



**SARL DE CERTIFICATION
INTERNATIONALE DE SYSTÈMES DE
GESTION DE LA QUALITÉ**

DÉCLARATION DE CONFORMITÉ CE

Fabricant/ Manufacturer

Adresse/ Address

Marque du produit/ Brand of the Product
Sleepy, Yess Baby, Purewipes, Penguin, Baby Turco,
Soft Touch, Biodermi, Mooncare, G&Y, Sweet Baby, Freshlife,
Actual, Virowall, V-TUF, Perfect, Harris, MS Life

Nom du produit/ Product Name
LINGETTES HUMIDES ANTIBACTÉRIENNES / ANTI BACTERIAL WET WIPES
LINGETTES DE POCHE ANTIBACTÉRIENNES / ANTIBACTERIAL POCKET WIPES
LINGETTES DÉSINFECTANTES MULTI-SURFACES
ÇOK AMAÇLI YÜZEY TEMİZLEYİCİ DEZENFEKTAN ISLAK HAVLU
LINGETTES DE POCHE DÉSINFECTANTES MULTI-SURFACES
MULTI SURFACE DISINFECTING POCKET WIPES

Catégorie/ Class
Catégorie 1 – Non stérile / CLASS 1 — NON STERIL

N° du rapport d'essai / Test Report No.

Normes harmonisées/ Harmonized Standards

EN 1276:2019-11, EN 13727+A2, EN 1500:2013, EN 1275:2006, EN 1650+A1:2013,
EN 13624:2014, EN 14476+A1 :2019, H1N1, EN 16615:2015, EN 14476+A2, EN 1040:2005

Directives et Règlementation Directives and Regulations

DIRECTIVE 2007/22/CEE DU CONSEIL / 2007/22/EEC COUNCIL DIRECTIVE
DIRECTIVE 93/42/CEE DU CONSEIL relative à la mise sur le marché des produits cosmétiques / 93/42/EEC COSMETICS DIRECTIVE

Le présent certificat est délivré sous réserve des conditions ci-dessous :

1. Le présent certificat s'applique uniquement aux modèles de dispositifs médicaux référencés ci-dessus.
2. La délivrance du présent certificat n'implique pas que la fabrication a été effectuée sous la surveillance ou le contrôle de l'UKS.
3. Le fabricant est tenu d'assurer la conformité de tous les dispositifs médicaux du modèle conforme au type évalué au moyen du présent certificat.
4. Le certificat reste valable tant que les conditions de fabrication, le système qualité ou la législation pertinente restent non modifiés.
5. Après avoir satisfait aux exigences de la législation européenne pertinente, le fabricant appose sur chaque dispositif médical les modèles référencés ci-dessus et le logo CE selon l'exemple ci-dessous :

N° de certification / Certificate No:

Date de la certification/ Certificate Date: le 17.09.2020

Date de fin de la validité de certification/ Certificate Exp. Date: le 27.08.2021

Je soussigné, Antoni YALAP, Expert Judiciaire,
traducteur assermenté près la Cour d'Appel de Paris,
certifie la traduction qui précède conforme
à l'original écrit en langue par moi signé
et paraphé "NE VARIETUR" sous le n°
Fait à Le 20/11/2020

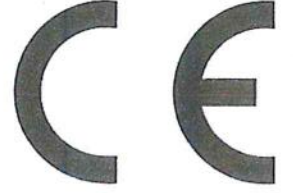
Directeur Général
General Manager





UKS ULUSLARARASI
KALİTE SİSTEMLERİ VE
BELGELENDİRME
LTD. ŞTİ.

EC DECLARATION OF CONFORMITY
AT UYGUNLUK BEYANI



Ürünün Markası/ Brand of the Product
Sleepy, Yess Baby, Purewipes , Penguin, Baby Turco,
Soft Touch, Biodermine, Mooncare, G&Y, Sweet Baby, Freshlife,
Actual, Virowall, V-TUF, Perfect, Harris, MS Life

Ürün İsmi/ Product Name
ANTİBAKTERİYEL ISLAK HAVLU / ANTIBACTERIAL WET WIPES
ANTİBAKTERİYEL CEP MENDİLİ / ANTIBACTERIAL POCKET WIPES
ÇOK AMAÇLI YÜZEY TEMİZLEYİCİ DEZENFEKTAN ISLAK HAVLU
MULTI SURFACE DISINFECTING WET WIPES
ÇOK AMAÇLI YÜZEY TEMİZLEYİCİ DEZENFEKTAN CEP MENDİLİ
MULTI SURFACE DISINFECTING POCKET WIPES

Sınıfı/ Class
SINIF 1 - STERİL OLMAYAN/ CLASS 1 – NON STERIL

Test Rapor Numarası / Test Report No

Harmonize Standartlar/ Harmonized Standards
EN 1276:2019-11, EN 13727+A2, EN 1500:2013, EN 1275:2006, EN 1650+A1:2013,
EN 13624:2014, EN 14476+A1 :2019, H1N1, EN 16615:2015, EN 14476+A2, EN 1040:2005

Direktif ve Yönetmelikler/ Directives and Regulations
2007/22/EC KONSEY DİREKTİFİ / 2007/22/EEC COUNCIL DIRECTIVE
76/768/EEC KOZMETİK DİREKTİFİ / 93/42/EEC COSMETICS DIRECTIVE

This Certificate is issued under the following conditions:

- 1.It applies only to the above referenced models of the medical devices.
- 2.It does not imply that the UKS has performed any surveillance or control of their manufacture.
- 3.The manufacture is obligated to assure conformity of all in medical devices of the respective model to type assessed by the mean of this certificate.
- 4.The certificate remains valid until the manufacturing condition, the quality system or relevant legislation are changed.
- 5.After fulfilling of the relevant EU legislation requirements, the manufacture shall affix to each medical device, of the above referenced models, the CE-marketing according to this example:

Sertifika No/ Certificate No:
Sertifika Tarihi/ Certifica Date: 17.09.2020
Sertifika Bitiş Tarihi/ Certificate Exp. Date: 27.08.2021



Genel Müdür
General Manager

Je soussigné, Antoni YALAP, Expert Judiciaire,
traducteur assermenté près la Cour d'Appel de Paris,
certifie la traduction qui précède conforme
à l'original écrit en langue ... par moi signé
et paraphé "NE VARIETUR" sous le n° ...
Fait à ... Le 2019.09.17.2020

