

EU DECLARATION OF CONFORMITY (Annex IX – REGULATION (EU) 2016/425)

CE III CAT

[1] Manufacturer	[2] Article	[3] Standards	[4] EU Type-examination certificate no –	[5] Certified by
Carte Medical Equipment (Suzhou) Co., Ltd. No. 1978, Fenu National Road, Wujiang City, Suzhou City, JiangsuProvince, China	K8201 Particle filtering half mask. Folding filtering half mask without valve fitted with ear loops with harness clip. Category: III	EN 149:2001 + A1:2009 FFP2 NR	CE- PC -200402-191-01-9C (Module B)	CCQS Certification Services Limited, Block 1 Blanchardstown Corporate Park, Ballycoolin Road, Blanchardstown, Dublin 15, D15 AKK1, Ireland, Notified Body No.2834



[6] Stamp and sign of the legal representative: *Слепич*

[7] Place and date: *2021. 4. 27*

IT - Dichiarazione di Conformità UE. Questa dichiarazione di conformità è rilasciata sotto l'esclusiva responsabilità del fabbricante: [1]. Con la presente il fabbricante dichiara che il seguente dispositivo di protezione individuale: [2], è conforme ai requisiti essenziali di salute e sicurezza applicabili dell'allegato II – Regolamento (UE) 2016/425 e alle norme: [3], ed è identico al DPI relativo al Modulo B - Certificato di esame del Tipo numero: [4]. Certificato da: [5]. Il DPI è soggetto alla procedura di valutazione della conformità, conformità al tipo basata sul controllo interno della produzione più controlli del prodotto supervisionati a intervalli casuali (modulo C2) sotto la sorveglianza di: [5]. Firmato a nome e per conto di: [6]. Luogo e data: [7].

BG - ЕС Декларация за съответствие. Тази декларация за съответствие се издава под изключителната отговорност на производителя [1]. С настоящата производителят декларира, че следните лични предпазни средства (ЛПС) [2] съответстват на приложените съществени изисквания за безопасност и опазване на здравето на Приложение II - Регламент (ЕС) 2016/425 и на стандартите [3], и са идентични с личните предпазни средства, свързани с Модул В Сертификат на ЕО за изпитване на типа № [4]. издаден от [5]. Личните предпазни средства са предмет на процедурата за оценяване на съответствието - Съответствие с типа въз основа на вътрешен производствен контрол с надзор на проверката на продукта на случайни интервали (модул C2) под надзора на: [5]. Печат и подпис на законния представител [6]. Място и дата [7].

BS - Izjava EU o uskladenosti. Izjava o uskladenosti izdaje se pod isključivom odgovornosti proizvođača [1]. Proizvođač izjavljuje da je sljedeća lična zaštitna oprema (LZO): [2], u skladu s primjenjivim važnim zdravstvenim i sigurnosnim zahtjevima Priloga II. – Uredbe (EU) 2016/425 i normama [3] i da odgovara LZO povezanoj s certifikatom br.: [4] ispitivanja vrste modul B koji izdaje [5]. LZO podliježe postupku procjenjivanja uskladenosti, uskladenosti s vrstom na osnovu unutarnje kontrole proizvodnje i nadgledanim provjeravanjima proizvoda u nasumičnim intervalima (modul C2) pod nadzorom: [5]. Pečat i potpis zakonskog predstavnika [6], mjesto i datum [7].

CS - EU Prohlášení o shodě. Přítomné prohlášení o shodě se vydává na výhradní odpovědnost výrobce: [1]. Tímto výrobce prohlašuje, že následující osobní ochranný prostředek (OOP): [2], splňuje základní požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost aplikovatelné z přílohy II - nařízení (EU) 2016/425 a norem: [3], a je totožný s OOP uvedeným v Modulu B - Certifikát EU přezkoušení typu číslo: [4]. Vydáno: [5]. OOP podléhá postupu posuzování shody, shody s typem na základě vnitřní výrobní kontroly výroby, a inspekčním výrobku v náhodných intervalech (modul C2) pod dohledem: [5]. Podepsáno jménem a na účet: [6]. Místo a datum: [7].

DA - EU-overensstemmelseserklæring. Denne overensstemmelseserklæring er udstedt i henhold til eneansvaret af producenten [1]. Producenten erklærer hermed, at følgende personlige værnemiddel (PV) [2] overholder de gældende væsentlige sundheds- og sikkerhedskrav i Bilag II - Forordning (EU) 2016/425 og standarderne [3] og er identisk med det PV, der er relateret til EU-typeprøvningsattest efter modul B nr.: [4]. Udstedt af [5]. Det personlige værnemiddel er underlagt overensstemmelsesvurderingsproceduren, typeoverensstemmelse baseret på intern produktkontrol plus overvågede produktkontroller med tilfældige mellemrum (modul C2) under tilsyn af: [5]. Stempel og underskrift af den juridiske repræsentant [6], sted og dato [7].

DE - EU-Konformitätserklärung. Die vorliegende Konformitätserklärung wird unter der alleinigen Verantwortung des Herstellers ausgestellt: [1]. Der Hersteller erklärt hiermit, dass die folgende persönliche Schutzausrüstung [2] den geltenden grundlegenden Gesundheits- und Sicherheitsanforderungen des Anhangs II der Verordnung (EU) 2016/425 und den Normen [3] entspricht und mit der PSA in Bezug auf Formular B - Nummer der Baumusterprüfbescheinigung [4] übereinstimmt. Freigegeben von: [5]. Die PSA unterliegt dem Konformitätsbewertungsverfahren, Konformität mit der Bauart auf der Grundlage einer internen Fertigungskontrolle plus überwachte Produktprüfungen in unregelmäßigen Abständen (Formular C2) unter der Aufsicht von [5]. Unterzeichnet für und im Namen von [6]. Ort und Datum: [7].

EL - Δήλωση συμμόρφωσης ΕΕ. Η παρούσα δήλωση συμμόρφωσης εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή [1]. Ο κατασκευαστής δηλώνει ότι το ακόλουθο μέσο ατομικής προστασίας (ΜΑΠ) [2], συμμορφώνεται με τις ισχύουσες ουσιώδεις απαιτήσεις υγείας και ασφαλείας του Παραρτήματος II - Κανονισμός (ΕΕ) 2016/425 του Συμβουλίου και με τα πρότυπα [3], και είναι πανομοιότυπο με το ΜΑΠ που αναφέρεται στην Ενότητα Β του Πιστοποιητικού εξέτασης τύπου ΕΕ αριθ. [4] το οποίο εκδόθηκε από [5]. Το ΜΑΠ υποβάλλεται σε διαδικασία αξιολόγησης της συμμόρφωσης, συμμόρφωση προς τον τύπο με βάση την εσωτερική έλεγχο παραγωγής και τη δοκιμή του προϊόντος υπό εποπτεία κατά τυχαία διαστήματα (Ενότητα C2) [5]. Σφραγίδα και υπογραφή του νόμιμου εκπροσώπου [6]. Τόπος και ημερομηνία [7].

EN - EU Declaration of Conformity. This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer: [1]. The manufacturer hereby declares that the following personal protective equipment; [2], complies with the applicable essential health and safety requirements of Council Regulation (EU) 2016/425 and with the standards; [3], and is identical to the PPE related to Module B Type examination certificate no: [4]. Certified by: [5]. PPE is subjected to the conformity assessment procedure, conformity to type based on internal production control plus supervised product checks at random intervals (Module C2) under surveillance of: [5]. Signed for and on behalf of: [6]. Place and date: [7].

ES - Declaración UE de Conformidad. La presente declaración de conformidad se expide bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante: [1]. Por la presente, el fabricante declara que el equipo de protección individual siguiente (EPI): [2] cumple con los requisitos esenciales de salud y seguridad aplicables establecidos en el Anexo II del Reglamento (UE) 2016/425 y con las normas: [3], y es idéntico al EPI relativo al Módulo B - Certificado de examen UE de tipo número: [4]. Expedido por: [5]. El EPI está sujeto al procedimiento de evaluación de la conformidad, conformidad con el tipo basada en el control interno de la producción más un control supervisado de producto a intervalos aleatorios (módulo C2) bajo la vigilancia de: [5]. Firmado en nombre y por cuenta de: [6]. Lugar y fecha: [7].

FR - Déclaration de conformité UE. La présente déclaration de conformité est délivrée sous la seule et unique responsabilité du fabricant: [1]. Par la présente, le fabricant déclare que l'équipement de protection individuelle (EPI) suivant: [2], est conforme aux conditions requises essentielles de santé et de sécurité applicables de l'annexe II – Règlement (UE) 2016/425 et aux normes: [3], et est identique à l'EPI relatif au Module B - Certificat d'examen UE du type numéro [4]. Délivré par: [5]. L'EPI est soumis à la procédure d'évaluation de la conformité, conformité au type basée sur le contrôle interne de la production ainsi que sur des contrôles du produit supervisés à intervalles aléatoires (module C2) sous la surveillance de: [5]. Signature au nom de et pour le compte de: [6]. Lieu et date: [7].

HR - Izjava EU-a o sukladnosti. Izjava o sukladnosti izdaje se pod isključivom odgovornosti proizvođača [1]. Proizvođač izjavljuje da je sljedeća osobna zaštitna oprema (OZO): [2], u skladu s primjenjivim važnim zdravstvenim i sigurnosnim zahtjevima Priloga II. – Uredbe (EU) 2016/425 i normama [3] da odgovara OZO-u koji se odnosi na certifikat br.: [4] ispitivanja vrste modul B, a koji izdaje [5]. OZO podliježe postupku procjenjivanja uskladenosti, uskladenosti s vrstom na temelju unutarnje kontrole proizvodnje i nadgledanim provjeravanjima proizvoda u nasumičnim intervalima (modul C2) pod nadzorom: [5]. Pečat i potpis zakonskog predstavnika [6], mjesto i datum [7].



扫描全能王 创建

EU DECLARATION OF CONFORMITY (Annex IX – REGULATION (EU) 2016/425)

CE III CAT

HU - EU-megfelelőségi Nyilatkozat. Ez a megfelelőségi nyilatkozat a gyártó kizárólagos felelősségvállalásával került kiállításra [1]. A gyártó kijelenti, hogy az alábbi egyéni védőeszköz (PPE) [2], megfelel az Európai Parlament és Tanács (EU) 2016/425 rendeletének II. Mellékletében meghatározott alkalmazandó alapvető egészségvédelmi és biztonsági követelményeknek és a szabványoknak [3], és azonos az alább számu, [4] által kiadott EU-típusvizsgálati tanúsítvány (B. Modul) által tanúsított egyéni védőeszközzel (PPE); [5]. Az egyéni védőeszköz (PPE) megfelelőségértékelési eljárás, belső gyártásellenőrzésen alapuló típusmegfelelőség és véletlenszerű időközönként, felügyelet mellett végzett termékellenőrzéseken alapuló típusmegfelelőség (C2. Modul) hatálya alá tartozik, amelynek megfigyelését [5] végzi. A jogi képviselő pecsétje és aláírása [6], Helyszín és dátum [7].

MK - Декларация за съобразност на ЕУ. Оваа декларация за съобразност се издава под единствена одговорност на производителот [1]. Производителот со ова изјавува дека следната лична заштитна опрема (ЛЗО) [2], е во согласност со важечките основни здравствени и безбедносни барања од Annex II - Регулатива (EU) 2016/425 и со стандардите [3], и е идентична со ЛЗО поврзана со сертификатот за испитување на типот на модул B бр. [4]. Издаден од [5]. ЛЗО е предмет на процедура за проценка на сообразност, усогласеност со типот врз основа на внатрешна контрола на производството, плус надгледувани проверки на производите во случајни интервали (Модул C2) под надзор на: [5]. Печат и потпис на законскиот застапник [6]. Место и датум [7].

NL - EU verklaring van overeenstemming. Deze verklaring van overeenstemming wordt verstrekt onder de uitsluitende verantwoordelijkheid van de fabrikant [1]. Hierbij verklaart de fabrikant dat het volgende persoonlijke beschermingsmiddel (PBM) [2], voldoet aan de toepasselijke essentiële veiligheids- en gezondheidsvoorschriften van Bijlage II - verordening (EU) 2016/425 en aan de normen [3], en identiek is aan de persoonlijke beschermingsmiddelen (PBM) met betrekking tot module B EU typeonderzoekscertificaat nr [4], afgegeven door [5]. De PBM is onderworpen aan de conformiteitsbeoordelingsprocedure, conformiteit met het type op basis van interne productiecontrole en productcontroles onder toezicht op willekeurige tijden (module C2) onder toezicht van: [5]. Stempel en handtekening van de wettelijke vertegenwoordiger [6], plaats en datum [7].

PL - Deklaracja zgodności UE. Niniejsza deklaracja zgodności jest wydawana na wyłączną odpowiedzialność producenta [1]. Producent niniejszym oświadcza, że następujące środki ochrony indywidualnej (ŚOI) [2] są zgodne z mającymi zastosowanie zasadniczymi wymaganiami w zakresie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa określonymi w załączniku II – rozporządzenie (UE) 2016/425 oraz z normami [3] i są identyczne ze ŚOI dotyczącymi certyfikatu badania typu UE modułu B nr [4] wydanego przez [5]. ŚOI podlegają procedurze oceny zgodności, zgodności z typem w oparciu o wewnętrzną kontrolę produkcji oraz nadzorowanym kontrolom produktu w losowych odstępach czasu (moduł C2) pod nadzorem: [5]. Pieczęć i znak przedstawiciela prawnego [6]. Miejsce i data [7].

PT - Declaração UE de Conformidade. A presente declaração de conformidade é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante [1]. O fabricante declara que o seguinte equipamento de proteção individual (EPI); [2], cumpre os requisitos essenciais de saúde e segurança aplicáveis do Anexo II - Regulamento (UE) 2016/425 e as normas; [3], e é idêntico ao EPI relacionado com o certificado de exame UE de tipo do Módulo B n.º [4], emitido por [5]. O EPI está sujeito ao procedimento de avaliação de conformidade, conformidade com o tipo baseada no controlo interno da produção e controlos do produto a intervalos aleatórios (módulo C2) supervisionados por: [5]. Carimbo e assinatura do representante legal [6]. Local e data [7].

RO - Declarație de conformitate UE Această declarație de conformitate este emisă pe răspunderea exclusivă a producătorului [1]. Producătorul declară prin prezenta că următorul echipament individual de protecție (EIP) [2] respectă cerințele esențiale de sănătate și siguranță aplicabile, potrivit Anexei II - Regulamentul (UE) 2016/425 al Consiliului și standardelor; [3] și este identic cu EIP asociat cu certificatul de examinare UE de tip modul B nr. [4], emis de [5]. EIP face obiectul procedurii de evaluare a conformității, conformitate de tip pe baza controlului intern al producției, plus a verificărilor supraviețuibile ale produselor la intervale aleatorii (modulul C2), sub supravegherea: [5]. Ștampila și semnătura reprezentantului legal [6]. Local și data [7].

SK - EÚ vyhlásenie o zhode. Toto vyhlásenie o zhode sa vydáva na výhradnú zodpovednosť výrobcu [1]. Výrobca týmto vyhlasuje, že nasledujúci osobný ochranný prostriedok (OOP) [2] spĺňa základné platné požiadavky na ochranu zdravia a bezpečnosť stanovené v Prilohe II – v Nariadení (EÚ) 2016/425 a v normách [3] a je totožný s OOP podľa osvedčenia o typovej skúške k modulu B č [4], ktoré vydal [5]. OOP podliehajú postupu posudzovania zhody, kontrole zhody s typom na základe vnútornej kontroly výroby a kontrolám výrobu pod dohľadom v náhodných intervaloch (Modul C2) pod dohľadom: [5]. Pečiatka a podpis zákonného zástupcu [6], miesto a dátum [7].

SL - Izjava EU o skladnosti. Ta izjava o skladnosti je izdana na izključno odgovornost proizvajalca [1]. Proizvajalec izjavlja, da je naslednja osebna zaščitna oprema (OZO) [2] v skladu z veljavnimi bistvenimi zdravstvenimi in varnostnimi zahtevami Priloge II Uredbe (EU) 2016/425 in s standardi [3] in je identična osebni zaščitni opremi v zvezi s certifikatom o pregledu tipa modula B št.: [4], ki ga je izdal [5]. OZO je predmet postopka ugotavljanja skladnosti, skladnosti s tipom na podlagi notranjega nadzora proizvodnje in nadzorovanih pregledov izdelkov v naključno izbranih časovnih presledkih (modul C2) pod nadzorom: [5]. Žig in znak zakonitega zastopnika [6]. Kraj in datum: [7].

SQ - Deklarata e përputhshmërisë e BE-së. Kjo deklarata përputhshmërie lëshohet nën përgjegjësinë e vetme të prodhuesit [1]. Prodhuesi deklaroi se pajisja e mëposhtme e mbrojtjes personale (PMP) [2], është në përputhje me kërkesat e zbatueshme thelbësore të shëndetit dhe sigurisë të Shtojcës II të Rregullores (BE) 2016/425 dhe me standardet [3], dhe është identike me PMP-në që lidhet me certifikatën nr. [4] të ekzaminimit të tipit EU të Modullit B, lëshuar nga [5]. Kjo PMP i nënshtrohet procedurës së vlerësimit të përputhshmërisë, përputhshmërisë me tipin bazuar në kontrollin e brendshëm të prodhimit, plus verifikimeve të produktit të mbikëqyrur në intervale jo të rregullta (Modulli C2), nën mbikëqyrjen e: [5]. Vula dhe nënshkrimi i përfaqësuesit ligjor [6]. Vendi dhe data [7].

SR - Izjava EU o uskladenosti. Izjava o uskladenosti izdaje se pod isključivom odgovornosti proizvođača [1]. Proizvođač izjavljuje da je sledeća lična zaštitna oprema (LZO): [2], u skladu sa primenjivim važnim zdravstvenim i sigurnosnim zahtevima Priloga II. – Uredbe (EU) 2016/425 i standardima [3] i da odgovara LZO povezanoj sa sertifikatom br.: [4] ispitivanja vrste modul B koji izdaje [5]. LZO podleže postupku procenivanja uskladenosti, uskladenosti sa vrstom na osnovu unutrašnje kontrole proizvodnje i nadgledanim proverama proizvoda u nasumičnim intervalima (modul C2) pod nadzorom: [5]. Pečat i potpis zakonskog predstavnika [6], mesto i datum [7].

TR - AB Uygunluk Beyanı. Bu uygunluk beyanı, yalnızca imalatçının [1] sorumluluğu altında düzenlenmiştir. İmalatçı, burada, aşağıdaki kişisel koruyucu ekipmanın (KKE) [2] 2016/425 no'lu Düzenleme (AB) - Ek II'nin geçerli temel sağlık ve güvenlik gerekliliklerine ve standartlara [3] uygun olduğunu ve AB Modül B Tipi inceleme belgesi no: [4] ile ilişkilili KKE ile aynı olduğunu beyan etmektedir. [5] tarafından düzenlenmiştir. KKE, uygunluk değerlendirilmesi prosedürüne tabidir ve tipe uygunluk, iç üretim kontrolü artı [5] gözetimi altında rastgele aralıklarla yapılacak gözetimli ürün kontrollerine (Modül C2) dayalı olacaktır. Yasal temsilcinin mührü ve imzası [6], Tarih ve yer [7].

