

# EU Declaration of Conformity

---

1. PPE Product:

**Bionic Mythos**

Type number:

**2040-01521**

2. Manufacturer:

**Mammut Sports Group AG, Birren 5, 5703 Seon, Switzerland**

3. This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer:

**Mammut Sports Group AG, Birren 5, 5703 Seon, Switzerland**

4. Object of the declaration:

**Carabiner, Bionic Mythos, 2040-01521**

5. The object of the declaration described in point 4 is in conformity with the regulation:

**EU PPE Regulation 2016/425**

6. Harmonized standard used:

**EN12275:2013**

**UIAA121:2018**

7. The notified body:

**SGS FIMKO OY**

**P.O. Box 30 (Sarkiniementie 3)**

**00211 Helsinki**

**Finland**

Identification number: **NB 0595**

performed the EU type-examination (Module B) and issued the EU type-examination certificate **GB/18/961791** issued on **Jul 23, 2018**.

8. The PPE is subject to the following conformity assessment procedure

**Conformity to type based on quality assurance of the production process (Module D)**

under surveillance of the notified body

**SATRA Technology Europe Ltd**

**SATRA Technology Europe Ltd, Bracetown Business Park, Clonee, Co. Meath, D15 YN2P,**

**Ireland**

**Ireland**

Identification number: **NB 2777**.



**MAMMUT**

Signed for and on behalf of:

Mammut Sports Group AG, Birren 5, 5703 Seon, Switzerland

Seon, 02.12.2020

Maximilian Lenk

Maximilian Lenk

Martin Dörig

Martin Dörig

German	<p><b>EU-Konformitätserklärung</b></p> <p>1. PSA Produktname: ... Typennummer: ...</p> <p>2. Hersteller: ...</p> <p>3. Die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung trägt der Hersteller: ...</p> <p>4. Gegenstand der Erklärung: ...</p> <p>5. Das unter 4. genannte Produkt entspricht der Verordnung: PSA Verordnung (EU) 2016/425</p> <p>6. Verwendete harmonisierte Norm: ...</p> <p>7. Die notifizierte Stelle ... Kennnummer ... hat die EU-Baumusterprüfung (Modul B) durchgeführt und die EU-Baumusterprüfbescheinigung ... am ... ausgestellt.</p> <p>8. Die PSA unterliegt folgendem Konformitätsbewertungsverfahren</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Modul D: Konformität mit dem Baumuster auf der Grundlage einer Qualitätssicherung bezogen auf den Produktionsprozess (Modul D)</li> <li>- Modul C2: Konformität mit dem Baumuster auf der Grundlage einer Qualitätssicherung bezogen auf den Produktionsprozess (Modul C2)</li> </ul> <p>unter Überwachung der notifizierten Stelle ... Kennnummer ... .</p> <p>9. Unterzeichnet für und im Namen von: ...</p>
French	<p><b>Déclaration UE de conformité</b></p> <p>1. Nom de produit EPI: ... Numéro de type: ...</p> <p>2. Fabricant: ...</p> <p>3. La présente déclaration de conformité est établie sous la seule responsabilité du fabricant: ...</p> <p>4. Objet de la déclaration: ...</p> <p>5. Le produit mentionné au point 4 est conforme au règlement: Règlement (UE) 2016/425 relatif aux EPI</p> <p>6. Normes harmonisées appliquées: ...</p> <p>7. L'organisme notifié ... Numéro d'identification ... a effectué l'examen UE de type (module B) et a établi l'attestation d'examen UE de type ... délivrée le ... .</p> <p>8. L'EPI est soumis à la procédure d'évaluation de la conformité suivante</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Module D: Conformité au type sur la base de l'assurance de la qualité du mode de production (module D)</li> <li>- Module C2: Conformité au type sur la base du contrôle interne de la production et de contrôles supervisés du produit à des intervalles aléatoires (module C2)</li> </ul> <p>sous la surveillance de l'organisme notifié ... Numéro d'identification ... .</p> <p>9. Signé par et au nom de: ...</p>
Italian	<p><b>Dichiarazione di conformità UE</b></p> <p>1. Prodotto DPI: ... Numero del tipo: ...</p> <p>2. Fabbrikante: ...</p> <p>3. La presente dichiarazione di conformità è rilasciata sotto l'esclusiva responsabilità del fabbricante: ...</p> <p>4. Oggetto della dichiarazione: ...</p> <p>5. L'oggetto della dichiarazione di cui al punto 4 è conforme al regolamento: Regolamento DPI (UE) 2016/425</p> <p>6. Norma armonizzata utilizzata: ...</p> <p>7. L'organismo notificato ... Numero ... ha svolto l'esame UE del tipo (modulo B) e ha rilasciato il certificato di esame UE del tipo ... in data ... .</p> <p>8. Il DPI è oggetto della procedura di valutazione della conformità</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Modulo D: Conformità al tipo basata sulla garanzia di qualità del processo di produzione (modulo D)</li> <li>- Modulo C2: Conformità al tipo basata sul controllo interno della produzione unito a prove del prodotto sotto controllo ufficiale effettuate ad intervalli casuali (modulo C2)</li> </ul> <p>sotto la sorveglianza dell'organismo notificato ... Numero ... .</p> <p>9. Firmato a nome e per conto di: ...</p>
Swedish	<p><b>EU-försäkran om överensstämmelse</b></p> <p>1. Personlig skyddsutrustning: ... Typnummer: ...</p> <p>2. Tillverkare: ...</p> <p>3. Denna försäkran om överensstämmelse utfärdas på tillverkarens eget ansvar: ...</p> <p>4. Föremål för försäkran: ...</p>



MAMMUT

	<p>5. Föremålet för försäkran som beskrivs i punkt 4 överensstämmer med förordningen: Europeiska unionens förordning om personlig skyddsutrustning 2016/425</p> <p>6. Harmoniserad standard som använts: ...</p> <p>7. Anmält organ ... Registreringsnummer ... har genomfört EU-typprovningen (modul B) och utfärdat EU-typintyget ... daterat ...</p> <p>8. Den personliga skyddsutrustningen är föremål för nedanstående granskningsprocedur avseende överensstämmelse</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Modul D: Överensstämmelse med typ baserat på kvalitetssäkring av tillverkningsprocessen (modul D)</li> <li>- Modul C2: Överensstämmelse med typ baserat på intern tillverkningskontroll samt övervakade produktkontroller vid slumpmässiga intervaller (modul C2)</li> </ul> <p>under övervakning av det anmälda organet ... Registreringsnummer ...</p> <p>9. Undertecknat för och på uppdrag av: ...</p>
Norwegian	<p><b>EU-samsvarserklæring</b></p> <p>1. Personlig verneutstyr: ... Typenummer: ...</p> <p>2. Produsent: ...</p> <p>3. Denne samsvarerklæringen utstedes på produsentens eneansvar: ...</p> <p>4. Erklæringen gjelder for: ...</p> <p>5. Produktet som erklæringen gjelder for, som beskrevet i punkt 4, er i samsvar med følgende regelverk: EUs PVU-forordning 2016/425</p> <p>6. Harmonisert standard brukt: ...</p> <p>7. Kontrollorganet ... ID-nummer ... foretok EU-typeundersøkelsen (modul B) og utstedte sertifisering om EU-typeundersøkelse XYX den ...</p> <p>8. Det personlige verneutstyret er underlagt følgende samsvarsvurderingsprosedyre</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Modul D: Samsvar med type basert på kvalitetssikring av produksjonsprosessen (modul D)</li> <li>- Modul C2: Samsvar med type basert på intern produksjonskontroll pluss overvåkede produktkontroller til tilfeldige tidspunkter (modul C2)</li> </ul> <p>under oppsyn av kontrollorganet ... ID-nummer ...</p> <p>9. Underskrevet for og på vegne av: ...</p>
Dutch	<p><b>EU-conformiteitsverklaring</b></p> <p>1. PBM-productnaam: ... Typenummer: ...</p> <p>2. Fabrikant: ...</p> <p>3. Deze conformiteitsverklaring wordt op eigen verantwoording van de fabrikant verstrekt: ...</p> <p>4. Voorwerp van de verklaring: ...</p> <p>5. Het in punt 4 genoemde product is conform met de verordening: PBM-verordening (EU) 2016/425</p> <p>6. Toegepaste geharmoniseerde norm: ...</p> <p>7. De aangemelde instantie ... Nummer ... heeft het EU-typeonderzoek (module B) verricht en het certificaat van EU-typeonderzoek ... op ... afgegeven.</p> <p>8. Het persoonlijk beschermingsmiddel is onderworpen aan de conformiteitsbeoordelingsprocedure</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Module D: Conformiteit met het type op basis van kwaliteitsborging van het productieproces (module D)</li> <li>- Module C2: Conformiteit met het type op basis van interne productcontrole plus productcontroles onder toezicht met willekeurige tussenpozen (module C2)</li> </ul> <p>onder toezicht van de aangemelde instantie ... Nummer ...</p> <p>9. Ondertekend voor en namens: ...</p>
Spanish	<p><b>Declaración UE de conformidad</b></p> <p>1. Producto EPI: ... Número del tipo: ...</p> <p>2. Fabricante: ...</p> <p>3. La presente declaración de conformidad se expide bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante: ...</p> <p>4. Objeto de la declaración: ...</p> <p>5. El objeto de la declaración descrito en el punto 4 anterior es conforme con la norma: Norma EPI UE 2016/425</p> <p>6. Uso estándar armonizado: ...</p> <p>7. El organismo notificado ... Número de identificación ... ha efectuado el examen UE de tipo (módulo B) y ha expedido el certificado de examen UE de tipo ... del ...</p> <p>8. El EPI está sujeto al procedimiento de evaluación de la conformidad</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Módulo D: Conformidad con el tipo basada en el aseguramiento de la calidad del proceso de producción (módulo D)</li> <li>- Módulo C2: Conformidad con el tipo basada en el control interno de la producción más control supervisado de los productos a intervalos aleatorios (módulo C2)</li> </ul> <p>bajo la supervisión del organismo notificado ... Número de identificación ...</p> <p>9. Firmado por y en nombre de: ...</p>
Czech	<p><b>EU prohlášení o shodě</b></p> <p>1. Název výrobku OOP: ... Číslo typu: ...</p> <p>2. Výrobce: ...</p> <p>3. Toto prohlášení o shodě se vydává na výhradní odpovědnost výrobce: ...</p> <p>4. Předmět prohlášení: ...</p> <p>5. Předmět prohlášení popsáný v bodě 4 je ve shodě s nařízením: Nařízení EU 2016/425 o OOP</p> <p>6. Použitá harmonizovaná norma: ...</p> <p>7. Oznámený subjekt ... Identifikační číslo ... provedl EU přezkoušení typu (modul B) a vydal certifikát EU přezkoušení typu ... vydaný dne ...</p> <p>8. OOP podléhá následujícímu postupu posuzování shody</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Modul D: Shoda s typem založená na zabezpečování kvality výrobního procesu (modul D)</li> <li>- Modul C2: Shoda s typem založená na interním řízení výroby spolu s kontrolami výrobků pod dohledem v náhodně zvolených intervalech (modul C2)</li> </ul> <p>pod dohledem oznámeného subjektu ... Identifikační číslo ...</p> <p>9. Podepsáno za a jménem: ...</p>
Polish	<p><b>Deklaracja zgodności UE</b></p> <p>1. Produkt ŚOI: ... Numer typu: ...</p> <p>2. Producent: ...</p> <p>3. Niniejszą deklarację zgodności wydaje się na wyłączną odpowiedzialność producenta: ...</p> <p>4. Przedmiot deklaracji: ...</p> <p>5. Opisyany w pkt 4 przedmiot niniejszej deklaracji jest zgodny z następującymi przepisami: Rozporządzenie UE 2016/425 dotyczące ŚOI</p>



	<p>6. Zastosowane normy zharmonizowane: ...</p> <p>7. Jednostka notyfikowana ... Numer identyfikacyjny ... przeprowadziła badanie typu UE (moduł B) i wydała certyfikat badania typu UE ... dnia ...</p> <p>8. SOI podlegają następującej procedurze oceny zgodności</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Moduł D: Zgodność z typem w oparciu o zapewnienie jakości procesu produkcji (moduł D)</li> <li>- Moduł C2: Zgodność z typem w oparciu o wewnętrzną kontrolę produkcji oraz nadzorowane kontrole produktu w losowych odstępach czasu (moduł C2)</li> </ul> <p>pod nadzorem jednostki notyfikującej ... Numer identyfikacyjny ...</p> <p>9. Podpisano w imieniu: ...</p>
Finnish	<p><b>EU-vaatimusten mukaisuusvakuutus</b></p> <p>1. Henkilönsuojaintuote: ... Tyypinnumero: ...</p> <p>2. Valmistaja: ...</p> <p>3. Tämä vaatimusten mukaisuusvakuutus on annettu valmistajan yksinomaisella vastuulla: ...</p> <p>4. Vakuutuksen kohde: ...</p> <p>5. Edellä 4 kohdassa kuvattu vakuutuksen kohde on seuraavan asetuksen mukainen: EU:n henkilönsuojainasetus 2016/425</p> <p>6. Käytetty yhdenmukaistettu standardi: ...</p> <p>7. Ilmoitettu laitos ... tunnistenumero ... suoritti EU-tyyppitarkastuksen (moduuli B) ja antoi EU-tyyppitarkastustodistuksen ..., joka myönnettiin ...</p> <p>8. Henkilönsuojaimen sovelletaan seuraavaa vaatimusten mukaisuuden arviointimenettelyä</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Moduuli D: Tuotantoprosessin laadunvarmistukseen perustuva tyyppimukaisuus (moduuli D)</li> <li>- Moduuli C2: Sisäiseen tuotannonvalvontaan perustuva tyyppimukaisuus ja satunnaisiin väliajoin suoritettavat valvotut tuotetarkastukset (moduuli C2)</li> </ul> <p>ilmoitetun laitoksen valvonnassa ... tunnistenumero ...</p> <p>9. Puolesta allekirjoittanut: ...</p>
Portuguese	<p><b>Declaração de Conformidade UE</b></p> <p>1. Produto EPI: ... Número do tipo: ...</p> <p>2. Fabricante: ...</p> <p>3. A presente declaração de conformidade é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante: ...</p> <p>4. Objeto da declaração: ...</p> <p>5. O objeto da declaração mencionado no ponto 4 está em conformidade com a legislação: Legislação EPI (UE) 2016/425</p> <p>6. Norma harmonizada utilizada: ...</p> <p>7. O organismo notificado ... Número de identificação ... efetuou o exame UE de tipo (Módulo B) e emitiu o certificado de exame UE de tipo ... em ...</p> <p>8. O EPI é sujeito ao seguinte procedimento de avaliação de conformidade ...</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Módulo D: Conformidade com o tipo baseada na garantia da qualidade do processo de produção (Módulo D)</li> <li>- Módulo C2: Conformidade com o tipo baseada no controlo interno da produção e em controlos supervisionados do produto a intervalos aleatórios (Módulo C2)</li> </ul> <p>sob vigilância do organismo notificado ... Número de identificação ...</p> <p>9. Assinado por e em nome de: ...</p>
Slovak	<p><b>EÚ VYHLÁSENIE O ZHODE</b></p> <p>1. Výrobok OOP: ... Číslo typu: ...</p> <p>2. Výrobca: ...</p> <p>3. Toto vyhlásenie o zhode sa vydáva na výhradnú zodpovednosť výrobcu: ...</p> <p>4. Predmet vyhlásenia: ...</p> <p>5. Predmet vyhlásenia uvedený v bode 4 je v zhode s nariadením: Nariadenie EÚ o OOP 2016/425</p> <p>6. Použité harmonizované normy: ...</p> <p>7. Notifikovaná osoba ... Identifikačné číslo ... vykonala EÚ skúšku typu (modul B) a ... vydala certifikát EÚ skúšky typu ...</p> <p>8. OOP je predmetom nasledujúceho postupu posudzovania zhody</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Modul D: Zhoda s typom založená na zabezpečení kvality výrobného procesu (modul D)</li> <li>- Modul C2: Zhoda s typom založená na vnútornej kontrole výroby a skúškach výrobu pod dohľadom v ľubovoľných intervaloch (modul C2)</li> </ul> <p>pod dohľadom notifikovanej osoby ... Identifikačné číslo ...</p> <p>9. Podpísané za a v mene: ...</p>
Slovenian	<p><b>Izjava EU o skladnosti</b></p> <p>1. Osebna varovalna oprema: ... Tipska številka: ...</p> <p>2. Proizvajalec: ...</p> <p>3. Za izdajo te izjave o skladnosti je odgovoren izključno proizvajalec: ...</p> <p>4. Predmet izjave: ...</p> <p>5. Predmet izjave iz točke 4 je v skladu z ustreznim zakonodajo: Predpis EU o Osebnih varovalnih opremi 2016/425</p> <p>6. Uporabljeni harmonizirani standard: ...</p> <p>7. Priglašeni organ ... Identifikacijska številka ... je izvedel EU pregled (modul B) ter izdal certifikat o EU pregledu tipa ..., izdan dne ...</p> <p>8. Osebna zaščitna oprema je predmet naslednjih postopkov za ocenitev skladnosti</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Modul D: Skladnost s tipom na podlagi zagotavljanja kakovosti proizvodnega procesa (modul D)</li> <li>- Modul C2: Skladnost s tipom na podlagi notranje kontrole proizvodnje in nadzorovanih pregledov proizvoda v naključnih intervalih (modul C2)</li> </ul> <p>pod nadzorom priglašenega organa ... Identifikacijska številka ...</p> <p>9. Podpisano za in v imenu: ...</p>
Greek	<p><b>Δήλωση συμμόρφωσης ΕΕ</b></p> <p>1. Προϊόν ΜΑΠ: ... Αριθμός τύπου: ...</p> <p>2. Κατασκευαστής: ...</p> <p>3. Η παρούσα δήλωση συμμόρφωσης εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή: ...</p> <p>4. Αντικείμενο της δήλωσης: ...</p> <p>5. Το αντικείμενο της δήλωσης που περιγράφεται στο σημείο 4 είναι σύμφωνο προς τον κανονισμό: Κανονισμός ΜΑΠ 2016/425 ΕΕ</p> <p>6. Εναρμονισμένο πρότυπο που χρησιμοποιήθηκε: ...</p> <p>7. Ο κοινοποιημένος οργανισμός ... αριθμός μητρώου ... διενήργησε την εξέταση τύπου ΕΕ (Ενότητα Β) και χορήγησε το πιστοποιητικό</p>



	<p>εξέτασης τύπου EE XYZ που εκδόθηκε στις ... .</p> <p>8. Το ΜΑΠ υπόκειται στην ακόλουθη διαδικασία αξιολόγησης της συμμόρφωσης ...</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ενότητα Δ: Συμμόρφωση προς τον τύπο με βάση τη διασφάλιση της ποιότητας της διαδικασίας παραγωγής (ενότητα Δ)</li> <li>- ενότητα Γ2: Συμμόρφωση προς τον τύπο με βάση τον εσωτερικό έλεγχο της παραγωγής και τη δοκιμή του προϊόντος υπό εποπτεία κατά τυχαία διαστήματα (ενότητα Γ2)</li> </ul> <p>υπό την εποπτεία του κοινοποιημένου οργανισμού ... Αριθμός μητρώου ... .</p> <p>9. Υπογραφή για και εξ ονόματος: ...</p>
Hungarian	<p><b>EU-megfelelőségi nyilatkozat</b></p> <p>1. Egyéni védőeszköz: ... Típuszám: ...</p> <p>2. Gyártó: ...</p> <p>3. Ez a megfelelési nyilatkozat a gyártó kizárólagos felelősségére kerül kiadásra: ...</p> <p>4. A nyilatkozat tárgya: ...</p> <p>5. A nyilatkozat 4. pont szerinti tárgya megfelel az alábbi jogszabálynak: Az EU személyi védőfelszerelésekről szóló 2016/425 sz. jogszabály</p> <p>6. A felhasznált harmonikus szabványok: ...</p> <p>7. A bejelentett szervezet ... Azonosítószám ... elvégezte az EU-típusvizsgálatot (B. modul) és ... napján kiadta az ... számú EU-típusvizsgálati tanúsítványt.</p> <p>8. A személyi védőfelszerelésre az alábbi megfelelésgértékelési eljárás vonatkozik</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- D modul: a gyártás minőségbiztosításán alapuló típusmegfelelőség (D modul)</li> <li>- C2 modul: belső gyártásellenőrzésen és véletlenszerű időközönként, felügyelet mellett végzett termékellenőrzésen alapuló típusmegfelelőség (C2 modul)</li> </ul> <p>A bejelentett szervezet felügyelete mellett ... Azonosítószám ... .</p> <p>9. A tanúsítványt a következő nevében és megbízásából írták alá: ...</p>
Romanian	<p><b>Declarația de conformitate UE</b></p> <p>1. Produs EIP: ... Numărul tipului: ...</p> <p>2. Producător: ...</p> <p>3. Prezenta declarație de conformitate este eliberată pe răspunderea exclusivă a producătorului: ...</p> <p>4. Obiectul declarației: ...</p> <p>5. Obiectul declarației descris la punctul 4 este în conformitate cu regulamentul: Regulamentul UE privind EIP 2016/425</p> <p>6. Standarde armonizate folosite: ...</p> <p>7. Organismul notificat ... Număr de identificare ... a efectuat examinarea UE de tip (modulul B) și a eliberat certificatul de examinare UE de tip ..., eliberat la ... .</p> <p>8. EIP face obiectul următoarei proceduri de evaluare a conformității</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Modulul D: Conformitatea de tip bazată pe asigurarea calității procesului de producție (modulul D)</li> <li>- Modulul C2: Conformitatea de tip bazată pe controlul intern al producției, plus verificări supravegheate ale produselor la intervale aleatorii (modulul C2)</li> </ul> <p>sub supravegherea organismului notificat ... Număr de identificare ... .</p> <p>9. Semnat pentru și în numele: ...</p>
Bulgarian	<p><b>Декларация за съответствие на ЕС</b></p> <p>1. Продукт, представляващ лично предпазно средство (ЛПС): ... Номер на типа: ...</p> <p>2. Производител: ...</p> <p>3. Настоящата декларация за съответствие е издадена под пълната отговорност на производителя: ...</p> <p>4. Предмет на декларацията: ...</p> <p>5. Предметът на декларацията, описан в точка 4, е в съответствие с регламент: Регламент (ЕС) 2016/425 относно личните предпазни средства</p> <p>6. Използвани хармонизирани стандарти: ...</p> <p>7. Нотифициран орган ... Идентификационен номер ... извърши изпитване на типа на ЕС (Модул В) и издаде сертификат на ЕС за изпитване на типа АБВ, издаден на ... .</p> <p>8. Личното предпазно средство подлежи на следната процедура за оценяване на съответствието</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Модул D: Съответствие с типа въз основа на осигуряване качеството на производствения процес (Модул D)</li> <li>- Модул C2: Съответствие с типа въз основа на вътрешен производствен контрол с надзор на проверката на продукта на случайни интервали (Модул C2)</li> </ul> <p>под надзора на нотифицирания орган ... Идентификационен номер ... .</p> <p>9. Подписан за и от името на: ...</p>
Danish	<p><b>EU-overensstemmelseserklæring</b></p> <p>1. Personligt værnemiddel: ... Typenummer: ...</p> <p>2. Fabrikant: ...</p> <p>3. Denne overensstemmelseserklæring udstedes alene på fabrikantens ansvar: ...</p> <p>4. Erklæringens genstand: ...</p> <p>5. Genstanden for erklæringen, der er beskrevet i punkt 4, er i overensstemmelse med forordningen: EU-forordning 2016/425 om personlige værnemidler</p> <p>6. Anvendt harmoniseret standard: ...</p> <p>7. Det bemyndigede organ ... Identifikationsnummer ... har foretaget EU-typeafprøvning (modul B) og udstedt EU-typeafprøvningsattest ... udstedt den ... .</p> <p>8. Det personlige værnemiddel er omfattet af følgende overensstemmelsesvurderingsprocedure</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Modul D Typeoverensstemmelse på grundlag af kvalitetssikring af fremstillingsprocessen (modul D)</li> <li>- Modul C2: Typeoverensstemmelse på grundlag af intern produktionskontrol plus overvåget produktkontrol med vekslende mellemrum (modul C2)</li> </ul> <p>under overvågning af det bemyndigede organ ... Identifikationsnummer ... .</p> <p>9. Underskrevet for og på vegne af: ...</p>
Estonian	<p><b>ELI vastavusdeklaratsioon</b></p> <p>1. Isikukaitselahend: ... Tüübinumber: ...</p> <p>2. Tootja: ...</p> <p>3. Käesolev vastavusdeklaratsioon on välja antud tootja ainuvastutusel: ...</p> <p>4. Deklareeritav toode: ...</p> <p>5. Punktis 4 nimetatud deklareeritav toode on kooskõlas ühtlustamisõigusaktiga: ELi määrus (EL) 2016/425</p>



	<p>6. Kasutatud harmoneeritud standard: ...</p> <p>7. Teavitatud asutus ... Registreerimisnumber ... viis läbi ELi tüübihindamise (moodul B) ja väljastas ... ELi tüübihindamissertifikaadi ...</p> <p>8. Isikukaitsevahendi suhtes kohaldatakse järgmist vastavushindamismenetlust</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Moodul D: Tüübivastavus, mis põhineb tootmiskvaliteedi tagamisel (moodul D)</li> <li>- Moodul C2: Tüübivastavus, mis põhineb tootmise sisekontrollil koos juhuslike ajavahemike tagant ja järelevalve all tehtud tootekontrollidega (moodul C2)</li> </ul> <p>teavitatud asutuse järelevalve all ... Registreerimisnumber ...</p> <p>9. Alla kirjutanud (kelle poolt ja nimel): ...</p>
Latvian	<p><b>ES atbilstības deklarācija</b></p> <p>1. IAL ražojums: ... Tipa numurs: ...</p> <p>2. Ražotājs: ...</p> <p>3. Šī atbilstības deklarācija ir izdota vienīgi uz ražotāja atbildību: ...</p> <p>4. Deklarācijas priekšmets: ...</p> <p>5. 4. punktā aprakstītais deklarācijas priekšmets atbilst regulai: Eiropas Parlamenta un Padomes (ES) Regula 2016/425 par individuālajiem aizsardzības līdzekļiem</p> <p>6. Izmantotais harmonizētais standarts: ...</p> <p>7. Paziņotā struktūra ... Identifikācijas numurs ... Veica ES tipa pārbaudi (B modulis) un izsniedza ES pārbaudes sertifikātu ..., kas ir izdots ...</p> <p>8. Uz IAL attiecas atbilstības novērtēšanas procedūra</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- D modulis: Atbilstība tipam, pamatojoties uz kvalitātes nodrošināšanu ražošanas procesā (D modulis)</li> <li>- C2 modulis: Atbilstība tipam, pamatojoties uz iekšējo ražošanas kontroli un uzraudzītām ražojuma pārbaudēm pēc nejauši izvēlētiem intervāliem (C2 modulis)</li> </ul> <p>paziņotās struktūras uzraudzībā ... Identifikācijas numurs ...</p> <p>9. Parakstīts šādas personas vārdā: ...</p>
Lithuanian	<p><b>ES atitikties deklaracija</b></p> <p>1. AAP: ... Tipa numeris: ...</p> <p>2. Gamintojas: ...</p> <p>3. Ši atitikties deklaracija išduodama tik gamintojo atsakomybe: ...</p> <p>4. Deklaracijos objektas: ...</p> <p>5. 4 punkte apibūdintas deklaracijos objektas atitinka atitinkamus derinamuosius Sąjungos teisės aktus: Reglamentą (ES) 2016/425 dėl asmeninių apsaugos priemonių</p> <p>6. Taikyti darnieji standartai: ...</p> <p>7. Notifikuotoji įstaiga: ... Numeris ... atliko ES tipo tyrimą (B modulis) ir išdavė ES tipo tyrimo sertifikatą ... ..</p> <p>8. AAP taikoma atitikties vertinimo procedūra</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- D modulis: Atitiktis tipui, pagrįsta gamybos proceso kokybės užtikrinimu (D modulis)</li> <li>- C2 modulis: Atitiktis tipui, pagrįsta gamybos vidaus kontrole ir prižiūrimumo gaminių tikrinimu atsitiktiniais intervalais (C2 modulis)</li> </ul> <p>notifikuotajai įstaigai vykdant priežiūrą ... Numeris ...</p> <p>9. Už ką ir kieno vardu pasirašyta: ...</p>
Turkish	<p><b>AB Uygunluk Beyanı</b></p> <p>1. KKD Ürünü: ... Tip numarası: ...</p> <p>2. Üretici: ...</p> <p>3. Bu uygunluk beyanı, yalnızca üreticinin sorumluluğuna tabidir: ...</p> <p>4. Beyanın konusu: ...</p> <p>5. Madde 4'te açıklanan beyanın konusu, şu yönetmelik gereğince belirlenmiştir: 2016/425 Sayılı AB KKD Yönetmeliği</p> <p>6. Kullanılan uyumlaştırılmış standart: ...</p> <p>7. Onaylı kuruluş ... Kimlik numarası ... AB tip incelemesi (Modül B) gerçekleştirmiş ve ... AB tip incelemesi belgesini ... tarihinde yayınlamıştır.</p> <p>8. KKD, aşağıdaki uygunluk değerlendirme prosedürüne tabi tutulmuştur ...</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Modül D: Üretim sürecinin kalite güvencesine dayanan tip uygunluk modülü (Modül D)</li> <li>- Modül C2: Düzensiz aralıklarla yapılacak denetimli ürün kontrolleri ile iç üretim kontrollerine dayanan tip uygunluk modülü (Modül C2)</li> </ul> <p>onaylı kuruluş gözetiminde ... Kimlik numarası ...</p> <p>9. Vekaleten imzalayan: ...</p>

