

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

1. EPI PPE PBM PSA EPI DPI ŚOI EIP	887762-887763-887765
---	-----------------------------

2. Nom et adresse du fabricant Name and address of the manufacturer Naam en adres van de fabrikant Name und Anschrift des Herstellers Nombre y dirección del fabricante Nome e indirizzo del fabbricante Nazwa i adres producenta Denumirea și adresa producătorului	Rubix Engineering 61 avenue Tony Garnier 69007 Lyon - FRANCE
---	---

3. 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 Prezenta declarație de conformitate este eliberată pe răspunderea exclusivă a producătorului	
---	--

4. Objet de la declaration Object of the declaration Voorwerp van de verklaring Gegenstand der Erklärung Objeto de la declaración Oggetto della dichiarazione Przedmiot deklaracji Obiectul declarației	Bouchon d'oreille jetable / Disposable earplug / Oordoppen voor eenmalig gebruik / Einweg- Gehörschutzstöpsel / Tapones para oídos desechables / Tappi per le orecchie usa e getta / Jednorazowa zatyczka do uszu / Dop de ureche de unică folosință G-ORANGE SOFT, GISS G-SOFT DETEK, GISS
--	--

5. L'objet de la déclaration décrit au point 4 est conforme à la législation d'harmonisation de l'Union applicable: The object of the declaration described in point 4 is in conformity with the relevant Union harmonisation legislation: Het in punt 4 beschreven voorwerp is conform met de desbetreffende harmonisatiewetgeving van de Unie: Der unter Nummer 4 beschriebene Gegenstand der Erklärung entspricht den einschlägigen Harmonisierungsrechtsvorschriften der Union: El objeto de la declaración descrito en el punto 4 anterior es conforme con la legislación de armonización de la Unión aplicable: L'oggetto della dichiarazione di cui al punto 4 è conforme alla pertinente normativa di armonizzazione dell'Unione: Opisany w pkt 4 przedmiot niniejszej deklaracji jest zgodny z odpowiednimi wymaganiami unijnego prawodawstwa harmonizacyjnego: Obiectul declarației descris la punctul 4 este în conformitate cu legislația armonizată relevantă a Uniunii: RÈGLEMENT / REGULATION / VERORDENING / VERORDNUNG / REGLAMENTO / REGOLAMENTO / ROZPORZĄDZENIE / REGULAMENTUL (EU) 2016/425	
--	--

<p>6. Références des normes harmonisées pertinentes appliquées ou des autres spécifications techniques par rapport auxquelles la conformité est déclarée: References to the relevant harmonised standards used, or references to the other technical specifications, in relation to which conformity is declared: 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: 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: 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: 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 Trimiteri la standardele armonizate relevante folosite, inclusiv data standardului, sau trimiteri la celelalte specificații tehnice, inclusiv data specificației, în legătură cu care se declară conformitatea</p>	<p>EN 352-2:2002</p>
<p>7. L'organisme notifié / The notified body / De aangemelde instantie / Die notifierte Stelle / El organismo notificado / L'organismo notificato / Jednostka notyfikowana / Organismul notificat ALIENOR CERTIFICATION, ZA du Sanital - 21 Rue Albert Einstein - 86100 CHATELLERAULT - France, NB 2754</p> <p>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) / z 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 wydata certyfikat badania typu UE / și a eliberat certificatul de examinare UE de tip 2754/2627/159/12/21/0740</p>	
<p>8. L'EPI est soumis à la procédure d'évaluation de la conformité: conformité au type sur la base du contrôle interne de la production et de contrôles supervisés du produit à des intervalles aléatoires (module C2) sous la surveillance de l'organisme notifié ALIENOR CERTIFICATION, ZA du Sanital - 21 Rue Albert Einstein - 86100 CHATELLERAULT - France, NB 2754 (Catégorie III)</p> <p>The PPE is subject 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 the notified body ALIENOR CERTIFICATION, ZA du Sanital - 21 Rue Albert Einstein - 86100 CHATELLERAULT - France, NB 2754 (Category III)</p> <p>Het persoonlijk beschermingsmiddel is onderworpen aan de conformiteitsbeoordelingsprocedure : Conformiteit met het type op basis van interne productcontrole plus productcontroles onder toezicht met willekeurige tussenpozen (module C2) onder toezicht van de aangemelde instantie ALIENOR CERTIFICATION, ZA du Sanital - 21 Rue Albert Einstein - 86100 CHATELLERAULT - France, NB 2754 (Categorie III)</p> <p>Die PSA unterliegt folgendem Konformitätsbewertungsverfahren : entweder Konformität mit dem Baumuster auf der Grundlage einer internen Fertigungskontrolle mit überwachten Produktprüfungen in unregelmäßigen Abständen (Modul C2) unter Überwachung der notifizierten Stelle ALIENOR CERTIFICATION, ZA du Sanital - 21 Rue Albert Einstein - 86100 CHATELLERAULT - France, NB 2754 (Kategorie III)</p> <p>El EPI está sujeto al procedimiento de evaluación de la conformidad : conformidad con el tipo basada en el control interno de la producción más control supervisado de los productos a intervalos aleatorios (módulo C2) bajo la supervisión del organismo notificado ALIENOR CERTIFICATION, ZA du Sanital - 21 Rue Albert Einstein - 86100 CHATELLERAULT - France, NB 2754 (Categoría III)</p> <p>Il DPI è oggetto della procedura di valutazione della conformità : conformità al tipo basata sul controllo interno della produzione unito a prove del prodotto sotto controllo ufficiale effettuate ad intervalli casuali (modulo C2)</p>	

sotto la sorveglianza dell'organismo notificato **ALIENOR CERTIFICATION, ZA du Sanital - 21 Rue Albert Einstein - 86100 CHATELLERAULT - France, NB 2754 (Categoria III)**

W stosownych przypadkach ŚOI podlegają procedurze oceny zgodności: albo zgodności z typem w oparciu o wewnętrzną kontrolę produkcji oraz nadzorowane kontrole produktu w losowych odstępach czasu (moduł C2), pod nadzorem jednostki notyfikującej **ALIENOR CERTIFICATION, ZA du Sanital - 21 Rue Albert Einstein - 86100 CHATELLERAULT - France, NB 2754 (kategoria III)**

După caz, EIP face obiectul procedurii de evaluare a conformității : fie conformitatea de tip bazată pe controlul intern al producției, plus verificări supravegheate ale produselor la intervale aleatorii (modulul C2), sub supravegherea organismului notificat **ALIENOR CERTIFICATION, ZA du Sanital - 21 Rue Albert Einstein - 86100 CHATELLERAULT - France, NB 2754 (Categoria III)**

Signé par et au nom de:
Signed for and on behalf of:
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:
Semnat pentru și în numele:

Liliane SANTOS
Quality manager



Date et lieu d'établissement:
Place and date of issue:
Plaats en datum van afgifte:
Ort und Datum der Ausstellung:
Lugar y fecha de expedición:
Luogo e data del rilascio:
Miejsce i data wydania:
Locul și data eliberării:

Paris, 25/02/2022

