

EU Declaration of Conformity

EU DECLARATION OF CONFORMITY - this declaration will be translated into a language appropriate to the country destination of the product, copies can be obtained online, following the link:

1. PPE (product, type, batch or serial number):

Folded respirator, FFP2 NR, Part number: S910, S910V, S912, S912V, S9501+, S9501V+

2. Name and address of the manufacturer and, where applicable, his authorised representative:

Company Name: Luoyang Sunmed Devices Co., Ltd.

Address: No. 8 Huaxia Road, Hi-Tech Zone, Luoyang Area of China (Henan) Pilot Free Trade Zone

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

Luoyang Sunmed Devices Co., Ltd.

4. Object of the declaration (identification of PPE allowing traceability; where necessary for the identification of the PPE, a colour image of sufficient clarity may be included):

Mask with CE marking.

5. The object of the declaration described in point 4 is in conformity with the relevant Union harmonisation legislation: PPE Regulation (EU) 2016/425.

6. References to the relevant harmonised standards used, including the date of the standard, or references to the other technical specifications, including the date of the specification, in relation to which conformity is declared: EN 149:2001+A1:2009.

7. Where applicable, the notified body BSI Group NB 2797, The Netherlands BV, Say Building, John M Keynesplein 9, 1066 EP, Amsterdam, Netherlands performed the EU type-examination (Module B) and issued the EU type-examination certificate CE 749655

8. Where applicable, the PPE is subject to the conformity assessment procedure - conformity to type based on quality assurance of the production process (Module D) and issued the Module D certificate CE 749657 under surveillance of the notified body BSI Group, The Netherlands BV (NB 2797), Say Building, John M Keynesplein 9, 1066 EP, Amsterdam, Netherlands.

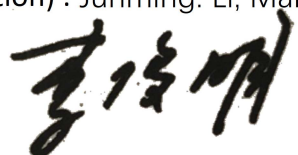
9. Additional information: N/A

Signed for and on behalf of: Junming. Li

(place and date of issue): Place: Luoyang City, Henan Province, China Date: Nov 05, 2021

(name, function) : Junming. Li, Manager

(signature):



EU-Konformitätserklärung

EU-KONFORMITÄTSEKTLÄRUNG - diese Erklärung wird in eine Sprache übersetzt, die dem Bestimmungsland des Produkts entspricht; Kopien sind online unter folgendem Link erhältlich:

1. PPE (Produkt, Typ, Los- oder Seriennummer):

Gefaltete Atemschutzmaske, FFP2 NR, Teilenummer: S910, S910V, S912, S912V, S9501+, S9501V+

2. Name und Adresse des Herstellers und ggf. seines Bevollmächtigten:

Firmenname: Luoyang Sunmed Devices Co., Ltd.

Adresse: No. 8 Huaxia Road, Hi-Tech Zone, Luoyang Area of China (Henan) Pilot Free Trade Zone

3. Diese Konformitätserklärung wird unter der alleinigen Verantwortung des Herstellers ausgestellt:

Luoyang Sunmed Devices Co., Ltd.

4. Gegenstand der Erklärung (Identifizierung der PPE, die die Rückverfolgbarkeit ermöglicht; wenn es für die Identifizierung der PPE erforderlich ist, kann ein Farbbild von ausreichender Deutlichkeit beigelegt werden):

Maske mit CE-Kennzeichnung.

5. Der unter Punkt 4 beschriebene Gegenstand der Erklärung steht im Einklang mit den einschlägigen Harmonisierungsrechtsvorschriften der Union: PPE-Verordnung (EU) 2016/425.

6. Verweise auf die angewandten einschlägigen harmonisierten Normen, einschließlich des Datums der Norm, oder Verweise auf die anderen technischen Spezifikationen, einschließlich des Datums der Spezifikation, für die die Konformität erklärt wird: EN 149:2001+A1:2009.

7. Gegebenenfalls hat die benannte Stelle BSI Group NB 2797, The Netherlands BV, Say Building, John M Keynesplein 9, 1066 EP, Amsterdam, Netherlands die EU-Baumusterprüfung (Modul B) durchgeführt und die EU-Baumusterprüfbescheinigung CE 749655 ausgestellt

8. Gegebenenfalls wurde die PPE dem Konformitätsbewertungsverfahren - Konformität mit der Bauart auf der Grundlage der Qualitätssicherung für den Produktionsprozess (Modul D) unterzogen und die Modul-D-Bescheinigung CE 749657 unter Aufsicht der benannten Stelle BSI Group, The Netherlands BV (NB 2797), Say Building, John M Keynesplein 9, 1066 EP, Amsterdam, Netherlands.

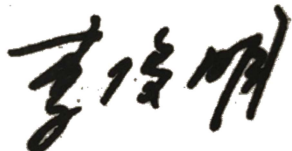
9. Zusätzliche Informationen: N/A

Unterzeichnet für und im Auftrag von: Junming, Li

(Ort und Datum der Ausstellung): Ort: Luoyang City, Henan Province, China Date: Nov 05, 2021

(Name, Funktion): Junming, Li, Manager

(Unterschrift):



Déclaration de conformité UE

Déclaration de conformité UE - cette déclaration sera traduite dans une langue appropriée au pays de destination du produit, des copies peuvent être obtenues en ligne, en suivant le lien :

1. PPE (produit, type, lot ou numéro de série):

Masque respiratoire plié, FFP2 NR, Référence: S910, S910V, S912, S912V, S9501+, S9501V+

2. Nom et adresse du fabricant et, le cas échéant, son mandataire:

Nom de la compagnie: Luoyang Sunmed Devices Co., Ltd.

Adresse: No. 8 Huaxia Road, Hi-Tech Zone, Luoyang Area of China (Henan) Pilot Free Trade Zone

3. Cette déclaration de conformité est établie sous la seule responsabilité du fabricant:

Luoyang Sunmed Devices Co., Ltd.

4. Objet de la déclaration (identification des EPI permettant la traçabilité, si nécessaire pour l'identification de l'EPI; une image couleur d'une clarté suffisante peut être incluse):

Masque avec marquage CE.

5. L'objet de la déclaration décrit au point 4 est conforme à la législation d'harmonisation de l'Union applicable: Règlement EPI (UE) 2016/425.

6. Références aux normes harmonisées pertinentes utilisées, y compris la date de la norme, ou références aux autres spécifications techniques, y compris la date de la spécification, par rapport auquel la conformité est déclarée: EN 149:2001+A1:2009.

7. Le cas échéant, l'organisme notifié BSI Group NB 2797, The Netherlands BV, Say Building, John M Keynesplein 9, 1066 EP, Amsterdam, Pays-Bas a effectué l'examen UE de type (module B) et délivré l'attestation d'examen UE de type CE 749655

8. Le cas échéant, l'EPI est soumis à la procédure d'évaluation de la conformité - conformité au type basée sur l'assurance qualité du processus de production (Module D) et délivré le certificat Module D CE 749657 sous la surveillance de l'organisme notifié BSI Group, The Netherlands BV (NB 2797), Say Building, John M Keynesplein 9, 1066 EP, Amsterdam, Netherlands.

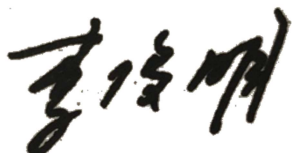
9. Information additionnelle: N/A

Signé pour et au nom de: Junming, Li

(lieu et date de délivrance): Ort: Luoyang City, Henan Province, China Date: Nov 05, 2021

(nom, fonction): Junming, Li, Manager

(Signature):



Declaración de conformidad de la UE

Declaración de conformidad de la UE - esta declaración se traducirá a un idioma apropiado para el país de destino del producto, las copias se pueden obtener en línea, siguiendo el enlace :

1. PPE (producto, tipo, lote o número de serie):

respirador plegado, FFP2 NR, número de pieza: S910, S910V, S912, S912V, S9501+, S9501V+

2. Nombre y dirección del fabricante y, donde corresponda, Su representante autorizado:

nombre de empresa: Luoyang Sunmed Devices Co., Ltd.

Domicilio: No. 8 Huaxia Road, Hi-Tech Zone, Luoyang Area of China (Henan) Pilot Free Trade Zone

3. Esta declaración de conformidad se emite bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante:

Luoyang Sunmed Devices Co., Ltd.

4. Objeto de la declaración (identificación de EPI que permita la trazabilidad, cuando sea necesario para la identificación del EPI; se puede incluir una imagen en color de suficiente claridad):

Mascarilla con marcado CE.

5. El objeto de la declaración descrito en el punto 4 es conforme con la legislación de armonización de la Unión pertinente: Reglamento EPI (UE) 2016/425.

6. Referencias a las normas armonizadas pertinentes utilizadas, incluyendo la fecha de la norma, o referencias a las demás especificaciones técnicas, incluyendo la fecha de la especificación, en relación con la cual se declara la conformidad: EN 149:2001+A1:2009.

7. Donde corresponda, el organismo notificado BSI Group NB 2797, The Netherlands BV, Say Building, John M Keynesplein 9, 1066 EP, Ámsterdam, Países Bajos realizó el examen de tipo de la UE (Módulo B) y emitió el certificado de examen de tipo de la UE CE 749655

8. Donde corresponda, el EPI está sujeto al procedimiento de evaluación de la conformidad - conformidad con el tipo basado en la garantía de calidad del proceso de producción (Módulo D) y emitió el certificado del Módulo D CE 749657 bajo la supervisión del organismo notificado BSI Group, The Netherlands BV (NB 2797), Say Building, John M Keynesplein 9, 1066 EP, Amsterdam, Netherlands.

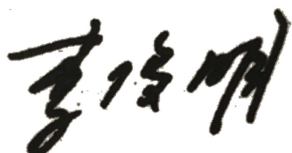
9. Información adicional: N/A

Firmado para y en representación de: Junming, Li

(Lugar y fecha de emisión): Lugar: Luoyang City, Henan Province, China Date: Nov 05, 2021

(nombre, función): Junming, Li, Manager

(firma):



Dichiarazione di conformità UE

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE - tale dichiarazione sarà tradotta in una lingua adeguata al Paese di destinazione del prodotto, copie possono essere ottenute online, seguendo il link :

1. PPE (prodotto, tipo, lotto o numero di serie):

Respiratore ripiegato, FFP2 NR, codice: S910, S910V, S912, S912V, S9501+, S9501V+

2. Nome e indirizzo del fabbricante e, se del caso, del suo mandatario:

Nome della ditta: Luoyang Sunmed Devices Co., Ltd.

Indirizzo: No. 8 Huaxia Road, Hi-Tech Zone, Luoyang Area of China (Henan) Pilot Free Trade Zone

3. La presente dichiarazione di conformità è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante:

Luoyang Sunmed Devices Co., Ltd.

4. Oggetto della dichiarazione (identificazione del DPI che ne consenta la tracciabilità; ove necessario per l'identificazione del DPI, può essere allegata un'immagine a colori di sufficiente chiarezza):

Mascherina con marcatura CE.

5. L'oggetto della dichiarazione di cui al punto 4 è conforme alla pertinente normativa di armonizzazione dell'Unione: Regolamento DPI (UE) 2016/425.

6. Riferimenti alle pertinenti norme armonizzate utilizzate, inclusa la data della norma, o riferimenti alle altre specifiche tecniche, inclusa la data della specifica, in relazione alle quali è dichiarata la conformità: EN 149:2001+A1:2009.

7. Ove applicabile, l'organismo notificato BSI Group NB 2797, The Netherlands BV, Say Building, John M Keynesplein 9, 1066 EP, Amsterdam, I Paesi Bassi hanno effettuato l'esame UE del tipo (Modulo B) e rilasciato l'attestato di esame UE del tipo CE 749655

8. Ove applicabile, il DPI è soggetto alla procedura di valutazione della conformità - conformità al tipo basata sulla garanzia della qualità del processo produttivo (Modulo D) e rilasciato il certificato Modulo D CE 749657 sotto la sorveglianza dell'organismo notificato BSI Group, The Netherlands BV (NB 2797), Say Building, John M Keynesplein 9, 1066 EP, Amsterdam, Netherlands.

9. Informazioni aggiuntive: N/A

Firmato a nome e per conto di: Junming, Li

(luogo e data di rilascio): Luogo: Luoyang City, Henan Province, China Date: Nov 05, 2021

(nome, funzione): Junming, Li, Manager

(firma):

