

ЕС ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕСТВИЕ

(Анекс IX – регламент EU 2016/425)

Тази ЕС декларация за съответствие се отнася за следните продукти:

Име на продукта	Модел	Класификация/Тип	Партиден №/ Сериен №
Филтрираща полумаска	K8201	FFP2	A200901

Име и адрес на производителя:

Carte Medical Equipment (Suzhou) Co., Ltd.

№1978, Fenhu National Road, Wujiag City, Suzhou City, Jiangsu Province, China

Декларацията за съответствие е издадена под пълната отговорност на производителя. Подробно описание на личното предпазно средство позволява проследимост/ идентификация на личното предпазно средство.

Модел: K8201

FFP2 NR

Бяла сгъната филтрираща полумаска без клапа

Предмет на декларацията, описан по-горе, отговаря на съответното законодателство на Съюза за хармонизация:

Регламент (ЕС) 2016/425 на Европейския парламент и на Съвета

Позоваване на съответните хармонизирани стандарти, включително дата на стандарта, или съответствия на други технически спецификации, включително датата на спецификацията, във връзка с които е декларирано съответствието:

EN 149:2001+A1:2009

CCQS Certification Services Limited (Нот. тяло – 2834) са извършили ЕС изпитване от типа (Modul B) и издали сертификат за изпитване:

№	Номер на сертификат (Modul B) ЕС изпитване от типа
1	CE-PC-200402-191-01-9B

Този продукт е Кат. III и е предмет на вътрешен производствен контрол (Modul C2) плюс проверка на продукта под наблюдение на случайни интервали и е под наблюдението на CCQS Certification Services Limited (нот. тяло – 2834)

Подпис: /подпис/

Дата: 2020/09/01

Подпис и печат: /подпис/