

(FR) DÉCLARATION UE DE CONFORMITÉ
(EN) EU DECLARATION OF CONFORMITY
(NL) EU-CONFORMITEITSVERKLARING
(DE) EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG
(ES) DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD
(IT) DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE
(PL) DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE
(RO) DECLARAȚIA DE CONFORMITATE UE

EPI – PPE – PBM – PSA – EPI – DPI – ŚOI - EIP

267-HPF310-1-EN

Nom et adresse du fabricant	PIP France
Name and address of the manufacturer	120, Grande rue 85570
Naam en adres van de fabrikant	L'HERMENAULT - France
Name und Anschrift des Herstellers	
Nombre y dirección del fabricante	
Nome e indirizzo del fabbricante	
Nazwa i adres producenta	



La présente déclaration de conformité est établie sous la seule responsabilité du fabricant
This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer
Deze conformiteitsverklaring wordt op eigen verantwoording van de fabrikant verstrekt
Die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung trägt der Hersteller
La presente declaración de conformidad se expide bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante
La presente dichiarazione di conformità è rilasciata sotto l'esclusiva responsabilità del fabbricante
Niniejszą deklarację zgodności wydaje się na wyłączną odpowiedzialność producenta

Objet de la déclaration / Object of the declaration / Voorwerp van de verklaring / Gegenstand der Erklärung /
Objeto de la declaración / Oggetto della dichiarazione / Przedmiot deklaracji

Bouchons d'oreilles/ Earplugs / Oordopjes / Ohrstöpsel / Taponos para los oídos / Tappi per le orecchie / Zatyczki do uszu / Dopuri de urechi / Špunty do uší / Tampões para os ouvidos / Čepki za ušesa

267-HPF310-1-EN

est conforme à la législation d'harmonisation de l'Union applicable:

is in conformity with the relevant Union harmonisation legislation:

is conform met de desbetreffende harmonisatiewetgeving van de Unie :

entspricht den einschlägigen Harmonisierungsrechtsvorschriften der Union:

Es conforme con la legislación de armonización de la Unión applicable:

Es conforme alla pertinente normativa di armonizzazione dell'Unione:

zgodny z odpowiednimi wymaganiami unijnego prawodawstwa harmonizacyjnego:

este în conformitate cu legislația de armonizare aplicabilă a UE:

**RÈGLEMENT / REGULATION / VERORDENING / VERORDNUNG / REGLAMENTO / REGOLAMENTO / ROZPORZĄDZENIE /
REGULAMENTUL (EU) 2016/425**

Références des normes harmonisées pertinentes appliquées ou des autres spécifications techniques par rapport auxquelles la conformité est déclarée:

EN 352-2: 2002

References to the relevant harmonised standards used, or references to the other technical specifications, in relation to which conformity is declared:

37dB

Vermelding van de relevante toegepaste geharmoniseerde normen, met inbegrip van de datum van de norm, of van de andere technische specificaties, met inbegrip van de datum van de specificatie, waarop de conformiteitsverklaring betrekking heft:

37dB

Angabe der verwendeten einschlägigen harmonisierten Normen oder sonstigen technischen Spezifikationen, für die die Konformität erklärt wird, einschließlich des Datums der Normen bzw. sonstigen technischen Spezifikationen:

34dB

Referencias a las normas armonizadas aplicables utilizadas, incluidas sus fechas, o referencias a las otras especificaciones técnicas, incluidas sus fechas, respecto a las cuales se declara la conformidad:

31dB

Riferimenti alle pertinenti norme armonizzate utilizzate, compresa la data della norma, o alle altre specifiche tecniche, compresa la data della specifica, in relazione alle quali è dichiarata la conformità:

Odniesienia do właściwych norm zharmonizowanych, które zastosowano, wraz z datą normy, lub do innych specyfikacji technicznych, wraz z datą specyfikacji, w odniesieniu do których deklarowana jest zgodność

L'organisme notifié / The notified body / De aangemelde instantie / Die notifizierte Stelle / El organismo notificado / L'organismo notificato / Jednostka notyfikowana / Organismul notificat

ALIENOR (2754) ZA du Sanital , 21 rue Albert Einstein - 86100 CHATELLERAULT - FRANCE

A effectué l'examen UE de type (module B) / Performed the EU type-examination (Module B) / Heeft het EU-typeonderzoek (module B) verricht / Hat die EU-Baumusterprüfung (Modul B) / Ha efectuado el examen UE de tipo (módulo B) / Ha svolto l'esame UE del tipo (modulo B) / przeprowadziła badanie typu UE (moduł B) / a efectuat examinarea UE de tip (modulul B)

et a établi l'attestation d'examen UE de type / and issued the EU type-examination certificate / en het certificaat van EU-typeonderzoek / durchgeführt und die EU-Baumusterprüfbescheinigung / y ha expedido el certificado de examen UE de tipo / e ha rilasciato il certificato di esame UE del tipo / i wydała certyfikat badania typu UE / și a eliberat certificatul de examinare UE de tip

2754/2328/159/01/21/1056

L'EPI est soumis à la procédure d'évaluation de la conformité: conformité au type sur la base de l'assurance de la qualité du mode de production (module C2) sous la surveillance de l'organisme notifié

The PPE is subject to the conformity assessment procedure: conformity to type based on quality assurance of the production process (Module C2) under surveillance of the notified body

Het persoonlijk beschermingsmiddel is onderworpen aan de conformiteitsbeoordelingsprocedure Conformiteit met het type op basis van kwaliteitsborging van het productieproces (module C2) onder toezicht van de aangemelde instantie

Die PSA unterliegt folgendem Konformitätsbewertungsverfahren Konformität mit dem Baumuster auf der Grundlage einer Qualitätssicherung bezogen auf den Produktionsprozess (Modul C2) unter Überwachung der notifizierten Stelle

El EPI está sujeto al procedimiento de evaluación de la conformidad: conformidad con el tipo basada en el aseguramiento de la calidad del proceso de producción (módulo D) bajo la supervisión del organismo notificado

Il DPI è oggetto della procedura di valutazione della conformità: conformità al tipo basata sulla garanzia di qualità del processo di produzione (modulo C2) sotto la sorveglianza dell'organismo notificato

W stosownych przypadkach ŚOI podlegają procedurze oceny zgodności albo zgodności z typem w oparciu o zapewnienie jakości procesu produkcji (moduł C2) pod nadzorem jednostki notyfikującej

ALIENOR (2754) ZA du Sanital , 21 rue Albert Einstein - 86100 CHATELLERAULT - FRANCE

Signé par et au nom de:

Jérôme BOBINET

Signed for and on behalf of:

Vice-President & General Manager EMEA

Ondertekend voor en namens:

Unterzeichnet für und im Namen von:

Firmado por y en nombre de:

Firmato a nome e per conto di:

Podpisano w imieniu:

Date et lieu d'établissement:

L'Hermenault - France

Place and date of issue:

29/07/2024

Plaats en datum van afgifte:

Ort und Datum der Ausstellung:

Lugar y fecha de expedición:

Luogo e data del rilascio:

Miejsce i data wydania: