

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ

1 Κατασκευαστής	2 Κωδικός	3 Κατηγορία	4 Πρότυπα
INDUSTRIAL SUPPLIES I.K.E. ΔΗΜΟΣΘΕΝΟΥΣ 5 19200 ΕΛΕΥΣΙΝΑ ΕΛΛΑΔΑ	02.CLIFF	II	EN ISO 20345:2022 Πρόσθετες απαιτήσεις: S3 FO SR

- 5 Συμμορφώνεται προς τον Κανονισμό της ΕΕ 2016/425 και τα εναρμονισμένα πρότυπα EN ISO 20345:2022.
- 6 Ο κοινοποιημένος φορέας SATRA TECHNOLOGY με αριθμό 2777, διενέργησε την εξέταση τύπου ΕΕ με αριθμό 2777/24817-02/E04-01, την 22/11/2024.

7 Ημ/νία: 22/05/2025

Τόπος: Ελευσίνα

8 Υπογραφή: Νικολάου Δημήτριος
Διαχειριστής ΙΚΕ

INDUSTRIAL SUPPLIES I.K.E.
ΧΟΝΔΡΙΑ ΜΑΤ. ΕΜΠΟΡΙΟ ΜΕΣΩΝ
ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ
ΕΔΡΑ: ΔΗΜΟΣΘΕΝΟΥΣ 5, ΕΛΕΥΣΙΝΑ Τ.Κ. 19200
ΑΦΜ: 010624811, ΔΟΥ: ΕΛΕΥΣΙΝΑΣ
ΑΡ. Γ.Ε.ΜΗ.: 148199907000

EL - Δήλωση συμμόρφωσης ΕΕ. 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 ασφαλείας 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 ΕΕ αριθ. [5] το οποίο εκδόθηκε από [6]. Το ΜΑΠ υποβάλλεται σε διαδικασία αξιολόγησης της συμμόρφωσης, συμμόρφωση προς τον τύπο με βάση τον εσωτερικό έλεγχο παραγωγής και τη δοκιμή του προϊόντος υπό εποπτεία κατά τυχαία διαστήματα (Ενότητα Γ2) [6]. Τόπος και ημερομηνία [7]. Σφραγίδα και υπογραφή του νόμιμου εκπροσώπου [8].

EN - EU Declaration of Conformity. This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer: [1]. The manufacturer hereby declares that the following personal protective equipment: [2], category [3], complies with the applicable essential health and safety requirements of Council Regulation (EU) 2016/425 and with the standards: [4], and is identical to the PPE related to Module B Type examination certificate no: [5]. Certified by: [6]. PPE is subjected 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: [6]. Place and date: [7]. Signed for and on behalf of: [8].

IT - Dichiarazione di Conformità UE. Questa dichiarazione di conformità è rilasciata sotto l'esclusiva responsabilità del fabbricante: [1]. Con la presente il fabbricante dichiara che il seguente dispositivo di protezione individuale: [2], categoria [3], è conforme ai requisiti essenziali di salute e sicurezza applicabili dell'allegato II - Regolamento (UE) 2016/425 e alle norme: [4], ed è identico al DPI relativo al Modulo B - Certificato di esame del Tipo numero: [5]. Certificato da: [6]. Il DPI è soggetto alla procedura di valutazione della conformità, conformità al tipo basata sul controllo interno della produzione più controlli del prodotto supervisionati a intervalli casuali (modulo C2) sotto la sorveglianza di: [6]. Luogo e data: [7]. Firmato a nome e per conto di: [8].

BG - ЕС Декларация за съответствие. Тази декларация за съответствие се издава под изключителната отговорност на производителя [1]. С настоящата производителят декларира, че следните лични предпазни средства (ЛПС) [2], категория [3], съответстват на приложимите съществени изисквания за безопасност и опазване на здравето на Приложение II - Регламент (ЕС) 2016/425 и на стандартите [4], и са идентични с личните предпазни средства, свързани с Модул В Сертификат на ЕС за изпитване на типа № [5], издаден от [6]. Личните предпазни средства са предмет на процедурата за оценяване на съответствието - Съответствие с типа въз основа на вътрешен производствен контрол с надзор на проверката на продукта на случайни интервали (модул C2) под надзора на: [6]. Место и дата [7]. Печат и подпис на законния представител [8].

BS - Izjava EU o usklađenosti. Izjava o usklađenosti izdaje se pod isključivom odgovornosti proizvođača [1]. Proizvođač izjavljuje da je sljedeća lična zaštitna oprema (LZO): [2], kategorija [3], u skladu s primjenjivim važnim zdravstvenim i sigurnosnim zahtjevima Priloga II. - Uredbe (EU) 2016/425 i normama [4] i da odgovara LZO povezanoj s certifikatom br.: [5] ispitivanja vrste modul B koji izdaje [6]. LZO podliježe postupku procjenjivanja usklađenosti, usklađenosti s vrstom na osnovu unutarnje kontrole proizvodnje i nadgledanim provjerama proizvoda u nasumičnim intervalima (modul C2) pod nadzorom: [6]. Mjesto i datum [7]. Pečat i potpis zakonskog predstavnika [8].

CS - EU Prohlášení o shodě. Přitomné prohlášení o shodě se vydává na výhradní odpovědnost výrobce: [1]. Tímto výrobce prohlašuje, že následující osobní ochranný prostředek (OOP): [2], kategorie [3], splňuje základní požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost aplikovatelné z přílohy II - nařízení (EU) 2016/425 a norem: [4], a je totožný s OOP uvedeným v Modulu B - Certifikát EU přezkoušení typu číslo: [5]. Vydáno: [6]. OOP podléhá postupu posuzování shody, shody s typem na základě vnitropodnikové kontroly výroby, a inspekci výrobku v náhodných intervalech (modul C2) pod dohledem: [6]. Místo a datum: [7]. Podepsáno jménem a na účet: [8].

DA - EU-overensstemmelseserklæring. Denne overensstemmelseserklæring er udstedt i henhold til eneansvaret af producenten [1]. Producenten erklærer hermed, at følgende personlige værnemiddel (PV) [2], kategori [3] overholder de gældende væsentlige sundheds- og sikkerhedskrav i Bilag II - Forordning (EU) 2016/425 og standarderne [4] og er identisk med det PV, der er relateret til EU-typeafprøvningsattest efter modul B nr.: [5]. Udstedt af [6]. Det personlige værnemiddel er underlagt overensstemmelsesvurderingsproceduren, typeoverensstemmelse baseret på intern produktionskontrol plus overvågede produktkontroller med tilfældige mellemrum (modul C2) under tilsyn af: [6]. sted og dato [7]. Stempel og underskrift af den juridiske repræsentant [8].

DE - EU-Konformitätserklärung. Die vorliegende Konformitätserklärung wird unter der alleinigen Verantwortung des Herstellers ausgestellt: [1]. Der Hersteller erklärt hiermit, dass die folgende persönliche Schutzausrüstung [2], Kategorie [3], den geltenden grundlegenden Gesundheits- und Sicherheitsanforderungen des Anhangs II der Verordnung (EU) 2016/425 und den Normen [4] entspricht und mit der PSA in Bezug auf Formular B - Nummer der Baumusterprüfbescheinigung [5] übereinstimmt. Freigegeben von: [6]. Die PSA unterliegt dem Konformitätsbewertungsverfahren, Konformität mit der Bauart auf der Grundlage einer internen Fertigungskontrolle plus überwachte Produktprüfungen in unregelmäßigen Abständen (Formular C2) unter der Aufsicht von [6]. Ort und Datum: [7]. Unterzeichnet für und im Namen von [8].

ES - Declaración UE de Conformidad. La presente declaración de conformidad se expide bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante: [1]. Por la presente, el fabricante declara que el equipo de protección individual siguiente (EPI): [2], categoría [3], cumple con los requisitos esenciales de salud y seguridad aplicables establecidos en el Anexo II del Reglamento (UE) 2016/425 y con las normas: [4], y es idéntico al EPI relativo al Módulo B - Certificado de examen UE de tipo número: [5]. Expedido por: [6]. El EPI está sujeto al procedimiento de evaluación de la conformidad, conformidad con el tipo basada en el control interno de la producción más un control supervisado de producto a intervalos aleatorios (módulo C2) bajo la vigilancia de: [6]. Lugar y fecha: [7]. Firmado en nombre y por cuenta de: [8].

FR - Déclaration de conformité UE. La présente déclaration de conformité est délivrée sous la seule et unique responsabilité du fabricant: [1]. Par la présente, le fabricant déclare que l'équipement de protection individuelle (EPI) suivant: [2], catégorie [3], est conforme aux conditions requises essentielles de santé et de sécurité applicables de l'annexe II – Règlement (UE) 2016/425 et aux normes: [4], et est identique à l'EPI relatif au Module B - Certificat d'examen UE de type numéro [5]. Délivré par: [6]. L'EPI est soumis à la procédure d'évaluation de la conformité, conformité au type basée sur le contrôle interne de la production ainsi que sur des contrôles du produit supervisés à intervalles aléatoires (module C2) sous la surveillance de: [6]. Lieu et date: [7]. Signature au nom de et pour le compte de: [8].

HR - Izjava EU-a o sukladnosti. Izjava o sukladnosti izdaje se pod isključivom odgovornosti proizvođača [1]. Proizvođač izjavljuje da je sljedeća osobna zaštitna oprema (OZO): [2], kategorijom [3], u skladu s primjenjivim važnim zdravstvenim i sigurnosnim zahtjevima Priloga II. – Uredbe (EU) 2016/425 i normama [4] da odgovara OZO-u koji se odnosi na certifikat br.: [5] ispitivanja vrste modul B, a koji izdaje [6]. OZO podliježe postupku procjenjivanja usklađenosti, usklađenosti s vrstom na temelju unutarnje kontrole proizvodnje i nadgledanim provjeravanjima proizvoda u nasumičnim intervalima (modul C2) pod nadzorom: [6]. Mjesto i datum [7]. Pečat i potpis zakonskog predstavnika [8].

HU - EU-megfelelősségi Nyilatkozat. Ez a megfelelési nyilatkozat a gyártó kizárólagos felelősségvállalásával került kiállításra [1]. A gyártó kijelenti, hogy az alábbi egyéni védőeszköz (PPE) [2], kategóriával [3], megfelel az Európai Parlament és Tanács (EU) 2016/425 rendeletének II. Mellékletében meghatározott alkalmazandó alapvető egésségvédelmi és biztonsági követelményeknek és a szabványoknak [4], és azonos az alább számú, [5] által kiadott EU-típusvizsgálati tanúsítvány (B. Modul) által tanúsított egyéni védőeszközzel (PPE): [6]. Az egyéni védőeszköz (PPE) megfelelésgértékelési eljárás, belső gyártásellenőrzésen alapuló típusmegfelelés és véletlenszerű időközönként, felügyelet mellett végzett termékellenőrzéseken alapuló típusmegfelelés (C2. Modul) hatálya alá tartozik, amelyeknek megfigyelését [6] végzi. Helyszín és dátum [8]. Ajogi képviselő pecsétje és aláírása [8].

МК - Декларация за сообразност на ЕУ. Оваа декларација за сообразност се издава под единствена одговорност на производителот [1]. Производителот со ова изјавува дека следната лична заштитна опрема (ЛЗО) [2], категорија [3], е во согласност со важечките основни здравствени и безбедносни барања од Анекс II - Регулација (ЕУ) 2016/425 и со стандардите [4], и е идентична со ЛЗО поврзана со сертификатот за испитување на типот на модул В бр. [5], издаден од [6]. ЛЗО е предмет на процедура за проценка на сообразност, усогласеност со типот врз основа на внатрешна контрола на производството, плус надгледувани проверки на производите во случајни интервали (Модул C2) под надзор на: [6]. Место и датум [7]. Печат и потпис на законскиот застапник [8].

NL - EU verklaring van overeenstemming. Deze verklaring van overeenstemming wordt verstrekt onder de uitsluitende verantwoordelijkheid van de fabrikant [1]. Hierbij verklaart de fabrikant dat het volgende persoonlijke beschermingsmiddel (PBM) [2], categorie [3], voldoet aan de toepasselijke essentiële veiligheids- en gezondheids-eisen van Bijlage II - verordening (EU) 2016/425 en aan de normen [4], en identiek is aan de persoonlijke beschermingsmiddelen (PBM) met betrekking tot module B EU typeonderzoekscertificaat nr [5], afgegeven door [6]. De PBM is onderworpen aan de conformiteitsbeoordelingsprocedure, conformiteit met het type op basis van interne productiecontrole en productcontroles onder toezicht op willekeurige tijden (module C2) onder toezicht van: [6]. Plaats en datum [7]. Stempel en handtekening van de wettelijke vertegenwoordiger [8].

PL - Deklaracja zgodności UE. Niniejsza deklaracja zgodności jest wydawana na wyłączną odpowiedzialność producenta [1]. Producent niniejszym oświadcza, że następujące środki ochrony indywidualnej (ŚOI) [2], kategoria [3], są zgodne z mającymi zastosowanie zasadniczymi wymaganiami w zakresie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa określonymi w załączniku II – rozporządzenie (UE) 2016/425 oraz z normami [4] i są identyczne ze ŚOI dotyczącymi certyfikatu badania typu UE modułu B nr [5] wydanego przez [6]. ŚOI podlegają procedurze oceny zgodności, zgodności z typem w oparciu o wewnętrzną kontrolę produkcji oraz nadzorowanym kontrolom produktu w losowych odstępach czasu (moduł C2) pod nadzorem: [6]. Miejsce i data [7]. Pieczęć i znak przedstawiciela prawnego [8].

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 aplicáveis do Anexo II - Regulamento (UE) 2016/425 e as normas: [4], e é idêntico ao EPI relacionado com o certificado de exame UE de tipo do Módulo B n.º [5], emitido por [6]. O EPI está sujeito ao procedimento de avaliação de conformidade, conformidade com o tipo baseada no controlo interno da produção e controlos do produto a intervalos aleatórios (módulo C2) supervisionados por: [6]. Local e data [7]. Carimbo e assinatura do representante legal [8].

RO - Declarație de conformitate UE Această declarație de conformitate este emisă pe răspunderea exclusivă a producătorului [1]. Producătorul declară prin prezenta că următorul echipament individual de protecție (EIP) [2], categorie [3], respectă cerințele esențiale de sănătate și siguranță aplicabile, potrivit Anexei II - Regulamentului (UE) 2016/425 al Consiliului și standardelor: [4] și este identic cu EIP asociat cu certificatul de examinare UE de tip modul B nr. [5], emis de [6]. EIP face obiectul procedurii de evaluare a conformității, conformitate de tip pe baza controlului intern al producției, plus a verificărilor supravegheate ale produselor la intervale aleatorii (modulul C2), sub supravegherea: [6]. Locul și data [7]. Ștampila și semnătura reprezentantului legal [8].

SK - EÚ vyhlásenie o zhode. Toto vyhlásenie o zhode sa vydáva na výhradnú zodpovednosť výrobcu [1]. Výrobca týmto vyhlasuje, že nasledujúci osobný ochranný prostriedok (OOP) [2], kategória [3], spĺňa základné platné požiadavky na ochranu zdravia a bezpečnosť stanovené v Prílohe II – v Nariadení (EÚ) 2016/425 a v normách [4] a je totožný s OOP podľa osvedčenia o typovej skúške k modulu B č [5], ktoré vydal [6]. OOP podliehajú postupu posudzovania zhody, kontrole zhody s typom na základe vnútornej kontroly výroby a kontrolám výrobku pod dohľadom v náhodných intervaloch (Modul C2) pod dohľadom: [6]. Miesto a dátum [7]. Pečiatka a podpis zákonného zástupcu [8].

SL - Izjava EU o skladnosti. Ta izjava o skladnosti je izdana na izključno odgovornost proizvajalca [1]. Proizvajalec izjavlja, da je naslednja osebna zaščitna oprema (OZO) [2], kategorijo [3], v skladu s veljavnimi bistvenimi zdravstvenimi in varnostnimi zahtevami Priloge II Uredbe (EU) 2016/425 in s standardi [4] in je identična osebni zaščitni opremi v zvezi s certifikatom o pregledu tipa modula B št.: [5], ki ga je izdal [6]. OZO je predmet postopka ugotavljanja skladnosti, skladnosti s tipom na podlagi notranjega nadzora proizvodnje in nadzorovanih pregledov izdelkov v naključno izbranih časovnih presledkih (modul C2) pod nadzorom: [6]. Kraj in datum: [7]. Žig in znak zakonitega zastopnika [8].

SQ - Deklarata e përputhshmërisë e BE-së. Kjo deklaratë përputhshmërie lëshohet nën përgjegjësinë e vetme të prodhuesit [1]. Prodhuesi deklaroi se pajisja e mëposhtme e mbrojtjes personale (PMP) [2], kategoria [3], është në përputhje me kërkesat e zbatueshme thelbësore të shëndetit dhe sigurisë të Shtojcës II të Rregullores (BE) 2016/425 dhe me standardet [4], dhe është identike me PMP-në që lidhet me certifikatin nr. [5] të ekzaminimit të tipit EU të Modullit B, lëshuar nga [6]. Kjo PMP i nënshtrohet procedurës së vlerësimit të përputhshmërisë, përputhshmërisë me tipin bazuar në kontrollin e brendshëm të prodhimit, plus verifikimeve të produktit të mbikëqyrur në intervale jo të rregullta (Moduli C2), nën mbikëqyrjen e: [6]. Vendi dhe data [7]. Vula dhe nënshkrimi i përfaqësuesit ligjor [8].

SR - Izjava EU o usklađenosti. Izjava o usklađenosti izdaje se pod isključivom odgovornosti proizvođača [1]. Proizvođač izjavljuje da je sledeća lična zaštitna oprema (LZO): [2], kategorijom [3], u skladu sa primenjivim važnim zdravstvenim i sigurnosnim zahtevima Priloga II. – Uredbe (EU) 2016/425 i standardima [4] i da odgovara LZO povezanoj sa sertifikatom br.: [5] ispitivanja vrste modul B koji izdaje [6]. LZO podleže postupku procenjivanja usklađenosti, usklađenosti sa vrstom na osnovu unutrašnje kontrole proizvodnje i nadgledanim proverama proizvoda u nasumičnim intervalima (modul C2) pod nadzorom: [6]. Mesto i datum [7]. Pečat i potpis zakonskog predstavnika [8].

TR - AB Uygunluk Beyanı. Bu uygunluk beyanı, yalnızca imalatçının [1] sorumluluğu altında düzenlenmiştir. İmalatçı, burada, aşağıdaki kişisel koruyucu ekipmanın (KKE) [2], kategori [3] ile, 2016/425 no'lu Düzenleme (AB) - Ek II'nin geçerli temel sağlık ve güvenlik gerekliliklerine ve standartlara [4] uygun olduğunu ve AB Modul B Tipi inceleme belgesi no: [5] ile ilişkili KKE ile aynı olduğunu beyan etmektedir. [6] tarafından düzenlenmiştir. KKE, uygunluk değerlendirilmesi prosedürüne tabidir ve tipe uygunluk, iç üretim kontrolü artı [6] gözetimi altında rastgele aralıklarla yapılacak gözetimli ürün kontrollerine (Modül C2) dayalı olacaktır. Tarih ve yer [7]. Yasal temsilcinin mührü ve imzası [8].