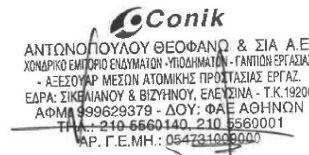


ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ

| 1 | 2 | 3 | 4 |
|---|-----------------|-----------|--|
| Κατασκευαστής | Κωδικός | Κατηγορία | Πρότυπα |
| CONIK AE ΣΙΚΕΛΙΑΝΟΥ ΚΑΙ ΒΙΖΥΗΝΟΥ 19200 ΕΛΕΥΣΙΝΑ ΕΛΛΑΔΑ | AV. EAGLE-18 SN | II | EN 388:2016+A1:2018 EN ISO 21420:2020 |

- 5 Ο κοινοποιημένος φορέας Eurofins Textile Testing Spain, S.L. με αριθμό 2865, διενέργησε την εξέταση τύπου EE με αριθμό UE-000673/00, την 27/06/2024.



- 6 Ημ/νία: 1/6/2025
Τόπος: Ελευσίνα

- 7 Υπογραφή: Νικολάου Κωνσταντίνος
Πρόεδρος-Διευθύνων Σύμβουλος

EL- Δήλωση συμμόρφωσης EE. Η παρούσα δήλωση συμμόρφωσης εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή [1]. Ο κατασκευαστής δηλώνει ότι το ακόλουθο μέσο ατομικής προστασίας (ΜΑΠ) [2], κατηγορίας [3], συμμορφώνεται με τις ισχύουσες ουσιαστικές απαιτήσεις υγείας και ασφάλειας του Παραρτήματος II-Κανονισμός (ΕΕ) 2016/425 του Συμβουλίου και με τα πρότυπα [4], και είναι πανομοιότυπο με το ΜΑΠ που αναφέρεται στην Ενότητα Β του Πιστοποιητικού εξέτασης τύπου EE, το οποίο εκδόθηκε από [5]. Το ΜΑΠ υποβάλλεται σε διαδικασία αξιολόγησης της συμμόρφωσης, συμμόρφωση προς τον τύπο με βάση τον εσωτερικό έλεγχο παραγωγής και τη δοκιμή του προϊόντος υπό την εποπτεία κατά τυχαία διαστήματα (Ενότητα Γ2): [5]. Τόπος και ημερομηνία [6]. Σφραγίδα και υπογραφή του νόμιμου εκπροσώπου [7].

EN-EU Declaration of Conformity. This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer [1]. The manufacturer declares that the following personal protective equipment (PPE) [2], category [3], complies with the applicable essential health and safety requirements of Annex II of Regulation (EU) 2016/425 of the Council and with the standards [4], and is identical to the PPE referred to in Module B of the EU type-examination certificate issued by [5]. The PPE is subject to the conformity assessment procedure, conformity to type based on internal production control and product testing under supervision at random intervals (Module C2): [5]. Place and date [6]. Stamp and signature of the authorized representative [7].

IT-Dichiarazione di Conformità UE. La presente dichiarazione di conformità è rilasciata sotto l'esclusiva responsabilità del fabbricante [1]. Il fabbricante dichiara che il seguente dispositivo di protezione individuale (DPI) [2], categoria [3], è conforme ai requisiti essenziali di salute e sicurezza applicabili dell'allegato II del Regolamento (UE) 2016/425 del Consiglio e alle norme [4], ed è identico al DPI indicato nel Modulo B del certificato di esame UE del tipo, rilasciato da [5]. Il DPI è soggetto alla procedura di valutazione della conformità, conformità al tipo basata sul controllo interno della produzione e sul collaudo del prodotto sotto supervisione a intervalli casuali (Modulo C2): [5]. Luogo e data [6]. Timbro e firma del rappresentante autorizzato [7].

BG-ЕС декларация за съответствие. Настоящата декларация за съответствие се издава под изключителната отговорност на производителя [1]. Производителят декларира, че следното лично предпазно средство (ЛПС) [2], категория [3], отговаря на приложимите основни изисквания за здраве и безопасност съгласно Приложение II на Регламент (ЕС) 2016/425 на Съвета и на стандартите [4], и е идентично с ЛПС, посочено в Модул В на сертификата за ЕС изпитване на типа, издаден от [5]. ЛПС е обект на процедура по оценка на съответствието, съответствие с типа въз основа на вътрешен производствен контрол и изпитване на продукта под надзор на произволни интервали (Модул C2): [5]. Място и дата [6]. Печат и подпис на оправомощения представител [7].

CS-EU prohlášení o shodě. Toto prohlášení o shodě je vydáno na výhradní odpovědnost výrobce [1]. Výrobce prohlašuje, že následující osobní ochranný prostředek (OOP) [2], kategorie [3], splňuje příslušné základní požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost podle přílohy II nařízení (EU) 2016/425 Rady a normy [4], a je totožný s OOP uvedeným v modulu B certifikátu EU přezkoušení typu, vydaného [5]. OOP podléhá postupu posuzování shody, shodě s typem na základě vnitřní kontroly výroby a zkoušek výrobku pod dohledem v náhodných intervalech (modul C2): [5]. Místo a datum [6]. Razítko a podpis oprávněného zástupce [7].

DA-EU-overensstemmelseserklæring. Denne overensstemmelseserklæring udstedes under fabrikantens eneansvar [1]. Fabrikanten erklærer, at følgende personlige værnemiddel (PV) [2], kategori [3], opfylder de gældende væsentlige sundheds- og sikkerhedskrav i bilag II til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2016/425 og standarderne [4], og er identisk med det PV, der henvises til i modul B i EU-typeafprøvningscertifikatet, udstedt af [5]. PV'et er underlagt overensstemmelsesvurderingsproceduren, typeoverensstemmelse baseret på intern produktionskontrol og produktafprøvning under tilsyn med tilfældige intervaller (modul C2): [5]. Sted og dato [6]. Stempel og underskrift fra den autoriserede repræsentant [7].

DE-EU-Konformitätserklärung. Diese Konformitätserklärung wird unter der alleinigen Verantwortung des Herstellers ausgestellt [1]. Der Hersteller erklärt, dass die folgende persönliche Schutzausrüstung (PSA) [2], Kategorie [3], die geltenden grundlegenden Gesundheits- und Sicherheitsanforderungen des Anhangs II der Verordnung (EU) 2016/425 des Rates sowie die Normen [4] erfüllt und mit der in Modul B der EU-Baumusterprüfbescheinigung genannten PSA identisch ist, die von [5] ausgestellt wurde. Die PSA unterliegt dem Konformitätsbewertungsverfahren, der Typkonformität auf Grundlage der internen Produktionskontrolle und der Produktprüfung unter Aufsicht in zufälligen Abständen (Modul C2): [5]. Ort und Datum [6]. Stempel und Unterschrift des bevollmächtigten Vertreters [7].

ES-Declaración UE de conformidad. La presente declaración de conformidad se emite bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante [1]. El fabricante declara que el siguiente equipo de protección individual (EPI) [2], categoría [3], cumple los requisitos esenciales de salud y seguridad aplicables del Anexo II del Reglamento (UE) 2016/425 del Consejo y con las normas [4], y es idéntico al EPI mencionado en el Módulo B del certificado de examen UE de tipo, emitido 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 y las pruebas del producto bajo supervisión a intervalos aleatorios (Módulo C2): [5]. Lugar y fecha [6]. Sello y firma del representante autorizado [7].

FR-Déclaration UE de conformité. La présente déclaration de conformité est établie sous la seule responsabilité du fabricant [1]. Le fabricant déclare que l'équipement de protection individuelle (EPI) suivant [2], catégorie [3], est conforme aux exigences essentielles de santé et de sécurité de l'annexe II du Règlement (UE) 2016/425 du Conseil et aux normes [4], et est identique à l'EPI mentionné dans le module B du certificat d'examen UE de type 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 et les essais du produit sous supervision à intervalles aléatoires (Module C2): [5]. Lieu et date [6]. Cachet et signature du représentant autorisé [7].

HR-EU izvja o sukladnosti. Ova izvja o sukladnosti izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača [1]. Proizvođač izjavljuje da sljedeća osobna zaštitna oprema (OZO) [2], kategorije [3], udovoljava osnovnim zahtjevima zaštite zdravlja i sigurnosti iz Priloga II Uredbe (EU) 2016/425 Vijeća i normama [4], te je identična OZO-u navedenom u Modulu B EU certifikata o ispitivanju tipa, koji je izdao [5]. OZO podliježe postupku ocjenjivanja sukladnosti, sukladnost s tipom temeljenom na internoj kontroli proizvodnje i ispitivanju proizvoda pod nadzorom u nasumičnim intervalima (Modul C2): [5]. Mjesto i datum [6]. Pečat i potpis ovlaštenog predstavnika [7].

HU-EU-megfelelősségi nyilatkozat. A jelen megfelelősségi nyilatkozat a gyártó kizárólagos felelősségére kerül kiállításra [1]. A gyártó kijelenti, hogy a következő egyéni védőeszköz (EVE) [2], [3] kategória, megfelel a Tanács (EU) 2016/425 rendelete II. melléklete szerinti alapvető egészségvédelmi és biztonsági követelményeknek, valamint a vonatkozó szabványoknak [4], és azonos a B modul szerinti EU-típusvizsgálati tanúsítványban szereplő EVE-vel, amelyet [5] bocsátott ki. Az EVE megfelelőségértékelési eljárás alá esik, a típusnak való megfelelés belső gyártásellenőrzésen és a termék felügyelet melletti, véletlenszerű időközönként végzett vizsgálatán alapul (C2 modul): [5]. Hely és dátum [6]. Az illetékes képviselő bélyegzője és aláírása [7].

МК-EU декларација за сообразност. Оваа декларација за сообразност се издава под единствена одговорност на производителот [1]. Производителот изјавува дека следната лична заштитна опрема (ЛЗО) [2], категорија [3], ги исполнува основните здравствени и безбедносни барања од Прилог II на Регулацијата (ЕУ) 2016/425 на Советот и стандардите [4], и е идентична со ЛЗО наведена во Модул Б од ЕУ сертификатот за испитување на тип, издаден од [5]. ЛЗО е предмет на постапка за оценување на сообразност, сообразност со типот врз основа на интерна контрола на производството и тестирање на производот под надзор во случајни интервали (Модул C2): [5]. Место и датум [6]. Печат и потпис на овластениот претставник [7].

NL-EU-conformiteitsverklaring. Deze conformiteitsverklaring wordt opgesteld onder de uitsluitende verantwoordelijkheid van de fabrikant [1]. De fabrikant verklaart dat de volgende persoonlijke beschermingsmiddelen (PBM) [2], categorie [3], voldoen aan de essentiële gezondheids- en veiligheidseisen van bijlage II van Verordening (EU) 2016/425 van de Raad en aan de normen [4], en identiek zijn aan de PBM vermeld in module B van het EU-typeonderzoekcertificaat, afgegeven door [5]. De PBM zijn onderworpen aan de conformiteitsbeoordelingsprocedure, typeconformiteit gebaseerd op interne productiecontrole en producttesten onder toezicht op willekeurige tijdsintervallen (Module C2): [5]. Plaats en datum [6]. Stempel en handtekening van de bevoegde.

PL-Deklaracja zgodności UE. Niniejsza deklaracja zgodności jest wydana na wyłączną odpowiedzialność producenta [1]. Producent oświadcza, że następujący sprzęt ochrony indywidualnej (ŚOI) [2], kategorii [3], spełnia zasadnicze wymagania dotyczące zdrowia i bezpieczeństwa określone w załączniku II rozporządzenia (UE) 2016/425 Rady oraz normy [4] i jest identyczny ze ŚOI wskazanym w Module B certyfikatu badania typu UE, wydanego przez [5]. ŚOI podlega procedurze oceny zgodności, zgodności z typem na podstawie wewnętrznej kontroli produkcji oraz badań produktu pod nadzorem w losowych odstępach czasu (Modul C2): [5]. Miejsce i data [6]. Pieczęć i podpis upoważnionego przedstawiciela [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], categoria [3], cumpre os requisitos essenciais de saúde e segurança do Anexo II do Regulamento (UE) 2016/425 do Conselho e com as normas [4], sendo idêntico ao EPI referido no Módulo B do certificado de exame UE de tipo, emitido por [5]. O EPI está sujeito ao procedimento de avaliação da conformidade, conformidade com o tipo baseada no controlo interno da produção e nos ensaios do produto sob supervisão em intervalos aleatórios (Módulo C2): [5]. Local e data [6]. Carimbo e assinatura do representante autorizado [7].

RO-Declarație UE de conformitate. Prezenta declarație de conformitate este emisă sub responsabilitatea exclusivă a producătorului [1]. Producătorul declară că următorul echipament individual de protecție (EIP) [2], categoria [3], respectă cerințele esențiale de sănătate și securitate prevăzute în Anexa II a Regulamentului (UE) 2016/425 al Consiliului și standardele [4], și este identic cu EIP menționat în Modulul B al certificatului de examinare UE de tip emis de [5]. EIP face obiectul procedurii de evaluare a conformității, conformitate cu tipul bazată pe controlul intern al producției și testarea produsului sub supraveghere la intervale aleatorii (Modul C2): [5]. Loc și dată [6]. Ștampilă și semnătura reprezentantului autorizat [7].

SK-EÚ vyhlásenie o zhode. Toto vyhlásenie o zhode je vydané pod výhradnou zodpovednosťou výrobcu [1]. Výrobca vyhlasuje, že nasledujúci osobný ochranný prostriedok (OOP) [2], kategória [3], spĺňa základné požiadavky na ochranu zdravia a bezpečnosť podľa prílohy II nariadenia (EÚ) 2016/425 Rady a normy [4], a je totožný s OOP uvedeným v module B certifikátu EÚ skúšky typu, vydaného [5]. OOP podlieha postupu posudzovania zhody, zhode s typom založenej na internej kontrole výroby a skúšaní výrobku pod dohľadom v náhodných intervaloch (Modul C2): [5]. Miesto a dátum [6]. Pečiatka a podpis autorizovaného zástupcu [7].

SL-Izjava EU o skladnosti. Ta izjava o skladnosti je izdana pod izključno odgovornostjo proizvajalca [1]. Proizvajalec izjavlja, da naslednja osebna varovalna oprema (OVO) [2], kategorije [3], izpolnjuje bistvene zahteve glede zdravja in varnosti iz Priloge II Uredbe (EU) 2016/425 Sveta in standarde [4] ter je enaka OVO, navedeni v modulu B certifikata EU o preizkusu tipa, ki ga je izdal [5]. OVO je predmet postopka za ocenjevanje skladnosti, skladnost s tipom na podlagi notranjega nadzora proizvodnje in preizkusov izdelka pod nadzorom v naključnih intervalih (Modul C2): [5]. Kraj in datum [6]. Žig in podpis pooblaščenega predstavnika [7].

SQ-Deklaratë e përputhshmërisë së BE-së. Kjo deklaratë përputhshmërie lëshohet nën përgjegjësinë e vetme të prodhuesit [1]. Prodhuesi deklaroi se pajisja personale mbrojtëse (PPM) [2], kategoria [3], përmbush kërkesat thelbësore të shëndetit dhe sigurisë të Aneksit II të Rregullores (BE) 2016/425 të Këshillit dhe standardet [4], dhe është identike me PPM e përmendur në Modulun B të certifikatës së testimit të tipit BE, të lëshuar nga [5]. PPM i nënshtrohet procedurës së vlerësimit të përputhshmërisë, përputhshmëri me tipin bazuar në kontrollin e brendshëm të prodhimit dhe testimin e produktit nën mbikëqyrje në intervale të rastësishme (Moduli C2): [5]. Vendi dhe data [6]. Vula dhe nënshkrimi i përfaqësuesit të autorizuar [7].

SR-EU izjava o usaglašenosti. Ova izjava o usaglašenosti izdaje se pod isključivom odgovornošću proizvođača [1]. Proizvođač izjavljuje da sledeća lična zaštitna oprema (LZO) [2], kategorija [3], ispunjava suštinske zahteve zdravlja i bezbednosti iz Priloga II Uredbe (EU) 2016/425 Saveta i standarde [4], i da je identična LZO-u navedenom u Modulu B certifikata EU ispitivanja tipa, koji je izdao [5]. LZO je podvrgnuta postupku ocenjivanja usaglašenosti, usaglašenosti sa tipom na osnovu interne kontrole proizvodnje i ispitivanja proizvoda pod nadzorom u nasumičnim intervalima (Modul C2): [5]. Mesto i datum [6]. Pечат i potpis ovlašćenog predstavnika [7].

TR-AB Uygunluk Beyanı. Bu uygunluk beyanı, üreticinin tek sorumluluğu altında düzenlenmiştir [1]. Üretici, aşağıdaki kişisel koruyucu donanımın (KKD) [2], kategori [3], Konseyin (AB) 2016/425 Yönetmeliği'nin Ek II'sindeki temel sağlık ve güvenlik gereklerini ve standartları [4] karşıladığını ve [5] tarafından düzenlenen AB tip inceleme sertifikasındaki Modul B'de belirtilen KKD ile aynı olduğunu beyan eder. KKD, uygunluk değerlendirme prosedürüne tabidir; bu prosedür, iç üretim kontrolüne ve ürünün rastgele aralıklarla gözetim altında test edilmesine dayanan tipe uygunluğu içerir (Modül C2): [5]. Yer ve tarih [6]. Yetkili temsilcinin kaşesi ve imzası [7].