

Превод от английски език!

Съгласно програмата за сертифициране на Aliénor Certification, действаща на уебсайта <https://alienor-certification.fr//> и в изпълнение на Регламент ЕС 2016/425 на Европейския парламент и на Съвета от 9 март 2016 г. относно личните предпазни средства и за отмяна на Директива 89/686/ЕИО на Съвета, ЛПС, отнасящо се до този сертификат, съответства на съществените изисквания за здраве и безопасност.

Алиенор Сертификейшън, орган, нотифициран за извършване на ЕС изследване на типа и идентифициран под номер 2754, предоставя

Сертификат за ЕС изследване на типа N° 2754/2347/159/02/19/0727

Акредитация № 5-0599 Обхватът е достъпен на www.cofrac.fr

Тип оборудване :
Лични предпазни средства за слуха: Наушници

Техническа база :
EN 352-1: 2020 (NF EN 352-1: 2020)

Категория на личните предпазни средства Категория
на личните предпазни средства :
Тип III

Заявител производител :
KANGHUA SAFETY EQUIPMENT MANUFACTURING CO. LTD Dianhouzhou Village, Zhuge Town, Lanxi City ZHEJIANG CHINA

Търговска марка :
KANGHUA

Справка :
SR-2
Варианти на модела :
Различни цветове на капсулите за уши Жълто, червено, лилаво, зелено, синьо, оранжево, бяло...

Акустични характеристики на затихване

H (dB)	27	M (dB)	19	L (dB)	14	SNR (dB)	22
--------	----	--------	----	--------	----	----------	----

Размер :
SML
Описание:



Дата на началото на валидността	Дата на подновяване	Дата на изтичане
15/02/2019	30/05/2023	06/02/2029

За ЛПС от категория III този сертификат може да се използва само във връзка с една от процедурите за валидиране на съответствието, посочени в член 19, буква в) от Регламент 2016/425.

Електронно подписан

Забележка: Всяка промяна, извършена върху материала, предмет на настоящия сертификат за ЕС изследване на типа, или върху техническата документация, одобрена от производителя, която може да постави под въпрос съответствието на ЛПС със съществените изисквания за безопасност и опазване на здравето или с условията за валидност на настоящия сертификат, трябва да бъде доведена до знанието на нотифицирания орган в съответствие с точка 7.2 от приложение V към Регламент (ЕС) 2016/425.

Това е документ от една страница.