

DEKLARACJA ZGODNO CI WE

Nr. CE/PL/02/2021

Nazwa i adres producenta: MEDIA-SYSTEM Mirosław Trzebiński
Ul. 1 Maja 56, 25-511 Kielce
Polska

Nazwa produktu: DOCTOR GUARD

Model: Stick

Zastosowanie wyrobu: wirusobójczy rodek dezynfekujący powodujący sterylizację, dezynfekcję i deodoryzację przestrzeni użytkownika

Certyfikatu udzielono na podstawie: Badania laboratoryjne skuteczności rodku dezynfekującego Doctor Guard do odkażania pomieszczeń wobec hiperwirusa według normy PN-EN 17272:2020 przez akredytowane Laboratorium Uniwersytetu Wrocławskiego spełniające normy PN-EN ISO/IEC 17025

Normy zharmonizowane wraz z datami ich wydania:
PN EN 17272:2020

Powyższy wyrób spełnia wszystkie wymagania dyrektyw wspólnotowych:
2011/65/EU (RoSH)

Właściciel wyrobu określa powyższe dane zgodnie z zestawem deklarowanych właściwości użytkowych. Niniejsza deklaracja właściwości użytkowych wydana zostaje na wyłączną odpowiedzialność producenta określonego powyżej.

Dokumentację przygotował w imieniu producenta: Mirosław Trzebiński

Kielce, 18.02.2021



 **MEDIA-SYSTEM**
Mirosław Trzebiński
ul. 1 Maja 56, 25-511 Kielce
NIP 959-132-20-06 Regon 260097831
Mirosław Trzebiński

Kielce 18.02.2021 r

MEDIA - SYSTEM Mirosław Trzebiński

1 Maja 56, 25-511 Kielce, Poland

Statement

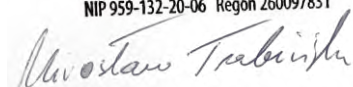
As the responsible owner, I ensure that the DOCTOR GUARD product label is, in accordance with Article 69(2) of Regulation 528/20121 :

- • shall hold the information referred to in points (a) to (o) of the first subparagraph of Article 69(2) of Regulation 528/2012;
- • will not be misleading with regard to the risk to human health, animal health or to The environment caused by the aforementioned product or with regard to its effectiveness;
- • will not contain the phrases "low-risk biocidal product", "non-toxic", "harmless," "natural," "environmentally friendly," "pet friendly," or other similar phrases.

Furthermore, I declare that the above mentioned product will be classified, packaged and labelled in accordance with the requirements of Regulation No 528/2012 as well as in accordance with Regulation No 1272/20082 , in particular with regard to the hazard and precautionary statements referred to in Article 22(2)(i) respectively

regulation 528/202.

 **MEDIA-SYSTEM**
Mirosław Trzebiński
ul. 1 Maja 56, 25-511 Kielce
NIP 959-132-20-06 Regon 260097831



Date and signature of authorized person

1 REGULATION (EU) No 528/2012 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 22 May 2012 on the making available on the market and use of biocidal products (OJ L 167, 27.6.2012, p. 1)

REGULATION (EC) No 1272/2008 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 16 December 2008

2008 on classification, labelling and packaging of substances and mixtures, amending and repealing Directives 67/548/EEC and 1999/45/EC, and amending Regulation (EC) No 1907/2006

(OJ L 353, 31.12.2008, p. 1)