. Nella certificazione viene dichiarato che il dispositivo medico è di Classe I, in accordo con la direttiva 93/42/EEC, Annesso IX.

Il prodotto non necessita di alcuna deroga alla commercializzazione ex art. 15 D.L. n. 18/2020, né di alcuna comunicazione e/o autocertificazione inviata all'Istituto Superiore di Sanità o all'INAIL, essendone attestata e provata la conformità alle normative europee e nazionali.

1



EC Certificate
 Directive 93/42/EEC Annex V
 Production Quality Assurance
 Medical Devices

Registration No.: DD 60141952 0001
 Report No.: 16803824 008

Manufacturer: LEBOO HEALTHCARE PRODUCTS LIMITED
 A-1506, Lar Valley International
 No. 168 Guang'anmen Wai St.,
 Xicheng District
 100055 Beijing
 China

Products: Aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions:
 Sterile Surgical Gowns, Sterile Surgical Drapes,
 Sterile Surgical Packs, Sterile Pouches
 Replaces Approval, Registration No.: DD 60124314 0001

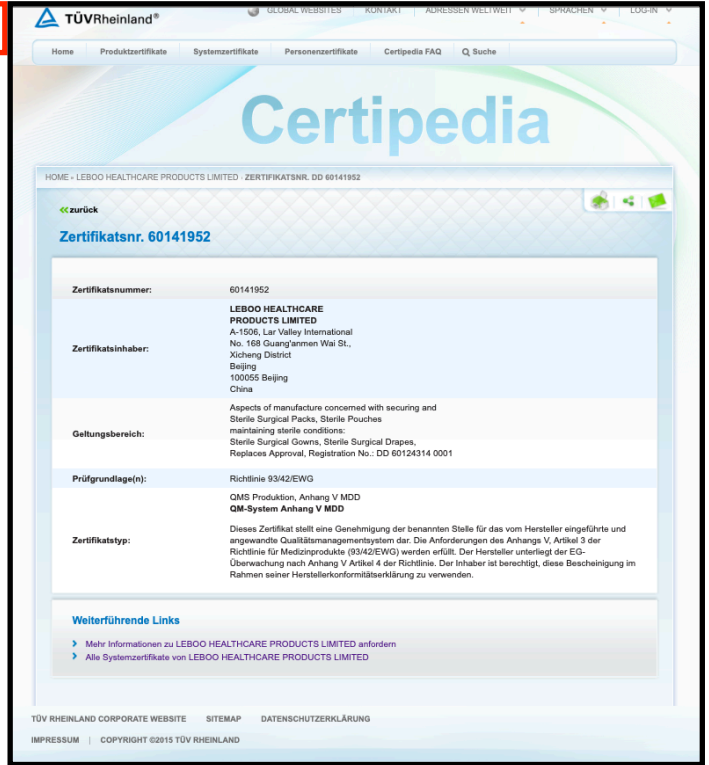
Expiry Date: 2024-05-27

The Notified Body hereby declares that the requirements of Annex V of the directive 93/42/EEC have been met for the listed products. The above named manufacturer has established and applies a quality assurance system, which is subject to periodic surveillance, defined by Annex V, section 4 of the aforementioned directive. For placing on the market of class IIb and class III devices covered by this certificate an EC type-examination certificate according to Annex III is required.

Effective Date: 2019-08-28
Date: 2019-08-28

Notified Body:
 TÜV Rheinland LGA Products GmbH
 Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg
 TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC concerning medical devices with the identification number 0197.

2



TÜVRheinland®

Home Produktzertifikate Systemzertifikate Personenzertifikate Certipedia FAQ Q Suche

Certipedia

HOME - LEBOO HEALTHCARE PRODUCTS LIMITED - ZERTIFIKATSNR. DD 60141952

← zurück

Zertifikatsnr. 60141952

Zertifikatsnummer: 60141952

Zertifikatsinhaber: LEBOO HEALTHCARE PRODUCTS LIMITED
 A-1506, Lar Valley International
 No. 168 Guang'anmen Wai St.,
 Xicheng District
 Beijing
 100055 Beijing
 China

Geltungsbereich: Aspects of manufacture concerned with securing and Sterile Surgical Packs, Sterile Pouches maintaining sterile conditions:
 Sterile Surgical Gowns, Sterile Surgical Drapes,
 Replaces Approval, Registration No.: DD 60124314 0001

Prüfgrundlage(n): Richtlinie 93/42/EWG
 QMS Produktion, Anhang V MDD
 QM-System Anhang V MDD

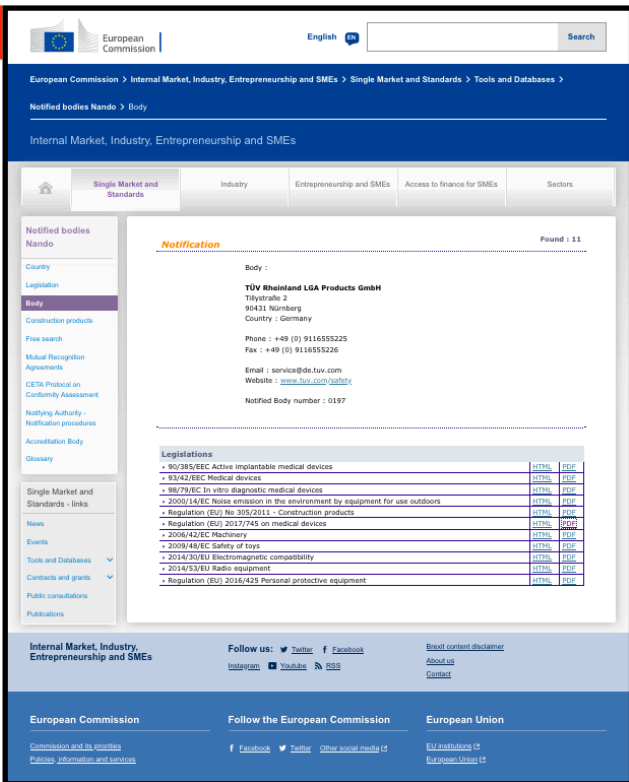
Zertifikatstyp: Dieses Zertifikat stellt eine Genehmigung der benannten Stelle für das vom Hersteller eingeführte und angewandte Qualitätsmanagementsystem dar. Die Anforderungen des Anhangs V, Artikel 3 der Richtlinie für Medizinprodukte (93/42/EWG) werden erfüllt. Der Hersteller unterliegt der EG-Überwachung nach Anhang V Artikel 4 der Richtlinie. Der Inhaber ist berechtigt, diese Bescheinigung im Rahmen seiner Herstellerkonformitätserklärung zu verwenden.

Weiterführende Links

- Mehr Informationen zu LEBOO HEALTHCARE PRODUCTS LIMITED anfordern
- Alle Systemzertifikate von LEBOO HEALTHCARE PRODUCTS LIMITED

TÜV RHEINLAND CORPORATE WEBSITE SITEMAP DATENSCHUTZERKLÄRUNG
 IMPRESSUM | COPYRIGHT ©2015 TÜV RHEINLAND

3



European Commission

English

European Commission > Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs > Single Market and Standards > Tools and Databases > Notified bodies > Nando > Body

Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs

Single Market and Standards Industry Entrepreneurship and SMEs Access to finance for SMEs Sectors

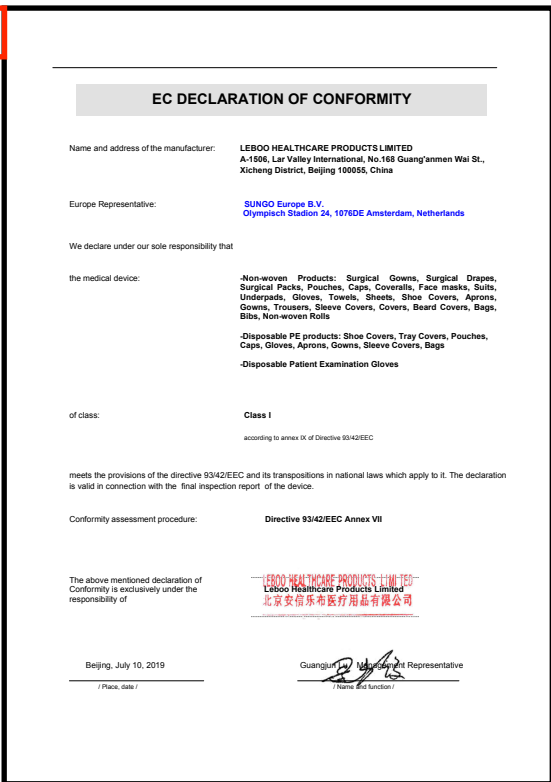
Notified bodies Nando Found 11

Body:
 TÜV Rheinland LGA Products GmbH
 Tillystraße 2
 90431 Nürnberg
 Country: Germany
 Phone: +49 (0) 9116555225
 Fax: +49 (0) 9116555226
 Email: service@de.tuv.com
 Website: www.tuv.com/certified
 Notified Body number: 0197

Legislations

90/269/EEC Active implantable medical devices	ACTIVE	IMP
93/42/EEC Medical devices	ACTIVE	IMP
98/79/EC In vitro diagnostic medical devices	ACTIVE	IMP
2000/14/EC Noise emission in the environment by equipment for use outdoors	ACTIVE	IMP
Regulation (EU) No 305/2011 - Construction products	ACTIVE	IMP
Regulation (EU) 2017/745 on medical devices	ACTIVE	IMP
2006/42/EC Machinery	ACTIVE	IMP
2009/48/EC Safety of toys	ACTIVE	IMP
2014/53/EU Electromagnetic compatibility	ACTIVE	IMP
2014/53/EU Radio equipment	ACTIVE	IMP
Regulation (EU) 2016/425 Personal protective equipment	ACTIVE	IMP

4



EC DECLARATION OF CONFORMITY

Name and address of the manufacturer: LEBOO HEALTHCARE PRODUCTS LIMITED
 A-1506, Lar Valley International, No.168 Guang'anmen Wai St.,
 Xicheng District, Beijing 100055, China

Europe Representative: SUNGO Europe B.V.
 Olympisch Stadion 24, 1076DE Amsterdam, Netherlands

We declare under our sole responsibility that

the medical device: **Non-woven Products: Surgical Gowns, Surgical Drapes, Surgical Packs, Pouches, Caps, Coveralls, Face masks, Suits, Underpads, Gloves, Towels, Sheets, Shoe Covers, Aprons, Gowns, Trousers, Sleeve Covers, Covers, Beard Covers, Bags, Bibs, Non-wovens Rolls**
Disposable PE products: Shoe Covers, Tray Covers, Pouches, Caps, Gloves, Aprons, Gowns, Sleeve Covers, Bags
Disposable Patient Examination Gloves

of class: **Class I**
 according to annex IX of Directive 93/42/EEC

meets the provisions of the directive 93/42/EEC and its transpositions in national laws which apply to it. The declaration is valid in connection with the final inspection report of the device.

Conformity assessment procedure: **Directive 93/42/EEC Annex VII**

The above mentioned declaration of Conformity is exclusively under the responsibility of

LEBOO HEALTHCARE PRODUCTS LIMITED
 Leboo Healthcare Products Limited
 北京乐博乐布医疗用品有限公司

Beijing, July 10, 2019

Guangjun [Signature] Representative
 (Name & Surname)

Scheda tecnica

1. Produttore: LEBOO HEALTHCARE PRODUCTS LTD., A-1506, Lar Valley International, No.168 Guang'anmen Wai St., Xicheng District, Beijing 100055, China. <http://www.leboo.com.cn>
2. Nome Prodotto: Copri Capo protettivo in PP, monouso, non sterile, un solo elastico, cod. N105 (Mob Cap PP). (Codice prodotto TAXON: 00035.3)
3. Immagini prodotto:



4. Descrizione Copri Capo: Copri Capo monouso in TNT, in tessuto non tessuto di polipropilene, singolo elastico 21", di ottima resistenza, idrorepellente, traspirante, ventilato, soffice, inodore, non sterile. Colore azzurro.
5. Materiali:

DESCRIZIONE	N.RO PEZZI	MATERIALE
Copri Capo	1	PP 10 GR/M2
Elastico	1	

6. Confezione : 100 pezzi in busta sigillata trasparente.
MASTER: cartone da 2000 pezzi (20 buste da 100 pezzi).

7. Certificazioni: L'azienda produttrice LEBOO Ltd. è in possesso di certificazione di qualità della produzione CE (Certificazione di qualità per la produzione di dispositivi medici sterili e non sterili, secondo la direttiva CE 93/42/EEC, Annesso V) rilasciata dal TÜV RHEINLAND di Nürnberg (D) il 28/8/2019 valida sino al 27/5/2024. Il certificato TÜV RHEINLAND n. DD 60141952 0001 è stato confermato dalla società certificatrice tedesca, registrata come Organismo notificato al n. 0197. Il prodotto è munito di certificato CE emesso dalla società produttrice il 10/7/2019, nella certificazione viene dichiarato che il dispositivo medico è di Classe I, in accordo con la direttiva 93/42/EEC, Annesso IX.
8. Sistema di fissaggio: un elastico singolo per adattarsi al capo.
9. Consigli di utilizzo: Copri Capo da utilizzarsi per protezione igienica e protezione da rischi minori (sporco, polveri ed in parte da liquidi).
10. Ulteriori consigli di sicurezza:
 1. Attenzione: il prodotto è combustibile ma non genera fiamma.
 2. La combustione può produrre fumi tossici: monossido di carbonio, ossido di carbonio, acidi organici.
 3. In caso di combustione, estinguere con mezzi appropriati (acqua, polvere, CO2).
 4. Non utilizzare in caso di possibilità di stretto contatto con macchinari ad elevato rischio meccanico
11. Smaltimento: secondo le indicazioni dell'ISS, il Copri Capo deve essere conferito unitamente agli altri rifiuti indifferenziati, se è stato indossato da persone non contagiate oppure non in quarantena.

MARCATURA CE E NORMATIVA DI RIFERIMENTO DEL PRODOTTO:

Il presente prodotto, Dispositivo Medico di Classe I, è munito all'origine di certificazione di conformità alla Direttiva 93/42/CE.

Il prodotto non necessita per tali motivi di alcuna deroga alla commercializzazione ex art. 15 D.L. n. 18/2020, né di alcuna comunicazione e/o autocertificazione inviata all'Istituto Superiore di Sanità o all'INAIL, essendone attestata e provata la conformità alle normative europee e nazionali.