

# EU Declaration of Conformity

---

1. PPE Product:

**5er Pack Crag Indicator Wire Express Sets**

Type number:

**2040-02121**

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 and Sling, 5er Pack Crag Indicator Wire Express Sets, 2040-02121**

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 (Carabiner), EN566:2017 (Sling)  
UIAA121:2018 (Carabiner), UIAA104:2018 (Sling)**

7. 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**

performed the EU type-examination (Module B) and issued the EU type-examination certificate **2777/10301-02/E00-00 (Carabiners), 0082/1762/136/03/19/0331 (Sling)** issued on **Apr 21, 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. Fabbricante: ...</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>

**MAMMUT**

	<p>4. Föremål för försäkran: ...</p> <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. Oznamovaný 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 oznamovaného 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. Opisany 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. ŚOI 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 tyypin mukaisuus (moduuli D)</li> <li>- Moduuli C2: Sisäiseen tuotannonvalvontaan perustuva tyypin mukaisuus 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 ... 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 výrobku 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. Osebná 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 ustreznimi zakonodajami: Predpis EU o Osebnih varovalnih opremi 2016/425</p> <p>6. Uporabljeni harmonizirani standardi: ...</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. Osebná 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 ključnih intervalih (modul C2)</li> </ul> <p>pod nadzorom priglašene osebe ... 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 εξέτασης τύπου ΕΕ XYZ που εκδόθηκε στις ... .</p> <p>8. Το ΜΑΠ υπόκειται στην ακόλουθη διαδικασία αξιολόγησης της συμμόρφωσης ... - ενότητα Δ: Συμμόρφωση προς τον τύπο με βάση τη διασφάλιση της ποιότητας της διαδικασίας παραγωγής (ενότητα Δ) - 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) 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 megfelelőségi 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. jogszabálya</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 megfelelőségértékelési eljárás vonatkozik - D modul: a gyártás minőségbiztosításán alapuló típusmegfelelőség (D modul) - C2 modul: belső gyártásellenőrzésen és véletlenszerű időközönként, felügyelet mellett végzett termékellenőrzésen alapuló típusmegfelelőség (C2 modul) 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 următoarelor proceduri de evaluare a conformității - Modulul D: Conformitatea de tip bazată pe asigurarea calității procesului de producție (modulul D) - Modulul C2: Conformitatea de tip bazată pe controlul intern al producției, plus verificări supravegheate ale produselor la intervale aleatorii (modulul C2) 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 - Модул D: Съответствие с типа въз основа на осигуряване качеството на производствения процес (Модул D) - Модул C2: Съответствие с типа въз основа на вътрешен производствен контрол с надзор на проверката на продукта на случайни интервали (Модул C2) 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 - Modul D Typeoverensstemmelse på grundlag af kvalitetssikring af fremstillingsprocessen (modul D) - Modul C2: Typeoverensstemmelse på grundlag af intern produktionskontrol plus overvåget produktkontrol med vekslende mellemrum (modul C2) 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. Isikukaitsevahend: ... Tüübinumber: ...</p> <p>2. Tootja: ...</p> <p>3. Käesolev vastavusdeklaratsioon on välja antud tootja ainuvastutusel: ...</p> <p>4. Deklareeritava 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 kirjutatud (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: ... Tipu 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) gerçekleştirilmiş 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>

