



DRIVE1

KATALOG PRODUKTÓW

**DYSTRYBUTOR I PRODUCENT
ŚRODKÓW OCHRONY INDYWIDUALNEJ**

Spis treści:

Kombinezony.....	3-8
Fartuchy.....	9-12
Komplet ochronny.....	13-14
Półmaski FFP3.....	15-26
Półmaski FFP2.....	27-34
Półmaski KN95.....	35-36
Czepki medyczne.....	37-38
Pulsoksymetr.....	39
Termometr bezdotykowy.....	40
Ochraniacze na buty.....	41-42
Rury do respiratora.....	43
Maski medyczne dla dzieci.....	44

Kombinezon ochronny Proactive-Tex

- Kombinezon ochronny, jednorazowy
- Typ 3-B / 4-B
- Normy: EN14126:2003+AC:2004

DRIVE1



EU DECLARATION OF CONFORMITY
MANUFACTURER
PROMEGA TEKSTİL ÜRÜNLERİ SANAYİ VE TİCARET LTD.ŞTİ.
Adl Mah. Yakuphan Cad. Tınburl Sk. No:2 Kat:2 Şişli - İSTANBUL / TÜRKİYE

PRODUCT DESCRIPTION
Brand Name : PROACTIVE-TEX , Model : 02-TULUM
Protective Coverall manufactured from laminated polypropylene non-woven fabric with hood, inside bound seams, elastic cuff, ankle and waist, zipper, blue band and zipper flap. The Coverall is available in 4 nominal sizes.
Type 3-Protective against liquid chemicals in the form of [jet/high speed projection]
Type 4- Protection against liquid chemicals in the form of spray.
Type 3B – Type 4B, Protective clothing against infective agents.

The Manufacturer declares on his sole responsibility that the product above is, under conditions of normal use and conditions defined by the Manufacturer safe and meets all the necessary legal conditions and requirements. The Product is a Personal Protective Equipment that is intended for a single use and solely in accordance with the Manufacturer's instructions.

The above mentioned Product is in conformity with the relevant EU harmonization legislation;

- Complies with EU 2016/425 Personal Protective Equipment Regulation establishing technical requirements for Category II Products.
- Complies with technical harmonized standards in accordance with the Essential Health and Safety Requirements referred to EU 2016/425 PPE Regulation, EN ISO 13988:2013, EN 14605:2005+A1:2009, EN 14126:2003/AC:2004
- Complies with applicable provisions of EU Directive 93/142/JEC for Medical Devices.
- Complies with other relevant harmonized legislation and community standards
- All require tests referred above standards are conducted.

For the assessment of conformity to the regulation and harmonized standards conducted under supervision of **UNIVERSAL CERTIFICATION, SURVEILLANCE SERVICES AND TRADE Co.** Notified body number 2163.

The notified body **UNIVERSAL CERTIFICATION**, Number 2163 Performed the EU Type Examination and issued the EU type examination Certificate number 2163-PPE-1478 dated 18/09/2020

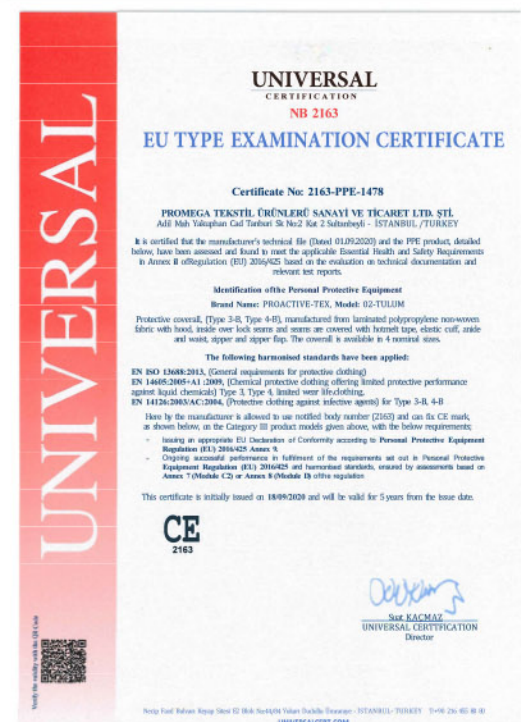
MARKING, LABELING

Marking, Labeling and user information are prepared in accordance with EU 2016/425 Personal Protective Equipment Regulation and EN14126. The information is supplied with the product considering EN ISO 15223-1:2016 and EN 1041:2009+A1:2013

MEASURES TO ENSURE CONFORMITY

The Manufacturer Declares that he has taken all necessary measures to ensure the conformity of products placed on the market with technical documentation and technical requirements for this type of product.

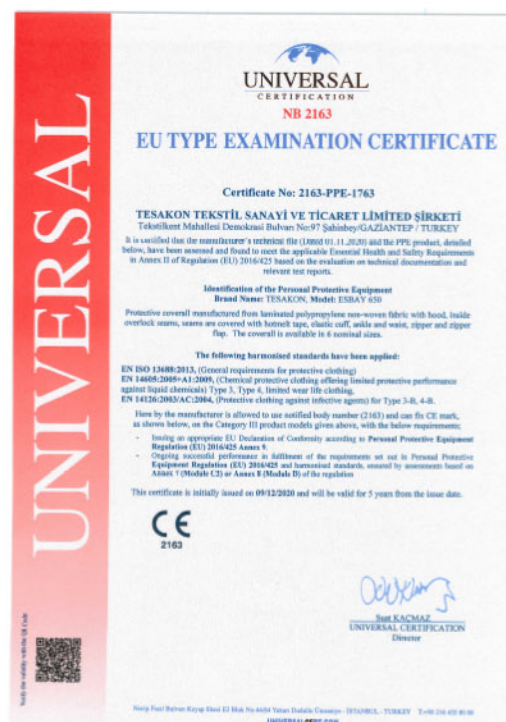
Ayşe ÇETİNEL
General Manager
18/09/2020 / İSTANBUL
PROMEGA TEKSTİL
ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. LTD. ŞTİ.
Nispetiye - Feriye Cad. No: 2 Kat: 2 Şişli - İstanbul / Türkiye
Tic. Sic. No: 297372
Mersis No: 075200100000013
Tel: 0216 512 71 70 Fax: 0216 512 71 75



Kombinezon ochronny Tesakon

- Kombinezon ochronny, jednorazowy
- Typ 3-B / 4-B
- Normy: EN14126:2003+AC:2004

DRIVE1



Tesakon

Tekstil Sanayi ve Ticaret
Limited Şirketi

EU DECLARATION OF CONFORMITY

TESAKON TEKSTİL SANAYİ VE TİCARET LTD. ŞTİ. declares that this product complies with the following regulation:

Certificate No: 2163-PPE-1763

Certificate Company: UNIVERSAL CERTIFICATION

Certificate Company Address: Nispetiye Sokakı No: 45 Kat: 4 Üsküdar / İstanbul / Turkey

Certificate Company Number: NB 2163

Certification Date: 09/12/2020

Identification of the PPE object of the declaration: TYPE 3/4 B Complete Protective Coverall

Designation: Non-removable Protective Coverall with hood / Single Use

Item No: Tesakon 630

Product Name: 100% Breathable Lamination - with the reinforced seams

Single Use Color: White

Size: S, M, L, XL, XXL, XXXL

Specifications: Microperforated laminated non-woven overall with elasticated hood and taped on cuffs.

Fastening with zip under flap. Elasticated round head, waist, cuffs and ankles. Individual pack.

EU DECLARATION OF CONFORMITY

This declaration of conformity is based under the sole responsibility of the manufacturer.

The object of the declaration identified above is in conformity with the relevant Union harmonization legislation:

Council Directive of 14 June 1989 (89/686/EEC), with its amendments and with the harmonized standards.

It is in conformity with the provisions of the Council Directive (89/686/EEC), and where such is the case, with the national harmonized standards.

EN 13086:2003 General requirements for Protective clothing

EN 14126:2003+AC:2004 Protective clothing against infective agents Type 3/4 B

EN 14805:2005+A1:2009 Protective clothing against liquid chemicals. Performance requirements for clothing with liquid tight (Type B) or spray tight (Type C) connections, including items providing protection to parts of the body only (Type PB (2) and PB (3))

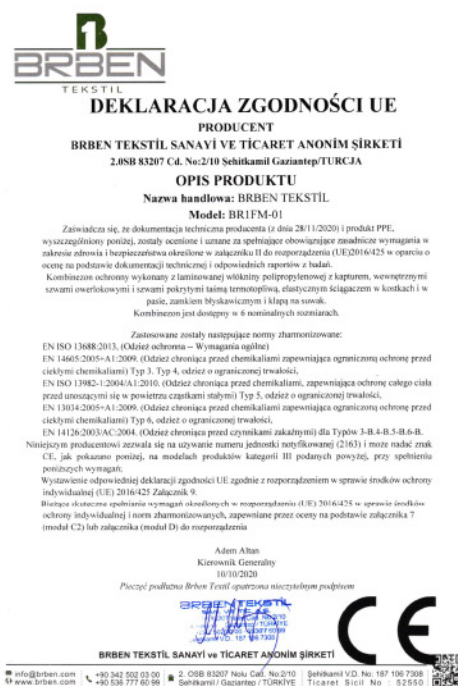
PPE AS Type examination (Module B) is done. The PPE is subject to the conformity assessment procedure to type based on internal production control plus supervised product checks at random intervals (Module C2) under surveillance of the notified body.

Tesakon
Teskil Sanayi ve Ticaret Ltd. Şti.
Nispetiye Sokakı No: 45 Kat: 4
Üsküdar / İstanbul / Turkey
Tic. Sic. No: 274117 / Mersis No: 34110100000000000001
Telefon: +90 216 450 80 80

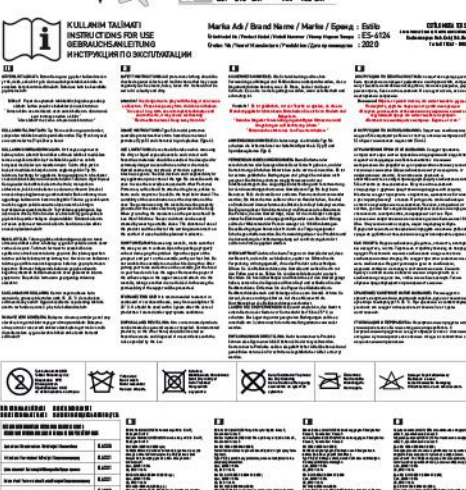
Tel: +90 342 322 40 27
Tel: +90 533 095 27 00

Teknikleri Mahallesi
Demokras Bulvarı No: 101

DRIVE1



DRIVE1

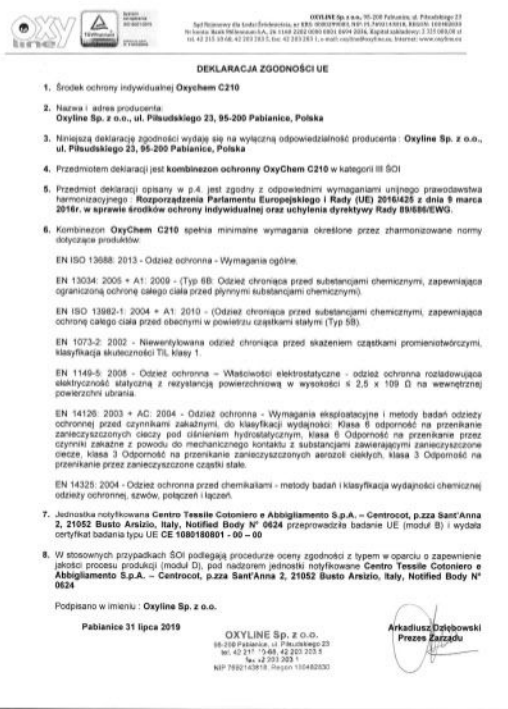


CE
2163



DRIVE1

- # DRIVE1



DRIVE1

- # DRIVE1



Fartuch barierowy

- Fartuch barierowy Laminat z szerokimi mankietami
- Norma: EN14126
- Wiązany przy szyi oraz w pasie
- Gramatura: 51g/m²

DRIVE1



MJS, z o.o. ul. Ułogowa 6 92-647 Łódź NIP: 880118482	Karta charakterystyki produktu Fartuch barierowy Laminat	Data stworzenia: 26.11.2020r.
---	---	-------------------------------

1. Identyfikacja produktu

Nazwa: Fartuch barierowy Laminat
Klasyfikacja produktu: Środek Ochrony Indywidualnej, Odzież ochronna

2. Opis i Parametry Techniczne

Fartuch barierowy Laminat, z szerokimi mankietami.
Fartuch posiada dwa niezależne wiązania: przy szyi oraz w pasie.

Parametry:	Wartości:
Długość fartucha	107 +/- 5% cm
Obwód w pasie - maksimum	135 +/- 5% cm
Długość rękawa	54 +/- 5% cm
Długość paska do wiązania w pasie	250 +/- 10% cm
Rozmiar	Uniwersalny

3. Skład:

Fartuch barierowy Laminat jest wykonany z włókniny polipropylenowej pokrytej warstwą laminowaną o gramaturze min. 51g/m².

Włókna spełnia wymagania wynikające z norm:
EN ISO 16603:2004
EN 14126:2003

Nie zawiera włókien szklanych.
Nie zawiera lateksu.
Nie zawiera substancji i tworzyw szkodliwych.
Kolor: Biały/zielony/niebieski

4. Dodatkowe właściwości

- lekki
- dobrze leżący na ciele
- możliwość dopasowania do każdej sylwetki
- łatwe i szybkie zakładanie
- łatwe wiązanie
- nie ogranicza możliwości ruchowych
- szeroki mankiet zapewnia szczelną ochronę oraz zabezpiecza przed zsuwaniem się rękawów podczas podnoszenia rąk
- odporny na przesiąkanie cieczy oraz krwi

MJS, z o.o. ul. Ułogowa 6 92-647 Łódź NIP: 880118482	Karta charakterystyki produktu Fartuch barierowy Laminat	Data stworzenia: 20.11.2020r.
---	---	-------------------------------

5. Zastosowanie:

Fartuch barierowy Laminat ma zastosowanie jako środek ochrony indywidualnej w:

- jednostki opieki zdrowotnej m. in. w szpitalach
- laboratoria
- gabinety stomatologiczne
- przemysł farmaceutyczny
- użycia oraz segregacja odpadów
- przychodnie weterynaryjne.

Przy noszeniu fartucha ochronnego zaleca się również noszenie rękawiczek ochronnych, ochroniaczy na obuwie, maski ochronnej oraz gogli lub przyłbicy.

6. Certyfikaty i atesty

Parametr:	Zgodność z normą:
Odporność na przesłanianie krwi oraz płynów ustrojowych	EN ISO 16603: 20kPa EN 14126 klasa 6
Odporność na patogeny i wirusy	EN ISO 16604: 20kPa EN 14126 klasa 6
Odporność na rozdarcia	EN 14325:2007 klasa 1
Odporność na przebicie	EN 14325:2007 klasa 1
Wodoszczelność	EN 13795:2006
Wodoszczelność	EN 343:2003

Dodatkowe normy spełnione przez Fartuch barierowy Laminat:
EN ISO 13688
EN 340

7. Uwaga:

Produkt niejadalny.

W imieniu producenta zatwierdził i podpisał:

Łódź, 20.11.2020r.

MJ
Karta z Certyfikatem i Atestem
92-647 Łódź, ul. Ułogowa 6
NIP: 880118482 KRS 000443733

Kamił Pogorzelski
Kamił Pogorzelski - Prezes Zarządu

Fartuch chirurgiczny sterylny

- Materiał: SMS 40g/m2
- W zestawie rącznik
- EN13795
- Bez lateksu
- Dostępna pełna rozmiarówka

DRIVE1



TSE
TÜRK STANDARTLARI ENSTİTÜSÜ
TURKISH STANDARDS INSTITUTION

Production Quality Assurance Certificate

Directive 93/42/EEC on Medical devices, Annex V (Class I devices in sterile conditions and sterilised systems or procedure packs)

Notified Body : Türk Standartları Enstitüsü (TSE) - Necatibey Cad. No:112 Bükâkılar Ankara / Türkiye (NB 1783)

Company Name : HÜMEYRA ÖZGÖMEÇ ZİRVE SAĞLIK HİZMETLERİ

Company Address : ATAKEKT MAH. EGE SK. NO:12/85 ÜMRANİYE/İSTANBUL TURKEY

Manufacturing Site : ATAKEKT MAH. EGE SK. NO:12/85 ÜMRANİYE/İSTANBUL TURKEY

Scope : DISPOSABLE SURGICAL COVER AND APRON SETS (STERILE)

GMDN Code : 47783, 35778

Classification Rule : Rule 1, Class Is

Inspection Report Number : 2140-MDD-145/2019-01

First Issue Date : 17.01.2020

Validity Date : 26.05.2024

The manufacturer's quality system is inspected in accordance with Annex V of the Medical Device Directive restricted to the reports of manufacture concerned with ensuring and maintaining sterile conditions and the quality system must meet the requirements of Medical Device Directive Annex V. The Notified Body has the right to carry out the necessary inspections in accordance with Medical Device Directive Annex V-Section 4.

Certificate No: 1783- MDD-142

 
Sezai DOĞAN
Director of Directives
ANKARA Rev06, 17/01/2020

Please check the validity of certificate from TSE's web page: <https://tcsonportal.tse.org.tr/Gonderi/Firma/Anasayfa/TCSE/Anasayfa>

www.tse.org.tr / Necatibey Cad. No: 112 Bükâkılar - ANKARA / +90 312 416 62 00

Not signed by the notified body. The certificate is not valid for use as evidence of conformity. The certificate owner is to be held, partially, fully, or not at all, responsible for its use.

TD.01.06.6/703 16.01.2020

İngilizce Format:

EC DECLARATION of CONFORMITY

We, as Zirve Sağlık hereby declare that, our product models that are manufactured at Atakekt Mah. Ege Sokak 12/85 Ümraniye-İstanbul, with the given classes and GMDN codes according to the 93/42/AT Medical Device Directive ANNEX V, are produced in compliance with the following standards and guides, all supporting documentation is retained under the premises of our company.

All provisions of 93/42/EEC Medical Device Directive,

EN ISO 13485, EN ISO 556-1, EN ISO 15223-1, EN 1041+A1, EN ISO 10993-1, 10993-5, 10993-10, EN ISO 11135-1, EN ISO 11135-2, EN ISO 11135-3, EN ISO 11135-4, EN ISO 11135-5, EN ISO 11135-6, EN ISO 11135-7, EN ISO 11135-8, EN ISO 11135-9, EN ISO 11135-10, EN ISO 11135-11, EN ISO 11135-12, EN ISO 11135-13, EN ISO 11135-14, EN ISO 11135-15, EN ISO 11135-16, EN ISO 11135-17, EN ISO 11135-18, EN ISO 11135-19, EN ISO 11135-20, EN ISO 11135-21, EN ISO 11135-22, EN ISO 11135-23, EN ISO 11135-24, EN ISO 11135-25, EN ISO 11135-26, EN ISO 11135-27, EN ISO 11135-28, EN ISO 11135-29, EN ISO 11135-30, EN ISO 11135-31, EN ISO 11135-32, EN ISO 11135-33, EN ISO 11135-34, EN ISO 11135-35, EN ISO 11135-36, EN ISO 11135-37, EN ISO 11135-38, EN ISO 11135-39, EN ISO 11135-40, EN ISO 11135-41, EN ISO 11135-42, EN ISO 11135-43, EN ISO 11135-44, EN ISO 11135-45, EN ISO 11135-46, EN ISO 11135-47, EN ISO 11135-48, EN ISO 11135-49, EN ISO 11135-50, EN ISO 11135-51, EN ISO 11135-52, EN ISO 11135-53, EN ISO 11135-54, EN ISO 11135-55, EN ISO 11135-56, EN ISO 11135-57, EN ISO 11135-58, EN ISO 11135-59, EN ISO 11135-60, EN ISO 11135-61, EN ISO 11135-62, EN ISO 11135-63, EN ISO 11135-64, EN ISO 11135-65, EN ISO 11135-66, EN ISO 11135-67, EN ISO 11135-68, EN ISO 11135-69, EN ISO 11135-70, EN ISO 11135-71, EN ISO 11135-72, EN ISO 11135-73, EN ISO 11135-74, EN ISO 11135-75, EN ISO 11135-76, EN ISO 11135-77, EN ISO 11135-78, EN ISO 11135-79, EN ISO 11135-80, EN ISO 11135-81, EN ISO 11135-82, EN ISO 11135-83, EN ISO 11135-84, EN ISO 11135-85, EN ISO 11135-86, EN ISO 11135-87, EN ISO 11135-88, EN ISO 11135-89, EN ISO 11135-90, EN ISO 11135-91, EN ISO 11135-92, EN ISO 11135-93, EN ISO 11135-94, EN ISO 11135-95, EN ISO 11135-96, EN ISO 11135-97, EN ISO 11135-98, EN ISO 11135-99, EN ISO 11135-100, EN ISO 11135-101, EN ISO 11135-102, EN ISO 11135-103, EN ISO 11135-104, EN ISO 11135-105, EN ISO 11135-106, EN ISO 11135-107, EN ISO 11135-108, EN ISO 11135-109, EN ISO 11135-110, EN ISO 11135-111, EN ISO 11135-112, EN ISO 11135-113, EN ISO 11135-114, EN ISO 11135-115, EN ISO 11135-116, EN ISO 11135-117, EN ISO 11135-118, EN ISO 11135-119, EN ISO 11135-120, EN ISO 11135-121, EN ISO 11135-122, EN ISO 11135-123, EN ISO 11135-124, EN ISO 11135-125, EN ISO 11135-126, EN ISO 11135-127, EN ISO 11135-128, EN ISO 11135-129, EN ISO 11135-130, EN ISO 11135-131, EN ISO 11135-132, EN ISO 11135-133, EN ISO 11135-134, EN ISO 11135-135, EN ISO 11135-136, EN ISO 11135-137, EN ISO 11135-138, EN ISO 11135-139, EN ISO 11135-140, EN ISO 11135-141, EN ISO 11135-142, EN ISO 11135-143, EN ISO 11135-144, EN ISO 11135-145, EN ISO 11135-146, EN ISO 11135-147, EN ISO 11135-148, EN ISO 11135-149, EN ISO 11135-150, EN ISO 11135-151, EN ISO 11135-152, EN ISO 11135-153, EN ISO 11135-154, EN ISO 11135-155, EN ISO 11135-156, EN ISO 11135-157, EN ISO 11135-158, EN ISO 11135-159, EN ISO 11135-160, EN ISO 11135-161, EN ISO 11135-162, EN ISO 11135-163, EN ISO 11135-164, EN ISO 11135-165, EN ISO 11135-166, EN ISO 11135-167, EN ISO 11135-168, EN ISO 11135-169, EN ISO 11135-170, EN ISO 11135-171, EN ISO 11135-172, EN ISO 11135-173, EN ISO 11135-174, EN ISO 11135-175, EN ISO 11135-176, EN ISO 11135-177, EN ISO 11135-178, EN ISO 11135-179, EN ISO 11135-180, EN ISO 11135-181, EN ISO 11135-182, EN ISO 11135-183, EN ISO 11135-184, EN ISO 11135-185, EN ISO 11135-186, EN ISO 11135-187, EN ISO 11135-188, EN ISO 11135-189, EN ISO 11135-190, EN ISO 11135-191, EN ISO 11135-192, EN ISO 11135-193, EN ISO 11135-194, EN ISO 11135-195, EN ISO 11135-196, EN ISO 11135-197, EN ISO 11135-198, EN ISO 11135-199, EN ISO 11135-200, EN ISO 11135-201, EN ISO 11135-202, EN ISO 11135-203, EN ISO 11135-204, EN ISO 11135-205, EN ISO 11135-206, EN ISO 11135-207, EN ISO 11135-208, EN ISO 11135-209, EN ISO 11135-210, EN ISO 11135-211, EN ISO 11135-212, EN ISO 11135-213, EN ISO 11135-214, EN ISO 11135-215, EN ISO 11135-216, EN ISO 11135-217, EN ISO 11135-218, EN ISO 11135-219, EN ISO 11135-220, EN ISO 11135-221, EN ISO 11135-222, EN ISO 11135-223, EN ISO 11135-224, EN ISO 11135-225, EN ISO 11135-226, EN ISO 11135-227, EN ISO 11135-228, EN ISO 11135-229, EN ISO 11135-230, EN ISO 11135-231, EN ISO 11135-232, EN ISO 11135-233, EN ISO 11135-234, EN ISO 11135-235, EN ISO 11135-236, EN ISO 11135-237, EN ISO 11135-238, EN ISO 11135-239, EN ISO 11135-240, EN ISO 11135-241, EN ISO 11135-242, EN ISO 11135-243, EN ISO 11135-244, EN ISO 11135-245, EN ISO 11135-246, EN ISO 11135-247, EN ISO 11135-248, EN ISO 11135-249, EN ISO 11135-250, EN ISO 11135-251, EN ISO 11135-252, EN ISO 11135-253, EN ISO 11135-254, EN ISO 11135-255, EN ISO 11135-256, EN ISO 11135-257, EN ISO 11135-258, EN ISO 11135-259, EN ISO 11135-260, EN ISO 11135-261, EN ISO 11135-262, EN ISO 11135-263, EN ISO 11135-264, EN ISO 11135-265, EN ISO 11135-266, EN ISO 11135-267, EN ISO 11135-268, EN ISO 11135-269, EN ISO 11135-270, EN ISO 11135-271, EN ISO 11135-272, EN ISO 11135-273, EN ISO 11135-274, EN ISO 11135-275, EN ISO 11135-276, EN ISO 11135-277, EN ISO 11135-278, EN ISO 11135-279, EN ISO 11135-280, EN ISO 11135-281, EN ISO 11135-282, EN ISO 11135-283, EN ISO 11135-284, EN ISO 11135-285, EN ISO 11135-286, EN ISO 11135-287, EN ISO 11135-288, EN ISO 11135-289, EN ISO 11135-290, EN ISO 11135-291, EN ISO 11135-292, EN ISO 11135-293, EN ISO 11135-294, EN ISO 11135-295, EN ISO 11135-296, EN ISO 11135-297, EN ISO 11135-298, EN ISO 11135-299, EN ISO 11135-300, EN ISO 11135-301, EN ISO 11135-302, EN ISO 11135-303, EN ISO 11135-304, EN ISO 11135-305, EN ISO 11135-306, EN ISO 11135-307, EN ISO 11135-308, EN ISO 11135-309, EN ISO 11135-310, EN ISO 11135-311, EN ISO 11135-312, EN ISO 11135-313, EN ISO 11135-314, EN ISO 11135-315, EN ISO 11135-316, EN ISO 11135-317, EN ISO 11135-318, EN ISO 11135-319, EN ISO 11135-320, EN ISO 11135-321, EN ISO 11135-322, EN ISO 11135-323, EN ISO 11135-324, EN ISO 11135-325, EN ISO 11135-326, EN ISO 11135-327, EN ISO 11135-328, EN ISO 11135-329, EN ISO 11135-330, EN ISO 11135-331, EN ISO 11135-332, EN ISO 11135-333, EN ISO 11135-334, EN ISO 11135-335, EN ISO 11135-336, EN ISO 11135-337, EN ISO 11135-338, EN ISO 11135-339, EN ISO 11135-340, EN ISO 11135-341, EN ISO 11135-342, EN ISO 11135-343, EN ISO 11135-344, EN ISO 11135-345, EN ISO 11135-346, EN ISO 11135-347, EN ISO 11135-348, EN ISO 11135-349, EN ISO 11135-350, EN ISO 11135-351, EN ISO 11135-352, EN ISO 11135-353, EN ISO 11135-354, EN ISO 11135-355, EN ISO 11135-356, EN ISO 11135-357, EN ISO 11135-358, EN ISO 11135-359, EN ISO 11135-360, EN ISO 11135-361, EN ISO 11135-362, EN ISO 11135-363, EN ISO 11135-364, EN ISO 11135-365, EN ISO 11135-366, EN ISO 11135-367, EN ISO 11135-368, EN ISO 11135-369, EN ISO 11135-370, EN ISO 11135-371, EN ISO 11135-372, EN ISO 11135-373, EN ISO 11135-374, EN ISO 11135-375, EN ISO 11135-376, EN ISO 11135-377, EN ISO 11135-378, EN ISO 11135-379, EN ISO 11135-380, EN ISO 11135-381, EN ISO 11135-382, EN ISO 11135-383, EN ISO 11135-384, EN ISO 11135-385, EN ISO 11135-386, EN ISO 11135-387, EN ISO 11135-388, EN ISO 11135-389, EN ISO 11135-390, EN ISO 11135-391, EN ISO 11135-392, EN ISO 11135-393, EN ISO 11135-394, EN ISO 11135-395, EN ISO 11135-396, EN ISO 11135-397, EN ISO 11135-398, EN ISO 11135-399, EN ISO 11135-400, EN ISO 11135-401, EN ISO 11135-402, EN ISO 11135-403, EN ISO 11135-404, EN ISO 11135-405, EN ISO 11135-406, EN ISO 11135-407, EN ISO 11135-408, EN ISO 11135-409, EN ISO 11135-410, EN ISO 11135-411, EN ISO 11135-412, EN ISO 11135-413, EN ISO 11135-414, EN ISO 11135-415, EN ISO 11135-416, EN ISO 11135-417, EN ISO 11135-418, EN ISO 11135-419, EN ISO 11135-420, EN ISO 11135-421, EN ISO 11135-422, EN ISO 11135-423, EN ISO 11135-424, EN ISO 11135-425, EN ISO 11135-426, EN ISO 11135-427, EN ISO 11135-428, EN ISO 11135-429, EN ISO 11135-430, EN ISO 11135-431, EN ISO 11135-432, EN ISO 11135-433, EN ISO 11135-434, EN ISO 11135-435, EN ISO 11135-436, EN ISO 11135-437, EN ISO 11135-438, EN ISO 11135-439, EN ISO 11135-440, EN ISO 11135-441, EN ISO 11135-442, EN ISO 11135-443, EN ISO 11135-444, EN ISO 11135-445, EN ISO 11135-446, EN ISO 11135-447, EN ISO 11135-448, EN ISO 11135-449, EN ISO 11135-450, EN ISO 11135-451, EN ISO 11135-452, EN ISO 11135-453, EN ISO 11135-454, EN ISO 11135-455, EN ISO 11135-456, EN ISO 11135-457, EN ISO 11135-458, EN ISO 11135-459, EN ISO 11135-460, EN ISO 11135-461, EN ISO 11135-462, EN ISO 11135-463, EN ISO 11135-464, EN ISO 11135-465, EN ISO 11135-466, EN ISO 11135-467, EN ISO 11135-468, EN ISO 11135-469, EN ISO 11135-470, EN ISO 11135-471, EN ISO 11135-472, EN ISO 11135-473, EN ISO 11135-474, EN ISO 11135-475, EN ISO 11135-476, EN ISO 11135-477, EN ISO 11135-478, EN ISO 11135-479, EN ISO 11135-480, EN ISO 11135-481, EN ISO 11135-482, EN ISO 11135-483, EN ISO 11135-484, EN ISO 11135-485, EN ISO 11135-486, EN ISO 11135-487, EN ISO 11135-488, EN ISO 11135-489, EN ISO 11135-490, EN ISO 11135-491, EN ISO 11135-492, EN ISO 11135-493, EN ISO 11135-494, EN ISO 11135-495, EN ISO 11135-496, EN ISO 11135-497, EN ISO 11135-498, EN ISO 11135-499, EN ISO 11135-500, EN ISO 11135-501, EN ISO 11135-502, EN ISO 11135-503, EN ISO 11135-504, EN ISO 11135-505, EN ISO 11135-506, EN ISO 11135-507, EN ISO 11135-508, EN ISO 11135-509, EN ISO 11135-510, EN ISO 11135-511, EN ISO 11135-512, EN ISO 11135-513, EN ISO 11135-514, EN ISO 11135-515, EN ISO 11135-516, EN ISO 11135-517, EN ISO 11135-518, EN ISO 11135-519, EN ISO 11135-520, EN ISO 11135-521, EN ISO 11135-522, EN ISO 11135-523, EN ISO 11135-524, EN ISO 11135-525, EN ISO 11135-526, EN ISO 11135-527, EN ISO 11135-528, EN ISO 11135-529, EN ISO 11135-530, EN ISO 11135-531, EN ISO 11135-532, EN ISO 11135-533, EN ISO 11135-534, EN ISO 11135-535, EN ISO 11135-536, EN ISO 11135-537, EN ISO 11135-538, EN ISO 11135-539, EN ISO 11135-540, EN ISO 11135-541, EN ISO 11135-542, EN ISO 11135-543, EN ISO 11135-544, EN ISO 11135-545, EN ISO 11135-546, EN ISO 11135-547, EN ISO 11135-548, EN ISO 11135-549, EN ISO 11135-550, EN ISO 11135-551, EN ISO 11135-552, EN ISO 11135-553, EN ISO 11135-554, EN ISO 11135-555, EN ISO 11135-556, EN ISO 11135-557, EN ISO 11135-558, EN ISO 11135-559, EN ISO 11135-560, EN ISO 11135-561, EN ISO 11135-562, EN ISO 11135-563, EN ISO 11135-564, EN ISO 11135-565, EN ISO 11135-566, EN ISO 11135-567, EN ISO 11135-568, EN ISO 11135-569, EN ISO 11135-570, EN ISO 11135-571, EN ISO 11135-572, EN ISO 11135-573, EN ISO 11135-574, EN ISO 11135-575, EN ISO 11135-576, EN ISO 11135-577, EN ISO 11135-578, EN ISO 11135-579, EN ISO 11135-580, EN ISO 11135-581, EN ISO 11135-582, EN ISO 11135-583, EN ISO 11135-584, EN ISO 11135-585, EN ISO 11135-586, EN ISO 11135-587, EN ISO 11135-588, EN ISO 11135-589, EN ISO 11135-590, EN ISO 11135-591, EN ISO 11135-592, EN ISO 11135-593, EN ISO 11135-594, EN ISO 11135-595, EN ISO 11135-596, EN ISO 11135-597, EN ISO 11135-598, EN ISO 11135-599, EN ISO 11135-600, EN ISO 11135-601, EN ISO 11135-602, EN ISO 11135-603, EN ISO 11135-604, EN ISO 11135-605, EN ISO 11135-606, EN ISO 11135-607, EN ISO 11135-608, EN ISO 11135-609, EN ISO 11135-610, EN ISO 11135-611, EN ISO 11135-612, EN ISO 11135-613, EN ISO 11135-614, EN ISO 11135-615, EN ISO 11135-616, EN ISO 11135-617, EN ISO 11135-618, EN ISO 11135-619, EN ISO 11135-620, EN ISO 11135-621, EN ISO 11135-622, EN ISO 11135-623, EN ISO 11135-624, EN ISO 11135-625, EN ISO 11135-626, EN ISO 11135-627, EN ISO 11135-628, EN ISO 11135-629, EN ISO 11135-630, EN ISO 11135-631, EN ISO 11135-632, EN ISO 11135-633, EN ISO 11135-634, EN ISO 11135-635, EN ISO 11135-636, EN ISO 11135-637, EN ISO 11135-638, EN ISO 11135-639, EN ISO 11135-640, EN ISO 11135-641, EN ISO 11135-642, EN ISO 11135-643, EN ISO 11135-644, EN ISO 11135-645, EN ISO 11135-646, EN ISO 11135-647, EN ISO 11135-648, EN ISO 11135-649, EN ISO 11135-650, EN ISO 11135-651, EN ISO 11135-652, EN ISO 11135-653, EN ISO 11135-654, EN ISO 11135-655, EN ISO 11135-656, EN ISO 11135-657, EN ISO 11135-658, EN ISO 11135-659, EN ISO 11135-660, EN ISO 11135-661, EN ISO 11135-662, EN ISO 11135-663, EN ISO 11135-664, EN ISO 11135-665, EN ISO 11135-666, EN ISO 11135-667, EN ISO 11135-668, EN ISO 11135-669, EN ISO 11135-670, EN ISO 11135-671, EN ISO 11135-672, EN ISO 11135-673, EN ISO 11135-674, EN ISO 11135-675, EN ISO 11135-676, EN ISO 11135-677, EN ISO 11135-678, EN ISO 11135-679, EN ISO 11135-680, EN ISO 11135-681, EN ISO 11135-682, EN ISO 11135-683, EN ISO 11135-684, EN ISO 11135-685, EN ISO 11135-686, EN ISO 11135-687, EN ISO 11135-688, EN ISO 11135-689, EN ISO 11135-690, EN ISO 11135-691, EN ISO 11135-692, EN ISO 11135-693, EN ISO 11135-694, EN ISO 11135-695, EN ISO 11135-696, EN ISO 11135-697, EN ISO 11135-698, EN ISO 11135-699, EN ISO 11135-700, EN ISO 11135-701, EN ISO 11135-702, EN ISO 11135-703, EN ISO 11135-704, EN ISO 11135-705, EN ISO 11135-706, EN ISO 11135-707, EN ISO 11135-708, EN ISO 11135-709, EN ISO 11135-710, EN ISO 11135-711, EN ISO 11135-712, EN ISO 11135-713, EN ISO 11135-714, EN ISO 11135-715, EN ISO 11135-716, EN ISO 11135-717, EN ISO 11135-718, EN ISO 11135-719, EN ISO 11135-720, EN ISO 11135-721, EN ISO 11135-722, EN ISO 11135-723, EN ISO 11135-724, EN ISO 11135-725, EN ISO 11135-726, EN ISO 11135-727, EN ISO 11135-728, EN ISO 11135-729, EN ISO 11135-730, EN ISO 11135-731, EN ISO 11135-732, EN ISO 11135-733, EN ISO 11135-734, EN ISO 11135-735, EN ISO 11135-736, EN ISO 11135-737, EN ISO 11135-738, EN ISO 11135-739, EN ISO 11135-740, EN ISO 11135-741, EN ISO 11135-742, EN ISO 11135-743, EN ISO 11135-744, EN ISO 11135-745, EN ISO 11135-746, EN ISO 11135-747, EN ISO 11135-748, EN ISO 11135-749, EN ISO 11135-750, EN ISO 11135-751, EN ISO 11135-752, EN ISO 11135-753, EN ISO 11135-754, EN ISO 11135-755, EN ISO 11135-756, EN ISO 11135-757, EN ISO 11135-758, EN ISO 11135-759, EN ISO 11135-760, EN ISO 11135-761, EN ISO 11135-762, EN ISO 11135-763, EN ISO 11135-764, EN ISO 11135-765, EN ISO 11135-766, EN ISO 11135-767, EN ISO 11135-768, EN ISO 11135-769, EN ISO 11135-770, EN ISO 11135-771, EN ISO 11135-772, EN ISO 11135-773, EN ISO 11135-774, EN ISO 11135-775, EN ISO 11135-776, EN ISO 11135-777, EN ISO 11135-778, EN ISO 11135-779, EN ISO 11135-780, EN ISO 11135-781, EN ISO 11135-782, EN ISO 11135-783, EN ISO 11135-784, EN ISO 11135-785, EN ISO 11135-786, EN ISO 11135-787, EN ISO 11135-788, EN ISO 11135-789, EN ISO 11135-790, EN ISO 11135-791, EN ISO 11135-792, EN ISO 11135-793, EN ISO 11135-794, EN ISO 11135-795, EN ISO 11135-796, EN ISO 11135-797, EN ISO 11135-798, EN ISO 11135-799, EN ISO 11135-800, EN ISO 11135-801, EN ISO 11135-802, EN ISO 11135-803, EN ISO 11135-804, EN ISO 11135-805, EN ISO 11135-806, EN ISO 11135-807, EN ISO 11135-808, EN ISO 11135-809, EN ISO 11135-810, EN ISO 11135-811, EN ISO 11135-812, EN ISO 11135-813, EN ISO 11135-814, EN ISO 11135-815, EN ISO 11135-816, EN ISO 11135-817, EN ISO 11135-818, EN ISO 11135-819, EN ISO 11135-820, EN ISO 11135-821, EN ISO 11135-822, EN ISO 11135-823, EN ISO 11135-824, EN ISO 11135-825, EN ISO 11135-826, EN ISO 11135-827, EN ISO 11135-828, EN ISO 11135-829, EN ISO 11135-830, EN ISO 11135-831, EN ISO 11135-832, EN ISO 11135-833, EN ISO 11135-834, EN ISO 11135-835, EN ISO 11135-836, EN ISO 11135-837, EN ISO 11135-838, EN ISO 11135-839, EN ISO 11135-840, EN ISO 11135-841, EN ISO 11135-842, EN ISO 11135-843, EN ISO 11135-844, EN ISO 11135-845, EN ISO 11135-846, EN ISO 11135-847, EN ISO 11135-848, EN ISO 11135-849, EN ISO

Fartuch barierowy

DRIVE1

- Norma: EN14126
- Wiązany na troki



Duru teks

EC DECLARATION OF CONFORMITY
In accordance with Directive 2016/425/EU

Document No : 2163-PPE-1847
Manufacturer : DURUTEKS İNŞAAT GIDA TEKSTİL SANAYİ VE TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ
Address : Batı Sırtal Mahallesi 2308 Cad. Gerson Sit. No: 51 Yenimahalle/Ankara - TURKEY
Brand : DURUTEKS
Product/s : PROTECTIVE GOWN
Model : DRT GOWN L01
Specification : S / M / L / XL / XXL / XXXL

Applicable Standards: EN 14126 - 2016/425 / EU Personal Protective Equipment Regulation (Protective clothing against infective agents) for Type PB(6)-B, EN ISO 13688:2013, EN 13034:2005-A1:2009

With this document, it is declared that following disposable products (GOWNS) are produced in our production facilities in accordance with International Standards and all our products comply with the 2016/425/EU Personal Protective Equipment Directive

Compliance of designated product with Directive 2016/425/EU has been assured via assessment of the quality management system and test report issued by Notified Body 2163, (UNIVERSAL), decision dated and numbered 27th December 2020, DRT GOWN L01.

Ankara 27.12.2020
General Manager / Ayşe ALTINTAŞ

CE

MADE IN TURKEY

DURUTEKS İNŞAAT GIDA TEKSTİL SANAYİ VE TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ
Batı Sırtal Mahallesi 2308 Cad. Gerson Sit. No: 51 Yenimahalle/Ankara
+90 312 257 45 58

Fartuch wzmocniony, sterylny z ręcznikiem chirurgicznym

DRIVE1

- Fartuch chirurgiczny
- Trójwarstwowy
- Medyczny
- Laminowany
- Tkanina wzmocniona SMMS
- Gramatura 35-45 GSM.



Komplet medyczny

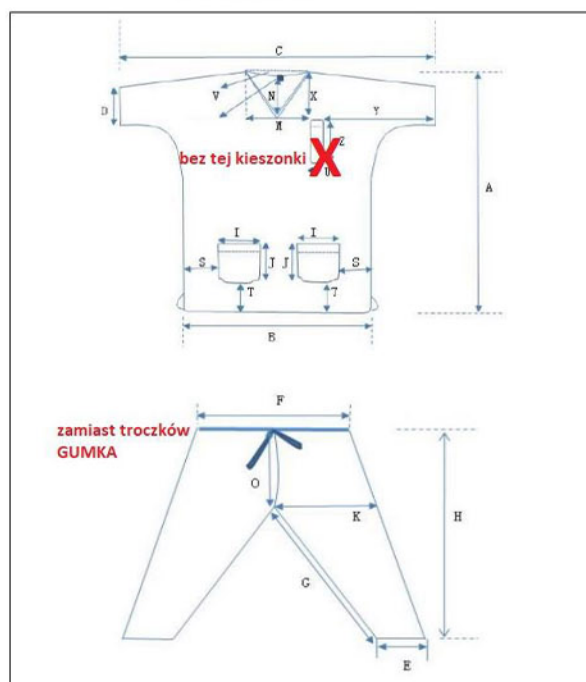
- Komplet medyczny dwuczęściowy
- Bluza + spodnie
- Włóknina SMS Texton
- Gramatura 35g/m²
- Rozmiary: S - XXL

DRIVE1



WYMIARY PRODUKTU:

rozmiar L



Product specification		Nr	S/O12B0019
Product	TEXFIL SMS		
Weight	35		
Raw material	100% PP		
Colour	Blue 3.6		
Additives	No		
Description		Unit	Value
Weight tolerance	[+/- 10%] (average)	[g/m ²]	35
Tensile strength	MD min (average)	[N/5cm]	71
	CD min (average)	[N/5cm]	43
Elongation at break	MD min (average)	[%]	>80
	CD min (average)	[%]	>80
Hydrostatic pressure	EN ISO9073-16	mmH ₂ O	>300
AirPermeability	EN ISO 9073-15	l/m ² /s	695
Thinness fiber		[denier/dtex]	1,8-2,5/2-2,8
Remarks: Width tolerance: [+/- 5mm]			
Nonwoven by the standard test: PN-EN 29073-1:1: 3 samples x 100 cm ² x 13 pcs			
Nonwoven by the standard test: PN-EN 29073-3: 10 samples x 5 cm x 20 cm L clamp = 100 mm			
Nonwoven by the standard test: PN-EN 29073-1:1: 3 samples x 100 cm ² x 13 pcs			
Nonwoven by the standard test: PN-EN 29073-3: 10 samples x 5 cm x 20 cm L clamp = 100 mm			
Laboratory control:			
Production control:			
Date of production:			

CreativeWeb

TEXTON

Advanced Nonwoven Applications

Komplet ochronny

- Komplet ochronny dwuczęściowy
- Bluza + spodnie
- Włóknina spunbond 100% polipropylen
- Gramatura 40g/m²
- Kolory: czarny, biały, niebieski, zielony
- Rozmiary: S - 3XL

DRIVE1



SKO BAWARCA LUDWIGOWICZ - INSTYTUT WŁÓKNIARSTWA
ul. BOCZNIKA 5/15
60-103 Lódź, POLSKA

OEKO-TEX®
CONFIDENCE IN TEXTILES

CERTIFICATE

Firma
TEXTON S.A.
ul. Kurochłymińska 62/70
95-100 Zgierz, POLAND

uzyskała zgodnie z STANDARD 100 by OEKO-TEX® autoryzacji do
posługiwania się znakiem STANDARD 100 by OEKO-TEX®, na podstawie
raportu z badań NC-9046/96/2020

OEKO-TEX®
CONFIDENCE IN TEXTILES
STANDARD 100
IW 00096 IW

dla następujących artykułów:

TEXTIL – włóknina typu spunbond 100% polipropylen, niebarwiona i w kolorze czarnym

Wyniki oceny przeprowadzonej zgodnie z STANDARD 100 by OEKO-TEX®, Załącznik 6 - Klasa produktów 1 - pokazują, że
wymienione wyżej produkty spełniają wymagania humaniekoekologiczne STANDARD 100 by OEKO-TEX® ujęte w Załączniku 6.
Zastosowane dla wyrobów dla dzieci.

Certyfikowane artykuły spełniają wymagania zawarte w załączniku XVII REACH (włączając stosowanie barwników azowych, nikielu
i p.) amerykańskie wymagania odnośnie całkowitej zawartości ołowiu w artykułach dla dzieci (CPSIA, z wyłączeniem akcesoriów
wykonanych ze szkła) oraz chemicznej normy GB 18401:2010 (wymagania dot. oznakowania nie były przedmiotem oceny).

Posiadać certyfikat złożył deklarację zgodności według ISO 17090-1 i jest zobowiązany złożyć znak STANDARD 100 by
OEKO-TEX® jedynie w odniesieniu do produktów, które są zgodne z przedstawionymi do oceny próbkami. Zgodność jest
weryfikowana podczas audytów.

Certyfikat IW 00096 jest ważny do 31.01.2021

Łódź, 04.03.2020

mgr Monika Połpieszewska
St. Specjalista ds. Certyfikacji

mgr inż. Piotr Kantor
Kierownik Zakładu Certyfikacji

OEKO-TEX® Association | Querstrasse 23 | P.O. Box 2006 | CH-4007 Zurich

DEKLARACJA ZGODNOŚCI CE

NR 01/2020
w zakresie Rozporządzenia 2016/425/UE i Dyrektywy: 2001/65/WE i

Drive1 Sp. z o.o.
ul. Kawcza 44, 04-167 Warszawa
Oświadczamy, że wyrob:

Komplet odzieżowy:
bluza + spodnie, z włókniny typu spunbond 100% polipropylen o gramaturze 40g/m².

Symbol:
Rozmiarówka: S; M; L; XL; 2XL; 3XL

do którego odnosi się niniejsza deklaracja zgodności jest zgodny z n/w aktami prawnymi:

- Dyrektywa 2001/65/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 3 grudnia 2001 r. w sprawie ogólnego bezpieczeństwa produktów, wraz z późniejszymi zmianami (2001 L 0095, Dz.U. UE L 11, 15/01/2002)
- Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia Dyrektywy Rady 89/686/EWG (Dz.U. UE L 81/51, 31.3.2016), Kategoria I

Normy i/lub dokumentacje techniczne, lub ich części, zastosowane do wyrobu, którego dotyczy niniejsza deklaracja zgodności: normy zharmonizowane:

Numer	Tytuł
PN-EN ISO 13698:2013-12	Odzież ochronna – Wymagania ogólne

Dane ostatnie cyfry roku, w którym naniesiono na wyrobie oznaczenie CE: 20

Warszawa, 2020-06-23

Prezes Zarządu
Łukasz Braun

Miejsce i data wystawienia

Imię, nazwisko i podpis osoby odpowiedzialnej

Półmaska FFP3 LXD-03V NR

- Półmaska ochronna jednorazowa klasy FFP3 z zaworem
- Półmaska 5 warstwowa
- Zacisk nosowy
- Elastyczna gumka
- Efektywność filtracji 99%.
- Kolor: biały
- Antyalergiczna

DRIVE1



**WYSZUKIWARKA
CERTYFIKATÓW**

Wyniki wyszukiwania:

Nr certyfikatu	CW/PPER/62/09/2020
Wnioskodawca	Changzhou aimei biotechnology co., ltd
Producent	Changzhou aimei biotechnology co., ltd
Produkt	Filtering Half Mask, Model: LXD-03V
Wymaganie	ROZPORZĄDZENIE 2016/425
Status	Ważny

W razie pytań dotyczących wyników wyszukiwania prosimy o kontakt:

Biuro Certyfikacji Wyrobów i Osób

tel.: +48 58 75 11 273 (tel.: +48 58 75 11 273)

+48 58 75 11 147 (tel.: +48 58 75 11 147)

email: dc@prs.pl (mailto:dc@prs.pl)

Certificate Finder Copyright © 2015 Polski Rejestr
Statków S.A.



AC 114

CERTYFIKAT BADANIA TYPU UE (MODUŁ B) EU TYPE-EXAMINATION CERTIFICATE (MODULE B)

Nr: CW/PPER/62/09/2020

ZADNIADZICA SIĘ,
In Polski Rejestr Statków S.A. (PRS) przeprowadził procedurę badania typu wymaganego przez i stwierdził jego zgodność z
wymaganiami określonymi w załączniku V do Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 (PPE) w sprawie
środków ochrony indywidualnej oraz uchynia dyrektywę Rady 89/686/EWG, ze zmianami.

PRZYSIĘGA SIĘ CERTYFIKAT
that PRS Statkows S.A. (PRS) did undertake the EU type-examination procedure for the product identified below which was
found to be in compliance with the requirements of Annex V to the Regulation (EU) 2016/425 of the European Parliament and of
the Council of 9 March 2016 on personal protective equipment and repealing Council Directive 89/686/EEC, as amended.

Wniosekodawca: Changzhou aimei biotechnology co., ltd.
38 Hengcheng Road, West Village Committee,
Henglin town, Wujin District, Changzhou, China.

Producent: Changzhou aimei biotechnology co., ltd.
38 Hengcheng Road, West Village Committee,
Henglin town, Wujin District, Changzhou, China.

Typ wyrobu: Sprzęt ochrony układu oddechowego. Półmaski filtrujące do ochrony przed cząstkami.
Product type: Respiratory protective devices. Filtering half masks to protect against particles.

Opis wyrobu: Type Dust Particle Filtering Half Mask with valve.
Product description: Półmaska filtrująca, model: LXD-03V (klasa FFP3 NR).
Filtering Half Mask, Model: LXD-03V (class FFP3 NR).

Zastosowane normy: PN-EN 149+A1:2010
Specified standards: EN 149:2001+A1:2009

Mapę certyfikatu powołuje się do certyfikatu wydawanego przez wnioskodawcę w sprawie (strona 2).
This certificate refers to the certificate issued by the applicant in the matter (see page 2).

Data ważności: 2025-09-21
Expiry date



Zatwierdza Dyrektor Biura Certyfikacji
Grzegorz Gajda Deputy Director

Gdańsk, 2020-09-22

CE Nr jednostki certyfikowanej:
No. of notified body: 1463

Polski Rejestr Statków S.A.
ul. Śmiała 1/10a, 80-431 Gdańsk, Polska

tel: (+48) (58) 386 17 00
fax: (+48) (58) 341 77 88
e-mail: dc@prs.pl
www: http://www.prs.pl

Form. B/PON-02/PPER
2020-03-26

3/2

Półmaska FFP3 HJR CN99-03 NR

- Półmaska ochronna jednorazowa klasy FFP3 z zaworem
- Zacisk nosowy
- Elastyczne taśmy zagłowia
- Normy: EN149:2001 + A1:2009

DRIVE1



Marka: Shenzhen HJR Electronics Technology Co., LTD.
5 / F Building A3 Xinjiaxing Science and Technology Industrial Park, No. 3333 Guangqiao Avenue, Gongming Street, Guangming New District, Shenzhen City, Prowincja Guangdong, Chiny

DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Środki ochrony indywidualnej:

Marka: [logo: HJR®]
Nazwa: półmaska filtrująca cząstki
Model: HJR-CN99-03
Typ: FFP3 NR
Nr certyfikatu: 0370-4370-PPE/B, 0370-4485-PPE/C2
Norma: EN149:2001+A1:2009
Wytwórca: Shenzhen HJR Electronics Technology Co., LTD.
Adres: 5 / F Building A3 Xinjiaxing Science and Technology Industrial Park, No. 3333, Guangqiao Avenue, Gongming Street, Guangming New District, Shenzhen City, Prowincja Guangdong, Chiny

Niniejsza deklaracja zgodności zostaje wydana na wyłączną odpowiedzialność wytwórcy:
Shenzhen HJR Electronics Technology Co., LTD.
Przedmiot deklaracji opisany powyżej spełnia wymogi odpowiedniego wspólnotowego prawodawstwa harmonizacyjnego: Rozporządzenia (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej.

Wykazano zgodność z odpowiednimi wymogami dotyczącymi zdrowia i bezpieczeństwa określonymi w Załączniku II.

Jednostka notyfikowana:

LGAI TECHNOLOGICAL CENTER (APPLUS),
Campus UAB, Ronda de la Font del Carme s/n, E-08193 Bellaterra (Barcelona), Hiszpania,
Numer jednostki notyfikowanej: 0370

przeprowadziła badanie typu UE (Moduł B) i wydała certyfikat badania typu UE numer CE0370.

Wskazany ŚOI podlega procedurze oceny zgodności z typem w oparciu o wewnętrzną kontrolę produkcji oraz nadzorowane kontrole produktów w losowych odstępach czasu (Moduł C2), jak zostało określone w Rozporządzeniu 2016/425, pod nadzorem jednostki notyfikowanej LGAI TECHNOLOGICAL CENTER (APPLUS), numer 0370.

Podpisano dla i w imieniu:

Miejsce i data: Shenzhen, Chiny 5 listopada 2020 r.

[podpis]

[okrągła pieczęć:] Shenzhen HJR Electronics Technology Co., LTD.
Imię i nazwisko/ stanowisko: Bob Tsai / Dyrektor Generalny

LGAI Technological Center, S.A. (APPLUS)
Campus UAB – Ronda de la Font del Carme s/n
08193 Bellaterra (Barcelona)
T +34 93 567 20 00
www.applus.com

Applus⁺

CERTYFIKAT ZGODNOŚCI Z TYPEM

[znak CE]

Jednostka notyfikowana 0370 ENAC Certification No 12/C-PR054 NR 0370-4485-PPE/C2

NUMER JEDNOSTKI NOTYFIKOWANEJ	0370 – LGAI TECHNOLOGICAL CENTER (APPLUS)
WNIOSKODAWCA	Shenzhen HJR Electronics Technology Co., LTD. 5 / F Building A3 Xinjiaxing Science and Technology Industrial Park, No. 3333, Guangqiao Avenue, Gongming Street, Guangming New District, Shenzhen City, Prowincja Guangdong, Chiny
WYTWÓRCA	Shenzhen HJR Electronics Technology Co., LTD. 5 / F Building A3 Xinjiaxing Science and Technology Industrial Park, No. 3333, Guangqiao Avenue, Gongming Street, Guangming New District, Shenzhen City, Prowincja Guangdong, Chiny
OBOWIĄZUJĄCE ROZPORZĄDZENIE DOTYCZĄCE ZGODNOŚCI	
ROZPORZĄDZENIE (UE) 2016/425 W SPRAWIE ŚRODKÓW OCHRONY INDYWIDUALNEJ	
PROCEDURA OCENY ZGODNOŚCI Z TYPEM	Moduł: C2 W OPARCIU O WEWNĘTRZNA KONTROLĘ PRODUKCJI ORAZ NADZOROWANE KONTROLE PRODUKTÓW W LOSOWYCH ODSTĘPACH CZASU
OPIS ŚOI (NUMER TYPU)	Nr ref. HJR-CN99-03 Półmaska filtrująca cząstki
SKUTECZNOŚĆ DZIAŁANIA LUB KLASA OCHRONY ŚOI	FFP3 NR
DATA WYDANIA	28.09.2020
DATA UPŁYWU WAŻNOŚCI	28.09.2021
Niniejszy certyfikat pozostaje ważny przez okres 1 roku z zastrzeżeniem, że warunki określone w certyfikacie typu UE wskazanym w załączniku nie zostaną zmienione.	

[pieczęć:] Applus⁺
LGAI Technological Center, S.A.

[podpis]
Xavier Ruiz Peña
Dyrektor Zarządzający, Dział Zgodności Produktów

Niniejszy dokument nie jest ważny bez załącznika technicznego, którego numer jest tożsamy z numerem certyfikatu. Ważność niniejszego certyfikatu można sprawdzić na naszej stronie internetowej pod adresem: www.appluslaboratories.com/certified_products

Strona 1 z 2

LGAI TECHNOLOGICAL CENTER, S.A., CIF: A-63207492

Półmaska FFP3 MZC-1895 NR

- Półmaska ochronna Mezorisson jednorazowa klasy FFP3 z zaworem
- Zacisk nosowy
- Elastyczna taśma zagłowia
- Normy: EN149:2001 + A1:2009

DRIVE1



Umieszczenie wizerunku z języka angielskiego
[Uwaga: Umieszczenie znajduje się w materiałach kwadrantowych]

DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

- Środek ochrony indywidualnej: półmaska filtrująca (MZC-1895; FFP3 NR)
- Nazwa i adres producenta:
Nazwa: Mezorisson Health Science & Technology (Shenzhen) Co., Ltd.
Adres: No.12 Yue Road, Shiyao Town, Baoan District, Shenzhen
- Niniejszą deklarację zgodności wydaje się na wyłączną odpowiedzialność producenta: Mezorisson Health Science & Technology (Shenzhen) Co., Ltd.
- Przedmiotem deklaracji jest: półmaska filtrująca (MZC-1895; FFP3 NR) do ochrony dróg oddechowych przed cząstkami.
- Przedmiot deklaracji wskazany w punkcie 4 jest zgodny z odpowiednimi wymaganiami unijnego prawodawstwa harmonizacyjnego: ROZPORZĄDZENIA (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG.
- Półmaska filtrująca (MZC-1895; FFP3 NR) spełnia wymagania dotyczące FFP3 NR normy harmonizowanej EN 149:2001+A1:2009 zastosowanej w celu potwierdzenia zgodności z odpowiednimi wymaganiami unijnego prawodawstwa harmonizacyjnego: ROZPORZĄDZENIA (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG.
- Jednostka notyfikowana: JN 0370 - LGAI TECHNOLOGICAL CENTER (APPLUS).
- Wydajca jednostki notyfikowanej: JN 0370 - LGAI TECHNOLOGICAL CENTER (APPLUS), z siedzibą pod adresem: Campus UAB, Ronda de la Font del Camé s/n, E-08193 Bellaterra (Barcelona), Hiszpania
- Model, zgodnie z którym wydano certyfikat: BADANIE TYPU UE (Model B) + WEWNĘTRZNA KONTROLA PRODUKCJI ORAZ NADZOROWANE KONTROLE PRODUKTÓW W LOSOWYCH ODSTĘPACH CZASU (Model C2)

Podpisano za i w imieniu: Mezorisson Health Science & Technology (Shenzhen) Co., Ltd.
No.12 Yue Road, Shiyao Town, Baoan District, Shenzhen
Miejsce i data wydania: Shenzhen

(Podpis i pieczęć) [określa pieczęć] [niezwykle podpis]

Niniejszym potwierdzam zgodność powyższego tłumaczenia z załączonym dokumentem sporządzonym w języku angielskim. Magdalena Mechtik, tłumacz języka angielskiego, wpisana na listę tłumaczy przysięgłych prowadzącą przez ministra sprawiedliwości pod numerem 19/72-16.
Numer w rejestracji: 41/2021
Warszawa, 09 marca 2021 r.



Magdalena Mechtik

LGA Technological Center, S.A. (APPLUS)
Campus UAB - Ronda de la Font del Camé s/n
08193 Bellaterra (Barcelona)
T +34 93 557 25 83
www.applus.com

Applus®



CERTIFICADO DE CONFORMIDAD CON EL TIPO
CONFORMITY TO TYPE CERTIFICATE



No. 0370-4406-PPE/C2

ORGANISMO NOTIFICADO Nº NOTIFIED BODY NUMBER	0370 - LGAI TECHNOLOGICAL CENTER (APPLUS)
SOLICITANTE APPLICANT	Mesorisson Health Science & Technology (Shenzhen) Co., Ltd. Linchangdunmenling, Jiesuo Village Committee, Longji Street, Baoan County, Huizhou City, Guangdong Province, China.
FABRICANTE MANUFACTURER	Mesorisson Health Science & Technology (Shenzhen) Co., Ltd. 5 / F Building A3 Xingyuan Science and 2nd floor, Gaohe building, No.2 Tangliang Rd, Shiyao, Baoan district, Shenzhen, China
REGlamento de aplicación para dar la conformidad / APPLICABLE REGULATION TO GIVE CONFORMITY: REGlamento (UE) 2016/425 SOBRE LOS EQUIPOS DE PROTECCIÓN INDIVIDUAL REGULATION (EU) 2016/425 PERSONAL PROTECTIVE EQUIPMENT	
PROCEDIMIENTO DE EVALUACIÓN DE LA CONFORMIDAD CON EL TIPO CONFORMITY ASSESSMENT PROCEDURE TO TYPE	Módulo II Modulo: C2 BASADA EN EL CONTROL INTERNO DE LA PRODUCCIÓN MÁS EL CONTROL SUPERVISADO DE LOS PRODUCTOS A INTERVALOS ALEATORIOS BASED ON INTERNAL PRODUCTION CONTROL PLUS SUPERVISED CONTROL OF PRODUCTS AT ALEATORY INTERVALS
IDENTIFICACIÓN DEL EPI (NÚMERO DE TIPO) IDENTIFICATION OF THE PPE (TYPE NUMBER)	Ref.: MZC-1895 Filtering Half Mask
NIVEL O NIVELES DE RENDIMIENTO O LA CLASE DE PROTECCIÓN DEL EPI / PERFORMANCE LEVEL OR PROTECTION CLASS OF THE PPE	FFP3 NR
FECHA DE EMISIÓN / ISSUE DATE	16/09/2020
VALIDEZ HASTA / VALIDITY UNTIL	16/09/2021
El presente certificado se mantendrá vigente durante 1 año siempre que no se modifiquen las condiciones establecidas en el Certificado de Examen UE de Tipo referenciado en el anexo. This certificate will remain in force for 1 year as long as the conditions established in the EU Type certificate referenced in the annex are not modified.	

Applus®

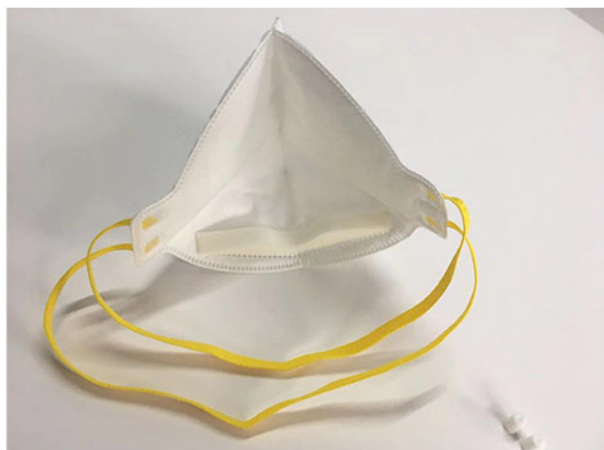
Xavier Ruiz Peña
Managing Director, Product Conformity B.U.



Este documento cessa de ser válido en su versión impresa, cuyo número coincide con el del certificado.
This document is not valid unless it is accompanied by the number of the certificate.
Puede comprobar la validez de este certificado en nuestra página web / You can check the validity of this certificate into our website at:
www.appluslaboratorios.com/certified_products

DRIVE1

- # DRIVE1



EU DECLARATION OF CONFORMITY

1. Personal protective equipment **Particle filtering half mask ABU-400FC class FFP3 NR.**

2. Name and address of the manufacturer:
Chongqing Abaijiao Medical Technology Co., Ltd.
No. 12 Shigao Street, Jieshi Town, Banan District, Chongqing, China.

3. Is declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer:
Chongqing Abaijiao Medical Technology Co., Ltd.
No. 12 Shigao Street, Jieshi Town, Banan District, Chongqing, China.

4. Object of the declaration: **Particle Filtering Half Mask ABU-400FC for respiratory protection against particles.**

5. The object of the declaration described in point 4 is in conformity with the relevant European Union harmonized legislation: **Regulation (EU) 2016/425 of the European Parliament and of the Council of 9 March 2016 on Personal Protective Equipment and repealing Council Directive 89/686/EEC.**

6. **Particle Filtering Half Mask ABU-400FC meets the requirements of the standard:**
• PN-EN 149:41:2015 (EN 149:2015+A1:2019), in conformity with the provisions of Regulation (EU) 2016/425 of the European Parliament and of the Council of 9 March 2016 on Personal Protective Equipment and repealing Council Directive 89/686/EEC.
• EN 14883:2014+A1:2019.

7. Notified body: **Polak Rejestr Skatkow S.A., ul. Gen. Józefa Hallera 12B**
80-416 Gdańsk, Polska, notified body number – 1463, performed the EU type-examination (Module B) and issued the EU type-examination certificate no. CN/PPE/26/11/2020, certificate date: 2020-11-19.

8. Where applicable, the PPE is subject to the conformity assessment procedure: **conformity to type based on internal production control plus supervised products checks at random intervals (Module C), under surveillance of the notified body: Polak Rejestr Skatkow S.A., ul. Gen. Józefa Hallera 12B, 80-416 Gdańsk, Polska, notified body number – 1463, which had issued the certificate of conformity to type module C2 number CN/PPE/31/12/2020, certificate date: 2020-12-04.**

We, the production company **Chongqing Abaijiao Medical Technology Co., Ltd.**, declare on our sole responsibility that all units of the PPE **Particle Filtering Half Mask ABU-400FC** are in conformity with the information provided in this document and with the provisions of EU regulation (EU) 2016/425, of 09.03.2016 on personal protective equipment as well as harmonized standard **EN 149:2015+A1:2019 (EN 149:2015+A1:2019)** and are identical to the product type of the notified body **Polak Rejestr Skatkow S.A., ul. Gen. Józefa Hallera 12B**.

80-416 Gdańsk, Polska – notified body number 1463 (Module B) + C2.
We also confirm that our product meets the requirements of the standard:
EN 14883: 2015.
Signed for and on behalf of: Chongqing Abaijiao Medical Technology Co., Ltd.

Chen Jie 20.06.2021
(place and date of issue)

Handong 20.06.2021
(place and date of issue)



(wielokrotnego użytku)

- # DRIVE1



Półmaska FFP3 RSN99V NR

- Półmaska czaszowa Rysam jednorazowa klasy FFP3 z zaworem
- Zacisk nosowy
- Elastyczne taśmy zagłowia
- Wewnętrzna uszczelka
- Normy: EN149:2001 + A1:2009

DRIVE1



Module B EU Type-Examination Certificate
For the requirements of PPE Regulation 2016/425
Certificate No.: CE-PC-200605-482-01-98

Certificate holder:	Dongguan Rysam Medical Equipment Manufacturing Co., Ltd. No. 302, Building, Dongkeng Village, Dongguan, Guangdong Province, China
Product:	Particle Filtering Half Mask Detailed product description listed in the Annex
Model(s):	RSN99V
Standard(s):	EN 149:2001+A1:2009 Respiratory protective devices - Filtering half masks to protect against particles - Requirements, testing, marking
Issue date:	2020-06-25
Revision date:	2020-06-07
Expiry date:	2025-06-24

The product(s) on this certificate and the Technical File have been assessed and found to be in conformance with the applicable Essential Health and Safety Requirements in Annex II of the PPE regulation 2016/425.
Any changes to the design, manufacturing location or manufacture of the PPE product certified here must be advised to CCQS Certification Services Limited for review.
CE marking shall not be applied until the requirements of all the PPE Regulation 2016/425 and relevant EN Harmonised standards and/or technical specifications have been met.
If the certified product is Category III then this certificate is only valid if used in conjunction with Conformity Assessment against Module C2 or Module D.
This certificate remains the property of CCQS and may be withdrawn at any time if it is considered that the equipment is no longer in conformity with the requirements of the PPE Regulation 2016/425.

CE Approved by Ireland Government as a Notified Body for CE Marking No. 2834

CCQS Certification Services Limited
Block 1 Blanchardstown Corporate Park, Ballycoolin Road, Blanchardstown, Dublin15, D15 AAK1, Ireland
Tel: +00 353 1 588 6920 Website: www.ccqs.co.uk E-mail: verify@ccqs.ie
If in any doubt about the integrity of this certificate, please contact CCQS by email to verify.

Page 1 of 2
(p. 20-017, Rev.2)

Certificate of Module C2 production monitoring for equipment within the scope of Personal Protective Equipment Regulation (EU) 2016/425 Category III
FPC Certificate No.: CE-PC-200428-308-FPC-C

Certificate holder:	Dongguan Rysam Medical Equipment Manufacturing Co., Ltd. No.302, Building, Dongkeng Village, Dongguan, Guangdong Province, China
Manufacturing location:	No.302, Building, Dongkeng Village, Dongguan, Guangdong Province, China
The scope of this certification for:	The manufacture of respiratory protective device See annex for articles covered by this certificate
Validity from:	2020-05-06
Revision date:	2020-06-29
To:	2021-06-07

CCQS Certification Services Limited in its role as a Notified Body for PPE Regulation, is monitoring that the manufacturer is producing PPE in conformity with the type described in the EU type-examination certificate and associated technical file and which satisfies the Essential Health and Safety Requirements of the Regulation. The equipment covered by this certificate is listed in the accompanying schedule. This certificate is not complete and has no validity without the accompanying schedule and revision index.
The manufacturer is hereby authorized to affix our Notified Body number, 2834, to each item of PPE mentioned in the schedule which accompanies this certificate while this certificate remains valid.
This certificate and the accompanying schedule remain the property of CCQS and may be withdrawn or revised at any time if CCQS considers that the equipment is no longer in conformity with the requirements of the Regulation.

CE Approved by Ireland Government as a Notified Body for CE Marking No. 2834

CCQS Certification Services Limited
Block 1 Blanchardstown Corporate Park, Ballycoolin Road, Blanchardstown, Dublin15, D15 AAK1, Ireland
Tel: +00 353 1 588 6920 Website: www.ccqs.co.uk E-mail: verify@ccqs.ie
If in any doubt about the integrity of this certificate, please contact CCQS by email to verify.

Page 1 of 2
(p. 20-017, Rev.2)

Półmaska FFP3 HJR CN100-05 NR

- Półmaska czaszowa z zaworem
- Norma: EN 149:2001+A1:2009

DRIVE1



Shenzhen HJR Electronics Technology Co., LTD.
5 / F Building A3 Xinjiansing Science and Technology Industrial Park, No. 3333, Guangqiao Avenue,
Gaoqiang Street, Guangming New District, Shenzhen City, Guangdong Province, China

EU DECLARATION OF CONFORMITY

Personal Protective Equipment:

Brand: HJR
Name: Particle filtering half mask
Model: HJR-CN100-05
Type: FFP3 NR
Certificate No: 0370-4231-PPE/B
Standard: EN149:2001+A1:2009
Manufacturer: Shenzhen HJR Electronics Technology Co., LTD.
Address: 5 / F Building A3 Xinjiansing Science and Technology Industrial Park, No. 3333, Guangqiao Avenue, Guangming Street, Guangming New District, Shenzhen City, Guangdong Province, China

This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer:
Shenzhen HJR Electronics Technology Co., LTD.
The object of the declaration described above is in conformity with the relevant Union harmonization legislation: Personal Protective Equipment Regulation (EU) 2016/425.

The fulfilment of the relevant health and safety requirements set out in Annex II has been demonstrated.

The notify body:
LGA1 TECHNOLOGICAL CENTER (APPLUS),
Campus UAB, Ronda de la Font del Carme s/n, E-08193 Bellaterra (Barcelona), Spain.
Notified Body Number: 0370

performed the EU type-examination (Module B) and issued the EU type-examination certificate number CE0370.

The PPE is subject to the conformity to type assessment procedure based on internal production control plus supervised product checks at regular intervals (Module C2) set out in the Regulation (EU) 2016/425, under surveillance of the notified body LGA1 TECHNOLOGICAL CENTER (APPLUS), Number 0370.

Signed for and on behalf of:

LGA1 Technological Center S.A. (APPLUS)
Campus UAB - Ronda de la Font del Carme s/n
08193 Bellaterra (Barcelona)
T +34 93 582 76 53
www.applus.es

Applus®

CERTIFICADO DE EXAMEN UE DE TIPO EU-TYPE EXAMINATION CERTIFICATE

CE ENAC No. 0370-4231-PPE/B

ORGANISMO NOTIFICADO Nº NOTIFIED BODY NUMBER	0370 - LGA1 TECHNOLOGICAL CENTER (APPLUS)
SOLICITANTE APPLICANT	Shenzhen HJR Electronics Technology Co., LTD 5 / F Building A3 Xinjiansing Science and Technology Industrial Park, No. 3333, Guangqiao Avenue, Guangming Street, Guangming New District, Shenzhen City, Guangdong Province, China
FABRICANTE MANUFACTURER	Shenzhen HJR Electronics Technology Co., LTD 5 / F Building A3 Xinjiansing Science and Technology Industrial Park, No. 3333, Guangqiao Avenue, Guangming Street, Guangming New District, Shenzhen City, Guangdong Province, China
REGLAMENTO DE APLICACIÓN PARA DAR LA CONFORMIDAD / APPLICABLE REGULATION TO GIVE CONFORMITY: REGLAMENTO (UE) 2016/425 SOBRE LOS EQUIPOS DE PROTECCIÓN INDIVIDUAL REGULATION (EU) 2016/425 PERSONAL PROTECTIVE EQUIPMENT	
PROCEDIMIENTO DE EVALUACIÓN DE LA CONFORMIDAD CONFORMITY ASSESSMENT PROCEDURE	Módulo II / Module: B
IDENTIFICACIÓN DEL EPI (NÚMERO DE TIPO) IDENTIFICATION OF THE PPE (TYPE NUMBER)	Ref.: HJR-CN100-05 Particle filtering half mask
NIVEL O NIVELES DE RENDIMIENTO O LA CLASE DE PROTECCIÓN DEL EPI / PERFORMANCE LEVEL OR PROTECTION CLASS OF THE PPE	FFP3 NR
NORMAS ARMONIZADAS / HARMONISED STANDARDS	EN 149:2001 + A1:2009 Disposición de protección respiratoria. Máscaras filtrantes de protección contra partículas. Requisitos, ensayos, marcado. EN 149:2001 + A1:2009 Respiratory protective devices. Filtering half masks to protect against particles. Requirements, testing, marking
FECHA DE EMISIÓN / ISSUE DATE	21/08/2020
VALIDEZ HASTA / VALIDITY UNTIL	21/08/2025

El presente certificado se mantendrá vigente durante 5 años siempre que el producto descrito no sea modificado y cumpla los requisitos esenciales de salud y seguridad establecidos en el Reglamento (UE) 2016/425. Para asegurar dicho cumplimiento, este certificado deberá ir acompañado de la documentación correspondiente a la evaluación de conformidad con el tipo según indican CE, o sustituida por un organismo notificado, según frecuencia establecida.

The certificate will remain valid for 5 years as long as the indicated product is not modified and fulfils the essential requirements of health and safety established in (EU) Regulation 2016/425. To ensure such compliance, this certificate must be accompanied by the documentation corresponding to the conformity assessment to type according to CE, (replaced not by a notified body according to the established frequency).

Este documento cede de validez de su propio derecho, cualquiera que sea el caso de este certificado.
This document is not valid without its technical annex, unless number coincides with the number of certificate.
Puede comprobar la validez de este certificado en nuestro página web / You can check the validity of this certificate into our website at:
www.applus.es/certificados/validacion/

Applus®
Xavier Ruiz Peña
Managing Director, Product Conformity B.U.
Este documento cede de validez de su propio derecho, cualquiera que sea el caso de este certificado.
This document is not valid without its technical annex, unless number coincides with the number of certificate.
Puede comprobar la validez de este certificado en nuestro página web / You can check the validity of this certificate into our website at:
www.applus.es/certificados/validacion/

Półmaska FFP3 HJR CN100-07 NR

- Półmaska czaszowa bez zaworu
- Norma: EN 149:2001+A1:2009

DRIVE1



Shenzhen HJR Electronics Technology Co.,LTD.
5 / F Building A3 Xinjiaxing Science and Technology Industrial Park, No. 3333, Guangqiao Avenue,
Gongming Street, Guangming New District, Shenzhen City, Guangdong Province, China

EU DECLARATION OF CONFORMITY

Personal Protective Equipment:

Brand: HJR
Name: Particle filtering half mask
Model: HJR-CN100-07
Type: FFP3 NR
Certificate No.: 0370-4230-PPE/B
Standard: EN149:2001+A1:2009
Manufacturer: Shenzhen HJR Electronics Technology Co.,LTD.
Address: 5 / F Building A3 Xinjiaxing Science and Technology Industrial Park, No. 3333, Guangqiao Avenue, Gongming Street, Guangming New District, Shenzhen City, Guangdong Province, China

This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer:
Shenzhen HJR Electronics Technology Co.,LTD.
The object of the declaration described above is in conformity with the relevant Union harmonization
legislation: Personal Protective Equipment Regulation (EU) 2016/425.
The fulfilment of the relevant health and safety requirements set out in Annex II has been demonstrated.
The notified body:
LGA1 TECHNOLOGICAL CENTER (APPLUS),
Campus UAB, Ronda de la Font del Carme s/n, E-08193 Bellaterra (Barcelona), Spain.
Notified Body Number 0370
performed the EU type-examination (Module B) and issued the EU type-examination certificate number
CE0370.
The PPE is subject to the conformity to type assessment procedure based on internal production control
plus supervised product checks at regular intervals (Module C2) set out in the Regulation (EU)
2016/425, under surveillance of the notified body LGA1 TECHNOLOGICAL CENTER (APPLUS) Number 0370.
Signed for and on behalf of:

CE

Applus[®]

CERTIFICADO DE EXAMEN UE DE TIPO EU-TYPE EXAMINATION CERTIFICATE

No. 0370-4230-PPE/B

ORGANISMO NOTIFICADO Nº NOTIFIED BODY NUMBER	0370 - LGA1 TECHNOLOGICAL CENTER (APPLUS)
SOLICITANTE APPLICANT	Shenzhen HJR Electronics Technology Co.,LTD 5 / F Building A3 Xinjiaxing Science and Technology Industrial Park, No. 3333, Guangqiao Avenue, Gongming Street, Guangming New District, Shenzhen City, Guangdong Province, China
FABRICANTE MANUFACTURER	Shenzhen HJR Electronics Technology Co.,LTD 5 / F Building A3 Xinjiaxing Science and Technology Industrial Park, No. 3333, Guangqiao Avenue, Gongming Street, Guangming New District, Shenzhen City, Guangdong Province, China
REGLAMENTO DE APLICACIÓN PARA DAR LA CONFORMIDAD / APPLICABLE REGULATION TO GIVE CONFORMITY: REGLAMENTO (UE) 2016/425 SOBRE LOS EQUIPOS DE PROTECCIÓN INDIVIDUAL REGULATION (EU) 2016/425 PERSONAL PROTECTIVE EQUIPMENT	
PROCEDIMIENTO DE EVALUACIÓN DE LA CONFORMIDAD CONFORMITY ASSESSMENT PROCEDURE	Módulo / Module: B EXAMEN UE DE TIPO / EU TYPE EXAMINATION
IDENTIFICACIÓN DEL EPI (NÚMERO DE TIPO) IDENTIFICATION OF THE PPE (TYPE NUMBER)	Ref.: HJR-CN100-07 Particle filtering half mask
NIVEL O NIVELES DE RENDIMIENTO O LA CLASE DE PROTECCIÓN DEL EPI / PERFORMANCE LEVEL OR PROTECTION CLASS OF THE PPE	FFP3 NR
NORMAS ARMONIZADAS / HARMONISED STANDARDS	EN 149:2001 + A1:2009 Dispositivos de protección respiratoria. Maskas respiratorias de protección contra partículas. Respirators, escape, rescue. EN 149:2001 + A1:2009 Respiratory protective devices. Filtering half mask made to protect against particles. Respirators, testing, marking
FECHA DE EMISIÓN / ISSUE DATE	21/06/2020
VALIDEZ HASTA / VALIDITY UNTIL	21/06/2025

El presente certificado se mantendrá vigente durante 5 años siempre que el producto descrito no sea modificado y cumpla los requisitos esenciales de
seguridad establecidos en el Reglamento (UE) 2016/425. Para asegurar dicho cumplimiento, este certificado deberá ir acompañado de la
documentación correspondiente a la evaluación de conformidad con el Reglamento (UE) 2016/425, o tratado por un Organismo Notificado, según sea
requerido.
This certificate will remain valid for 5 years as long as the indicated product is not modified and fulfils the essential requirements of health and safety
established in (EU) Regulation 2016/425. To ensure such compliance, this certificate must be accompanied by the documentation corresponding to the
conformity assessment to type according to CE (issuance not by a notified body according to the established requirements).

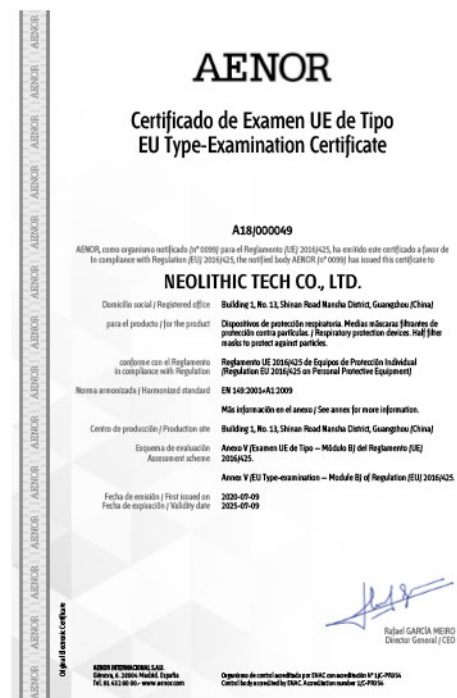
Applus[®]
Xavier Ruiz Peña
Managing Director, Product Conformity B.U.
Este documento cese de ser válido sin su propio archivo, cada vez que consulte con el CE del certificado.
This document is not valid without its physical annex, whose number coincides with the number of the certificate.
Puede comprobar la validez de este certificado en nuestra página web / You can check the validity of this certificate on our website at:
www.appluscertificates.com/certified_products/

Page 1 of 2

Półmaska FFP3 DOC-TNC NR

- Półmaska ochronna jednorazowa klasy FFP3 bez zaworu
- Norma: EN149:2001+A1:2009
- Zacisk nosowy
- Elastyczna gumka

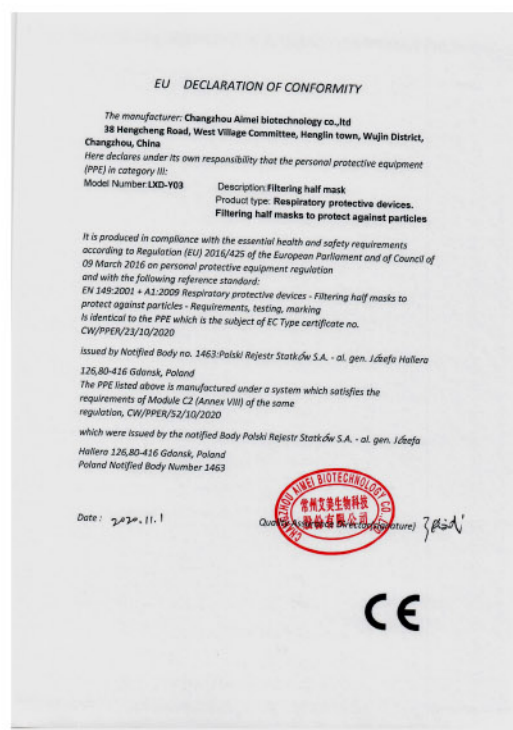
DRIVE1



Półmaska FFP3 LXD-Y03 NR

- Półmaska ochronna jednorazowa klasy FFP3 bez zaworu
- Norma: EN149:2001+A1:2009
- Zacisk nosowy
- Elastyczne taśmy zagłowia

DRIVE1



CERTYFIKAT BADANIA TYPU UE (MODUŁ B) EU TYPE-EXAMINATION CERTIFICATE (MODULE B)

Prz. CH/PPER/23/10/2020

OPISOWANIE TŁ.
Jeżeli Rejestr Statków S.A. (PRS) przeprowadził procedurę badania typu wariantowanego niniejszymi i stwierdził jego zgodność z wymaganiami określonymi w załączniku V do Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 (PPE) w sprawie regulacji ochrony indywidualnej oraz uchynienia dyrektywy Rady 89/686/EWG, to oznacza, że:

THIS IS TO CERTIFY
That Rejestr Statków S.A. (PRS) did undertake the EU type-examination procedure for the product identified below which was found to be in compliance with the requirements of Annex V to the Regulation (EU) 2016/425 of the European Parliament and of the Council of 9 March 2016 on personal protective equipment and repealing Council Directive 89/686/EEC, as amended.

Wzrostki
Changzhou Aimei biotechnology co., Ltd.
38 Hengcheng Road, West Village Committee, Henglin town, Wujin District, Changzhou, China.

Producent
Changzhou Aimei biotechnology co., Ltd.
38 Hengcheng Road, West Village Committee, Henglin town, Wujin District, Changzhou, China.

Typ produktu
Sprzęt ochrony układu oddechowego. Półmaski filtrujące do ochrony przed cząstkami.
Respiratory protective devices. Filtering half masks to protect against particles.

Opis produktu
Półmaska filtrująca, model: LXD-Y03 (klasa FFP3 NR).
Filtering half mask, Model: LXD-Y03 (class FFP3 NR).

Dotyczy normy
PN-EN 149+A1:2009
EN 149:2001+A1:2009

Ważność certyfikatu
Ważność certyfikatu powstaje w chwili wydania niniejszego certyfikatu i trwa do czasu umiarkowania przez powołanego Rejestra statków (str. 1).
This certificate remains valid unless cancelled or modified, provided the applicant complies with page 21 as completed with.

Data wydania
2020-10-21

Główny
2020-10-20

CE
1463

Forma, SP/CM/CL/PR/EN
2020-09-28

Półmaska FFP3 FS-O/30V NR D

- Igłowana włóknina poliestrowa
- Włóknina polipropylenowa typu melt blown
- Włóknina osłonowa
- Zawór wydechowy
- Zacisk nosowy dla doszczelnienia półmasksi w obrębie nosa
- Uszczelka nosowa z pianki polietylenowej
- Zapinki taśm nagłowia do regulacji długości taśm nagłowia
- Taśma nagłowia

DRIVE1



DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

1. Środek Ochrony Indywidualnej półmaska filtrująca FS-O/30V FFP3 NR D

2. Nazwa i adres producenta: Filter Service Sp. z o.o. ul. Sadowa 7A, 95-100 Żgierz, POLSKA

3. Niniejszą deklarację zgodności wydaje się na wyłączną odpowiedzialność producenta: Filter Service Sp. z o.o. ul. Sadowa 7A, 95-100 Żgierz, POLSKA

4. Przedmiotem deklaracji jest półmaska filtrująca FS-O/30V FFP3 NR D do ochrony układu oddechowego przed cząstkami.

5. Przedmiot deklaracji opisany w p. 4 jest zgodny z odpowiednimi wymaganiami unijnego prawaodawstwa harmonizacyjnego: Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG.

6. Półmaska filtrująca FS-O/30V FFP3 NR D do ochrony układu oddechowego przed cząstkami spełnia wymagania normy zharmonizowanej EN 149:2001+A1:2009, którą zastosowano do wykazania zgodności z odpowiednimi wymaganiami unijnego prawaodawstwa harmonizacyjnego 1). Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG.

7. Jednostka notyfikowana (Centralny Instytut Ochrony Pracy-Państwowy Instytut Badawczy, ul. Czerniakowska 16, 00-701 Warszawa, numer jednostki 1437) przeprowadziła badanie typu UE (moduł B) i wydała certyfikat badania typu UE nr UE/04/2018/1437 z dnia 13.11.2018r.

8. Półmaska filtrująca jako środek ochrony indywidualnej kategorii III, podlega procedurze oceny zgodności z typem w oparciu o zapewnienie jakości procesu produkcji (moduł D), pod nadzorem jednostki notyfikowanej (Centralny Instytut Ochrony Pracy-Państwowy Instytut Badawczy, ul. Czerniakowska 16, 00-701 Warszawa, numer jednostki 1437).

Podpisano w imieniu: Filter Service Sp. z o.o. ul. Sadowa 7A, 95-100 Żgierz, POLSKA

Miejsce i data wydania:
Żgierz dn. 22.11.2018

[imię i nazwisko, stanowisko]
[podpis]
[pieczęć]

FILTER SERVICE
SOLUTION FOR THE FUTURE

Filter Service Sp. z o.o.
ul. Sadowa 7A, 95-100 Żgierz
tel./fax: (+48 42) 716 15 18
717 15 81
fax: (+48 42) 717 15 15
715 44 33
e-mail: filter@filter-service.eu
www.filter-service.eu

Instrukcja użytkowania półmasek filtrujących
Klasa: FFP1, FFP2, FFP3

norma:
EN 149:2001+A1:2009

Jednostki notyfikowane uczestniczące w ocenie zgodności:
IFA Institut für Arbeitsschutz der Deutschen Gesetzlichen Unfallversicherung, Alle Heustraße 111, 53757 Sankt Augustin (NB 0121)
CIOP-PIB, ul. Czerniakowska 16, 00-701 Warszawa (NB 1437)

Rozporządzenie
PEIR (UE) 2016/425
(09.03.2016)

Jednostka notyfikowana nadzorująca:
CIOP-PIB, ul. Czerniakowska 16, 00-701 Warszawa (NB 1437)

Deklaracja zgodności jest dostępna pod adresem: www.filter-service.eu

Przeznaczenie półmasek
Półmaska filtrująca jest kompletnym sprzętem ochrony układu oddechowego i jest przeznaczona do ochrony użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych (lub ciekłych) bezopisowych aerozoli (pyły, dymy i mgły).

Kontrola przed użyciem:
Przed każdym użyciem należy sprawdzić datę przechowywania półmasek filtrujących oraz stan techniczny, czy półmaska nie posiada widocznych uszkodzeń mechanicznych, nie jest zanieczyszczona lub niekompletna.
Półmaska uszkodzona, oraz której data przechowywania została przekroczona nie może być używana.

Wskazania do użycia, ograniczenia w stosowaniu, przechowywanie
— Przed rozpoczęciem użytkowania półmasek filtrujących należy zapoznać się z treścią niniejszej instrukcji użytkowania.
— Użytkownik musi być zapoznany ze sprzętem, jego przeznaczeniem i zasadami użytkowania.
— Przed zastosowaniem półmasek musi być znany rodzaj i stężenie aerozoli w powietrzu szkodliwym dla zdrowia.
— Zastosowanie półmasek w atmosferze zanieczyszczonej – wymaga kontaktu z producentem w celu przekazania niezbędnych informacji.

Lista Zagrożeń:
— Stosowanie półmasek w atmosferze zanieczyszczonej cząstkami aerozoli w stężeniu przekraczającym dedykowany zakres dla poszczególnych klas filtracyjnych według tabeli poniżej – ryzyko zatrucia
— Stosowanie w atmosferze, gdzie występuje lub może wystąpić cząsteczka niebezpieczna (stężenie tlenku azotu powyżej 17% objętościowo) – pomieszczenia o małej wentylacji, małej przewietrzalności, wąskie przejścia, kanały, studzienki, zbiorniki, systemy, silniki, w przypadkach niedoboru tlenu należy stosować wyłącznie sprzęt ochrony układu oddechowego (np. aparaty powietrzne, bellowe, aparaty regeneracyjne) – możliwość omdlenia, duszności
— Stosowanie w atmosferze w której występują zanieczyszczenia w postaci gazów nieorganicznych (lub par substancji organicznych) – ryzyko zatrucia
— Nieodpowiednie założenie półmasek „do góry nogami” – ryzyko braku ochrony
— Modyfikowanie mocowania taśm nagłowia i sposobu ich regulowania niezgodnego z zaleceniami producenta – ryzyko braku dopasowania i braku ochrony
— Modyfikowanie elementów uszczelniających, zacisku nosowego, gałki uszczelniającej – ryzyko braku dopasowania i braku ochrony
— Zaklejenie zaworu wydechowego (dotyczy półmasek z zaworami wydechowymi) – ryzyko nadmiernych oporów wydechu (brak komfortu użytkownika)
— Użytkowanie półmasek z innymi rodzajami środków ochrony indywidualnej (np. środki ochrony oczu, głowy, słuchu) bez uprzedniego sprawdzenia braku występowania kolizji ryzyko braku dopasowania i braku ochrony
— Użytkowanie półmasek z widocznymi uszkodzeniami mechanicznymi (uszkodzenia w materiale, zniekształcenia) zanieczyszczenia, niekompletności – ryzyko braku dopasowania i braku ochrony
— Użytkowanie półmasek po upływie daty ważności – ryzyko braku ochrony
— Przechowywanie i transportowanie w sposób i w warunkach innych, niż określone i zalecane przez producenta – ryzyko utraty zaprogramowanych właściwości ochronnych
— Niewłaściwy dobór sprzętu do panujących zagrożeń – brak skuteczności – ryzyko zatrucia
— Zastosowanie półmasek w zbyt wysokiej +40 °C, lub zbyt niskiej -20 °C temperaturze – ryzyko utraty zaprogramowanych właściwości ochronnych
— Zastosowanie półmasek w warunkach wilgotności powietrza powyżej 90% – ryzyko utraty zaprogramowanych właściwości ochronnych
— Użytkowanie półmasek oznakowanych literami „N” przez dłuższy niż jedną zmianę roboczą – ryzyko braku ochrony
— Ponowne użytkowanie półmasek oznakowanych literami „NR” po użyciu przez jedną zmianę roboczą – ryzyko braku ochrony
— Użytkowanie półmasek oznakowanych literami „R” przez dłuższy niż 3 zmiany robocze zalecane przez producenta – ryzyko braku ochrony
— Użytkowanie półmasek oznakowanych literami „R” przez dłuższy niż 3 zmiany robocze zalecane przez producenta – ryzyko braku ochrony

Przeznaczenie:
— Użytkowanie półmasek w atmosferze zanieczyszczonej cząstkami powyżej dedykowanych zakresów stężeń NDS dla poszczególnych klas filtracyjnych
— Użytkowanie półmasek w atmosferze zanieczyszczonej cząstkami powyżej dedykowanych zakresów stężeń NDS dla poszczególnych klas filtracyjnych
— Użytkowanie półmasek wobec zanieczyszczeń w postaci gazów i par
— Użytkowanie półmasek niezgodnie z przeznaczeniem
— Użytkowanie półmasek oznakowanych „NR” dłuższy niż jedną zmianę roboczą
— Użytkowanie półmasek oznakowanych „R” dłuższy niż 3 zmiany robocze
— Użytkowanie półmasek oznakowanych literami „R” przez dłuższy niż 3 zmiany robocze zalecane przez producenta – ryzyko braku ochrony

Półmaska FFP3 FS-930V NR D

- Igłowana włóknina poliestrowa
- Włóknina polipropylenowa typu melt blown
- Włóknina osłonowa
- Zawór wydechowy
- Zacisk nosowy dla doszczelnienia półmasksi w obrębie nosa
- Uszczelka nosowa z pianki polietylenowej
- Zapinki taśm nagłowia do regulacji długości taśm nagłowia
- Taśma nagłowia

DRIVE1



DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

- Środek Ochrony Indywidualnej półmaska filtrująca FS-930V FFP3 NR D
- Nazwa i adres producenta: Filter Service Sp. z o.o. ul. Sadowa 7A, 95-100 Zgierz, POLSKA
- Niniejszą deklarację zgodności wydaje się na wyłączną odpowiedzialność producenta: Filter Service Sp. z o.o. ul. Sadowa 7A, 95-100 Zgierz, POLSKA
- Przedmiotem deklaracji jest półmaska filtrująca FS-930V FFP3 NR D do ochrony układu oddechowego przed cząstkami.
- Przedmiot deklaracji opisany w p. 4 jest zgodny z odpowiednimi wymaganiami unijnego prawodawstwa harmonizacyjnego: Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylecia dyrektywy Rady 89/686/EWG.
- półmaska filtrująca FS-930V FFP3 NR D do ochrony układu oddechowego przed cząstkami spełnia wymagania normy zharmonizowanej EN 149:2001+A1:2009, którą zastosowano do wykazania zgodności z odpowiednimi wymaganiami unijnego prawodawstwa harmonizacyjnego tj. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylecia dyrektywy Rady 89/686/EWG.
- Jednostka notyfikowana (Centralny Instytut Ochrony Pracy-Państwowy Instytut Badawczy, ul. Czerniakowska 16, 00-701 Warszawa, numer jednostki 1437) przeprowadziła badanie typu UE (modul B) i wydała certyfikat badania typu UE nr UE/71/2019/1437 wydanie 2 z dnia 25.09.2019r
- Półmaska filtrująca jako środek ochrony indywidualnej kategorii III, podlega procedurze oceny zgodności z typem w oparciu o zapewnienie jakości procesu produkcji (modul D), pod nadzorem jednostki notyfikowanej (Centralny Instytut Ochrony Pracy-Państwowy Instytut Badawczy, ul. Czerniakowska 16, 00-701 Warszawa, numer jednostki 1437)

Podpisano w imieniu: Filter Service Sp. z o.o. ul. Sadowa 7A, 95-100 Zgierz, POLSKA

Miejsce i data wydania:

Zgierz dn. 25.09.2019

(imię i nazwisko, stanowisko)
Kierownik Laboratorium
i Działu Kontroli Jakości
"FILTRE SERVICE" Sp. z o.o.
mgr Izabela Łysiek
(podpis)

FILTER SERVICE
SOLUTION FOR THE FUTURE

Filter Service Sp. z o.o.
ul. Sadowa 7A, 95-100 Zgierz
tel./fax: (+48 42) 716 15 18
717 15 81
fax: (+48 42) 717 15 15
715 44 33
e-mail: fs@filter-service.eu
www.filter-service.eu

Instrukcja użytkowania półmasek filtrujących
klasa: FFP1, FFP2, FFP3

norma:
EN 149:2001+A1:2009

Jednostki notyfikowane uczestniczące
w ocenie zgodności:
IFA Institut für Arbeitsschutz der Deutschen
Gesetzlichen Unfallversicherung, Altes
Heerstraße 111, 53757 Sankt Augustin (NB 0121)

CIOPIB, ul. Czerniakowska 16, 00-701
Warszawa (NB 1437)

Rozporządzenie
PEIR (UE) 2016/425

Jednostka notyfikowana nadzorująca:
CIOPIB, ul. Czerniakowska 16, 00-701
Warszawa (NB 1437)

Deklaracja zgodności jest dostępna pod adresem: www.filter-service.eu

Przeznaczenie półmasek
Półmaska filtrująca jest kompletnym sprzętem ochrony układu oddechowego i jest przeznaczona do ochrony użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych lub ciekłych tworzących aerozole (pyły, dymy i mgły).

Kontrola przed użyciem:
Przed każdym użyciem należy sprawdzić datę przechowywania półmasek filtrujących oraz stan techniczny, czy półmaska nie posiada widocznych uszkodzeń mechanicznych, nie jest zanieczyszczona lub niekompletna.

Półmaska uszkodzona, oraz której data przechowywania została przekroczona nie może być używana.

Ważne uwagi dotyczące ograniczenia w stosowaniu, przeciwwskazania:
— Przed rozpoczęciem użytkowania półmasek filtrujących należy zapoznać się z treścią niniejszej instrukcji użytkowania.
— Użytkownik musi być zapoznany ze sposobem, jego przeznaczeniem i zasadami użytkowania.
— Przed zastosowaniem półmasek musi być zmiana nagięła i wypełnienie aerogelów w powietrzu atmosferycznym.
— Zastosowanie półmasek w atmosferze wybuchowej – wymaga kontaktu z producentem w celu przekazania niezbędnych informacji.

Lista Zagrożeń:
— Stosowanie półmasek w atmosferze zanieczyszczonej cząstkami aerozolu w stężeniu przekraczającym dedykowany zakres dla poszczególnych klas filtracyjnych według tabeli poniżej – ryzyko zatrucia
— Stosowanie w atmosferze, gdzie występuje lub może wystąpić znaczne niedobory tlenu (stężenie tlenu poniżej 17% objętościowej) – pomniejszenie o małą wentylację, małą przepierzość, wąskie przejścia, kanały, studzienki, zbiorniki, systemy składowe, w przypadkach niedoboru tlenu należy stosować wyłącznie sprzęt ochrony układu oddechowego (np. aparaty powietrzne, bułki, aparaty regeneracyjne) – możliwość omdlenia, duszności
— Stosowanie w atmosferze w której występują zanieczyszczenia w postaci gazów nieorganicznych (lub par substancji organicznych) – ryzyko zatrucia
— Nieodpowiednie założenie półmasek „do góry nogami” – ryzyko braku ochrony
— Modyfikowanie mocowania taśm nagłowia i sposobu ich napinania niegodownego z zaleceniami producenta – ryzyko braku dopasowania i braku ochrony
— Zaklejenie elementów uszczelniających: zacisku nosowego, gabli uszczelniającej – ryzyko braku dopasowania i braku ochrony
— Zaklejenie zaworu wydechowego (dotyczy półmasek z zaworami wydechowymi) – ryzyko nadmiernych oporów wydechu (brak komfortu użytkownika)
— Użytkowanie półmasek z innymi rodzajami środków ochrony indywidualnej (np. środki ochrony oczu, głowy, słuchu) bez sprawnego sprawdzenia braku występowania kolizji – ryzyko braku dopasowania i braku ochrony
— Użytkowanie półmasek po użyciu daty ważności – ryzyko braku ochrony
— Przechowywanie i transportowanie w sposób i w warunkach innych, niż określone i zalecane przez producenta – ryzyko utraty zapożyczonych właściwości ochronnych
— Niewłaściwy dobór sprzętu do panujących zagrożeń – brak skuteczności – ryzyko zatrucia
— Zastosowanie półmasek w zbyt wysokiej +40 °C, lub zbyt niskiej -20 °C temperaturze – ryzyko utraty zapożyczonych właściwości ochronnych
— Zastosowanie półmasek w warunkach wilgotności powietrza powyżej 90% – ryzyko utraty zapożyczonych właściwości ochronnych
— Użytkowanie półmasek oznakowanych literami „J” przez dłuższą niż jedną zmianę roboczą – ryzyko braku ochrony
— Ponowne użytkowanie półmasek oznakowanych literami „J” po użytkowaniu przez jedną zmianę roboczą – ryzyko braku ochrony
— Użytkowanie półmasek oznakowanych literami „J” przez dłuższą niż 3 zmiany robocze zalecane przez producenta – ryzyko braku ochrony

Przeciwwskazania:
— Użycie półmasek w atmosferze niedoboru tlenu
— Użycie półmasek w atmosferze zanieczyszczonej cząstkami powyżej dedykowanych zakresów stężeń NDS* dla poszczególnych klas filtracyjnych
— Użycie półmasek wobec zanieczyszczeń w postaci gazów i par
— Użytkowanie półmasek niegodnie z przeznaczeniem
— Użytkowanie półmasek oznakowanych „NF” dłuższą niż jedną zmianę roboczą
— Użytkowanie półmasek oznakowanych „J” dłuższą niż trzy zmiany robocze
— Użytkowanie półmasek oznakowanych „J” przez dłuższą niż 3 zmiany robocze zalecane przez producenta – ryzyko braku ochrony

Półmaska FFP2 LXD-02 NR

- Półmaska filtrująca cząstki
- Typ: FFP2 NR
- Norma: EN149:2001+A1:2009

DRIVE1



EU DECLARATION OF CONFORMITY

The manufacturer: Changzhou almei biotechnology co.,ltd
38 Hengcheng Road, West Village Committee, Henglin town, Wujin District, Changzhou, China
Here declares under its own responsibility that the personal protective equipment (PPE) in category III:
Model Number: LXD-02
Description: Protective mask
Product type: Respiratory protective devices.
Filtering half masks to protect against particles

It is produced in compliance with the essential health and safety requirements according to Regulation (EU) 2016/425 of the European Parliament and of Council of 09 March 2016 on personal protective equipment regulation and with the following reference standard:
EN 149:2001 + A1:2009 Respiratory protective devices - Filtering half masks to protect against particles - Requirements, testing, marking
Is identical to the PPE which is the subject of EC Type certificate no. CW/PPER/54/12/2020

Issued by Notified Body no. 1463: Polski Rejestr Statków S.A. - ol. gen. Józefa Hallera 126,80-416 Gdansk, Poland
The PPE listed above is manufactured under a system which satisfies the requirements of Module C2 (Annex VIII) of the same regulation, CW/PPER/14/01/2021

which were issued by the notified Body Polski Rejestr Statków S.A. - ol. gen. Józefa Hallera 126,80-416 Gdansk, Poland
Poland Notified Body Number 1463

Date: 2021-1-14
Zhangbin

Quality Assurance Director(signature)



CERTYFIKAT BADANIA TYPU UE (MODUŁ B) EU TYPE-EXAMINATION CERTIFICATE (MODULE B)

No. CW/PPER/54/12/2020

ZAWADZCA SIĘ,
Jeżeli Polski Rejestr Statków S.A. (PRS) przeprowadził procedurę badania typu wyemowanego niżej wyrobu i stwierdził jego zgodność z wymaganiami określonymi w załączniku V do Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 (PPE) w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchynienia dyrektywy Rady 89/686/EWG, ze zmianami.

THIS IS TO CERTIFY
That Polski Rejestr Statków S.A. (PRS) did undertake the EU type-examination procedure for the product identified below which was found to be in compliance with the requirements of Annex V to the Regulation (EU) 2016/425 of the European Parliament and of the Council of 9 March 2016 on personal protective equipment and repealing Council Directive 89/686/EEC, as amended.

Wnioskodawca
Applicant: Changzhou almei biotechnology co., ltd.
38 Hengcheng Road, West Village Committee, Henglin town, Wujin District, Changzhou, China.

Producent
Manufacturer: Changzhou almei biotechnology co., ltd.
38 Hengcheng Road, West Village Committee, Henglin town, Wujin District, Changzhou, China.

Typ wyrobu
Product type: Sprzęt ochrony układu oddechowego. Półmaski filtrujące do ochrony przed cząstkami.
Respiratory protective devices. Filtering half masks to protect against particles.

Opis wyrobu
Product description: Maska ochronna, model: LXD-02 (klasa FFP2 NR).
Protective mask, Model: LXD-02 (class FFP2 NR).

Zastosowane normy
Specified standards: PN-EN 149+A1:2010
EN 149:2001+A1:2009

Ważność certyfikatu powinna wynosić do czasu odwołania się przy zachowaniu warunków sprzedaży (strona 2).
This certificate remains valid unless cancelled or renewed, provided the disposal conditions (see page 2) are complied with.

Data ważności
Expiry date: 2025-12-16

Gdańsk, 2020-12-17



Form. B/CW GL/PPER
2020-05-26

Identyfikator certyfikacji
No. of notified body: 1463

Polski Rejestr Statków S.A.
ul. gen. Józefa Hallera 126
80-416 Gdańsk, Poland

tel. (+48) 58 340 17 00
fax (+48) 58 340 17 00
e-mail: biuro@prs.pl
www: http://www.prs.pl

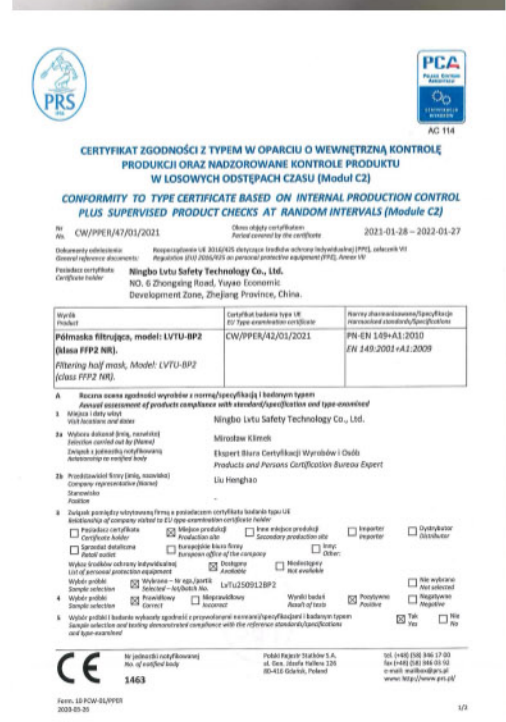
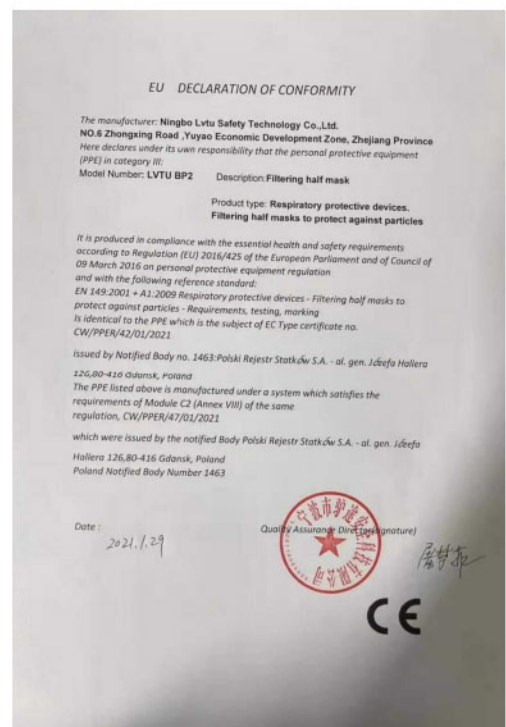
Dyrektor Powszechnego
Certification Division Director

Michał Chudziński

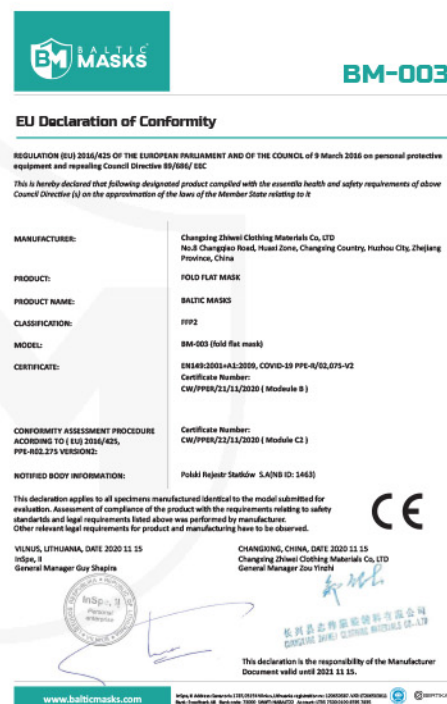
Półmaska FFP2 LVTU-BP2 NR

- Półmaska filtrująca cząstki
- Typ: FFP2 NR
- Norma: EN149:2001+A1:2009

DRIVE1



- Półmaska ochronna jednorazowa klasy FFP2
- Norma: EN-149:2001+A1:2009
- Półmaska 5 warstwowa
- Półmaski pakowane po 2 szt. w blisterze,
- Estetyczne kartoniki po 10 szt. półmasek (5 blisterów po 2 szt.).
- Regulowany klips na nos



CERTYFIKAT BADANIA TYPU UE (MODUŁ B)
EU TYPE-EXAMINATION CERTIFICATE (MODULE B)

ZAŚWIADCZA SIĘ,
 że Pełni Rejestr Szybów S.A. (PRZ) przeprowadził procedurę badania typu wymiennego rólki wyrobu i stwierdził jego zgodność z wymaganiami określonymi w załączniku V do Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2015/425 (PRZ) w sprawie rólków ochronnych indywidualnie oraz uchwałę dyrektora Rady E1/200/2016, ze zmianami.

THIS IS TO CERTIFY
that Pulis Rejestr Statków S.A. (PRS) did undertake the EU type-examination procedure for the product identified below which was
found to be in compliance with the requirements of Annex V to the Regulation (EU) 2016/425 of the European Parliament and of
the Council of 9 March 2016 on personal protective equipment and amending Council Directive 89/686/EEC, as amended.

Mėginančia
 Apie: INSPE
 Savanorių 178F,
 Vilnius Lithuania

Proficient Manufacturer

Tyło wyrobu
Product type

Sprzęt ochrony dróg oddechowych. Sprzęt ochrony dróg oddechowych bez zasilania powietrzem. Półmaska filtrująca chroniąca przed COVID-19.
Respiratory protective equipment. Non-powered air-purifying particle respirator.

Opis varstva Product description	Filtering half mask to protect against COVID-19. Półmaska filtrująca klasy FFP2, typ ZW501, Product Brand: BALTIC MASKS, model: BM-003 Particle filtering half mask, class FFP2, type ZW501. Product Brand: BALTIC MASKS, model: BM-003
-------------------------------------	--

Zastosowane normy Specified standards	PN-EN 149 + A1:2010 EN 149:2001 + A1:2009
--	--

Wnioŝenie zostało opublikowane w celu informowania przyrodniczo-wiedzy i edukacji (zgodnie z art. 25).
This certificate remains valid unless cancelled or revoked, providing the applicant complies (see page 2) are complied with.

Data wydania: 2021-11-09

Devidhar P. Chaudhary
Chief Executive Officer

Gdańsk, 2020-11-10

CE 1463

2020-03-26 11:11

DRIVE1

- # DRIVE1



DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

- Podpisano w imieniu : Oxylone Sp. z o.o.

Pabianice 12 marzec 2019

Arkadiusz Dziębowski
prezes zarządu

OXYLINE Sp. z o.o.
85-200 Pucknów, 14 Pieszkowskiego 23
tel. 42 215 10 68, 42 203 233 0
fax. 42 203 233 1
NIP: 7800743074, KRS: 0000000000

Wiele więcej niż bezpieczeństwo



Karta katalogowa

Półmaska filtrująca: **X 210 V FFP2 R D**

Certyfikat: UE/94/2019/1437

Data wydania certyfikatu: 12 marca 2019

Nr katalogowy: X 210 V FFP2 R D

C€ 1473

PRZEZNACZENIE:

Półmaska filtrująca X 210 VFP2 RD przeznaczona jest do ochrony układu oddechowego przed aerozolami cząstek stałych, aerozolami na bazie wody (pył, dym) oraz aerozolami z ciekłą fazą rozproszoną (mgły) dla których NDS jest $\geq 0,05 \text{ mg/m}^3$ o ile stężenie fazy rozproszonyj nie przekracza $10 \times \text{NDS}$.

PRZYKŁADOWE ZASTOSOWANIE:

Średnio towarzyszą cząstki stałe, pyły szkieł, miedzi, baru, tytanu, wanadu, chromu, manganu, pyły drewna twardego, pyły węglowe zawierający wolną krzemionkę powyżej 10%, przemysł górnictwa, chemiczny, hutniczy, przy obróbce drewna twardego.

SPOSÓB DZIAŁANIA:

Półmaszyna szludowa jest w głównej mierze z części tworzywowej wykonanej z materiałów Shiroguchi i akosotów poręcznych w zakresie 100-150 mm, półmasz, takich jak tworzywa węglowe, żelazne, wydechowe, czy innych, mogących służyć. Powierzchnie wydługo, z otoczenia przechodzi na materiał Ultragry, gdzie jest czyszczony. Powierzchnie wydługo, w tym na zewnętrznej powierzchni części twarzowej (dla półmasz bez zaworu wydechowego) lub bez zaworu wydechowego utrzymują w czysty oraz część twarzową półmasz (dla półmasz z zaworem wydechowym). Czasu półmasz podczas użytkowania winna ściśle przylegać do twarzy.

CHARAKTERYSTYKA:

Półmaska filtrująca X 210 V FFP2 R D składa się z:

- * wielosłownego materiału filtracyjnego: polipropylen;
- * zasklepi nosowego dla formatowania polmaki w obrybie nosa;
- * zaworu wydychowego z tworzywa sztucznego;
- * taśm nagłowia wykonanych z siatek gumowych w opłocie;
- * mocowania taśm nagłowia wykonanego z tworzywa sztucznego;
- * uszczelnia nosowej wykonanej z pianki poliuretanowej.

Półmaska jest tak skonstruowana, aby można było w niej z łatwością oddychać w trakcie całej zmiany roboczej. Dzięki anatomicznemu kształtowi oraz zaciskowi nosowemu i znajdującemu się pod spodem piance, półmaska jest łatwa do dopasowania dla większości kształtów twarzy, tak aby zapewnić konieczną szczelność.

WYMAGANIA:

- Półnacki firmy OXYLINE są zgodne z:
- europejską normą harmonizującą PN-EN 149+A1 2009 (EN 149:2001+A1 2009), Sprzęt ochrony układu oddechowego - Półnacki (filtracja) do ochrony przed cząstkami. Wymagania, badanie, znakowanie;
 - zgodny z odpowiednimi wymaganiami unijnego prawodawstwa harmonizacyjnego: Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchyleń dyrektyw Rady 89/686/EWG.



Maska KN95 FFP2 Kayleinster

DRIVE1

- Norma: PN-EN149+A1:2010 / EN149:2001+A1:2009
- Maska klasy FFP2
- Wykonana z 4 warstwowej włókniny z filtrem z tkaniny
- Regulowany klips na nos



EU DECLARATION OF CONFORMITY

The manufacturer: Wangjiang County Kailunsite Labor Insurance Supplies Co., Ltd

2 Yatan Road, Wangjiang Economic Development Zone, Anqing City, Anhui Province, China

Here declares under its own responsibility that the personal protective equipment (PPE) in category III:

Model Number: kist-kn95 Description: KN95 Protective mask
Product type: Respiratory protective devices.
Filtering half masks to protect against particles

It is produced in compliance with the essential health and safety requirements according to Regulation (EU) 2016/425 of the European Parliament and of Council of 09 March 2016 on personal protective equipment regulation

and with the following reference standard:
EN 149:2001 + A1:2009 Respiratory protective devices - Filtering half masks to protect against particles - Requirements, testing, marking

Is identical to the PPE which is the subject of EC Type certificate no.

CW/PPER/68/12/2020 issued by Notified Body no. 1463: Polski Rejestr Stanków S.A. - al. gen. Józefa Hallera 126,80-416 Gdansk, Poland

The PPE listed above is manufactured under a system which satisfies the requirements of Module C2 (Annex VIII) of the same regulation, CW/PPER/21/01/2021 which were issued by the notified Body Polski Rejestr Stanków S.A. - al. gen. Józefa Hallera 126,80-416 Gdansk, Poland
Poland Notified Body Number 1463

Date : 01.13.2021

Quality Assurance Director(signature)



CERTYFIKAT ZGODNOŚCI Z TYPEM W OPARCIU O WEWNĘTRZNA KONTROLĘ PRODUKCJI ORAZ NADZOROWANE KONTROLE PRODUKTU W LOSOWYCH ODSTĘPACH CZASU (Moduł C2)

CONFORMITY TO TYPE CERTIFICATE BASED ON INTERNAL PRODUCTION CONTROL PLUS SUPERVISED PRODUCT CHECKS AT RANDOM INTERVALS (Module C2)

No. CW/PPER/21/01/2021 Date of issue: 2021-01-12 - 2022-01-11

General information: Produkcyjne UE 2016/425 dotyczące środków ochrony indywidualnej (PPE), załącznik VI

Product certificate holder: Wangjiang County Kailunsite Labor Insurance Supplies Co., Ltd.

2 Yatan Road, Wangjiang Economic Development Zone, Anqing City, Anhui Province, China.

Wzrost Product	Certyfikat badania typu UE EU Type examination certificate	Normy harmonizowane/specyfikacje Harmonized standards/specifications
Maska ochronna KN95, model: kist-kn95 (klasa FFP2 NR)	CW/PPER/68/12/2020	PN EN 149+A1:2010 EN 149:2001+A1:2009
KN95 protective mask, Model: kist-kn95 (class FFP2 NR)		

A. Rozumienie ogólnego wyrażenia z normy/specyfikacji i badaniem typem

Annual assessment of products compliance with standard/specification and type-examination

1. Nazwa i data wydania certyfikatu: Wangjiang County Kailunsite Labor Insurance Supplies Co., Ltd.

2. Wykonawca certyfikatu: Mirosław Klimak

3. Wykonawca certyfikatu: Ekspert Biura Certyfikacji Wyrobów i Osób

4. Wykonawca certyfikatu: Products and Persons Certification Bureau Expert

5. Wykonawca certyfikatu: Liu Henghao

6. Wykonawca certyfikatu: 2p2020121st

7. Wykonawca certyfikatu: 2p2020121st

8. Wykonawca certyfikatu: 2p2020121st

9. Wykonawca certyfikatu: 2p2020121st

10. Wykonawca certyfikatu: 2p2020121st

11. Wykonawca certyfikatu: 2p2020121st

12. Wykonawca certyfikatu: 2p2020121st

13. Wykonawca certyfikatu: 2p2020121st

14. Wykonawca certyfikatu: 2p2020121st

15. Wykonawca certyfikatu: 2p2020121st

16. Wykonawca certyfikatu: 2p2020121st

17. Wykonawca certyfikatu: 2p2020121st

Półmaska FFP2 HJR CN-99-01 NR

- Półmaska filtrująca cząstki
- Typ: FFP2 NR
- Norma: EN149:2001+A1:2009

DRIVE1



Półmaska FFP2 HJR CN99-02

DRIVE1

- Półmaska ochronna jednorazowa klasy FFP2 z zaworem
- Regulowane pasy za głowę
- Norma: EN149:2001 + A1:2009



HJR
Shenzhen HJR Electronics Technology Co.,LTD.
5 / F Building A3 Xinjiang Science and Technology Industrial Park, No. 3333, Guangqiao Avenue,
Gongming Street, Guangming New District, Shenzhen City, Guangdong Province, China

EU DECLARATION OF CONFORMITY

Personal Protective Equipment:

Brand: **HJR**
Name: Particle filtering half mask
Model: HJR-CN99-02
Type: FFP2 NR
Certificate No: 0370-4369-PPE/B
Standard: EN149:2001+A1:2009
Manufacturer: Shenzhen HJR Electronics Technology Co.,LTD.
Address: 5 / F Building A3 Xinjiang Science and Technology Industrial Park, No. 3333, Guangqiao Avenue, Gongming Street, Guangming New District, Shenzhen City, Guangdong Province, China

This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer:
Shenzhen HJR Electronics Technology Co.,LTD.
The object of the declaration described above is in conformity with the relevant Union harmonization
legislation: Personal Protective Equipment Regulation (EU) 2016/425.

The fulfillment of the relevant health and safety requirements set out in Annex II has been demonstrated.

The notified body:

LGA1 TECHNOLOGICAL CENTER (APPLUS),
Campus UAB, Ronda de la Font del Carme s/n, E-08193 Bellaterra (Barcelona), Spain.
Notified Body Number:0370

performed the EU type-examination (Module B) and issued the EU type-examination certificate number
CE0370.

The PPE is subject to the conformity to type assessment procedure based on internal production control
plus supervised product checks at random intervals (Module C2) set out in the Regulation (EU)
2016/425, under surveillance of the notified body LGA1 TECHNOLOGICAL CENTER (APPLUS), Number 0370.

Signed for and on behalf of:

LGA1 Technological Center, S.A. (APPLUS)
Campus UAB - Ronda de la Font del Carme s/n
(08193 Bellaterra) (Barcelona)
T +34 93 581 80 00
www.applus.com

Applus®



ORGANISMO NOTIFICADO Nº NOTIFIED BODY NUMBER	0370 - LGA1 TECHNOLOGICAL CENTER (APPLUS)
SOLICITANTE APPLICANT	Shenzhen HJR Electronics Technology Co.,LTD. 5 / F Building A3 Xinjiang Science and Technology Industrial Park, No. 3333, Guangqiao Avenue, Gongming Street, Guangming New District, Shenzhen City, Guangdong Province, China
FABRICANTE MANUFACTURER	Shenzhen HJR Electronics Technology Co.,LTD. 5 / F Building A3 Xinjiang Science and Technology Industrial Park, No. 3333, Guangqiao Avenue, Gongming Street, Guangming New District, Shenzhen City, Guangdong Province, China
REGLAMENTO DE APLICACIÓN PARA DAR LA CONFORMIDAD / APPLICABLE REGULATION TO GIVE CONFORMITY: REGLAMENTO (UE) 2016/425 SOBRE LOS EQUIPOS DE PROTECCIÓN INDIVIDUAL REGULATION (EU) 2016/425 PERSONAL PROTECTIVE EQUIPMENT	
PROCEDIMIENTO DE EVALUACIÓN DE LA CONFORMIDAD CONFORMITY ASSESSMENT PROCEDURE	Módulo / Module: B EXAMEN UE DE TIPO / EU TYPE EXAMINATION
IDENTIFICACIÓN DEL EPI (NÚMERO DE TIPO) IDENTIFICATION OF THE PPE (TYPE NUMBER)	Ref.: HJR-CN99-02 particle filtering half mask
NIVEL O NIVELES DE RENDIMIENTO O LA CLASE DE PROTECCIÓN DEL EPI / PERFORMANCE LEVEL OR PROTECTION CLASS OF THE PPE	FFP2 NR
NORMAS ARMONIZADAS / HARMONISED STANDARDS	EN 149:2001 + A1:2009 Dispositivos de protección respiratoria. Máscaras microscópicas filtrantes de protección contra partículas. Requisitos, ensayos, marcado EN 149:2001 + A1:2009 Respiratory protective devices. Filtering half masks to protect against particles. Requirements, testing, marking
FECHA DE EMISIÓN / ISSUE DATE	09/09/2023
VALIDEZ HASTA / VALIDITY UNTIL	09/09/2025
El presente certificado se mantendrá vigente durante 5 años siempre que el producto descrito no sea modificado y cumpla los requisitos especiales de salud y seguridad establecidos en el Reglamento (UE) 2016/425. Para asegurar dicho cumplimiento, este certificado deberá ir acompañado de la documentación correspondiente a la Evaluación de Conformidad con el tipo según módulo C2, o (realizada por un Organismo Notificado, según frecuencia establecida). This certificate will remain valid for 5 years as long as the indicated product is not modified and fulfils the essential requirements of health and safety established in (EU) Regulation 2016/425. To ensure such compliance, this certificate must be accompanied by the documentation corresponding to the Conformity Assessment to type according to C2, or (certified out by a Notified Body according to the established frequency).	

Este documento cessa de valerse en su misma función, cuyo número coincide con el del certificado.
This document is not valid neither in technical sense, whose number coincides with the number of certificate.
Puede comprobarse la validez de este certificado en nuestra página web / You can check the validity of this certificate into our website at:
www.appluscertificates.com/certified_products

Applus®
Managing Director, Product Conformity B.U.

Page 1 of 2

Półmaska FFP2 ABJ-9518FC

- Półmaska ochronna jednorazowa klasy FFP2 z zaworem
- Regulowany klips na nos
- Półmaska 4 warstwowa
- Kolor: biały

DRIVE1



CERTYFIKAT BADANIA TYPU UE (MODUŁ B) EU TYPE-EXAMINATION CERTIFICATE (MODULE B)

№ CN/PPEN/11/05/2020

ZAGADNIENIE
Za Polski Rejestr Statków S.A. (PRS) przeprowadził procedurę badania typu wyemancypowanego niniejszym i skierował się zgodnie z wytycznymi określonymi w załączniku V do Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 (EPR) w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchynienia dyrektywy Rady (EWG) 89/686, ze zmianami.

WAS IT 30 04/17
skut Polski Rejestr Statków S.A. (PRS) udzielił certyfikatu badania typu wyemancypowanego niniejszym i skierował się zgodnie z wytycznymi określonymi w załączniku V do Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 (EPR) w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchynienia dyrektywy Rady (EWG) 89/686, ze zmianami.

Nazwa/Adres
Chongqing Albejian Medical Technology Co., Ltd.
Xin No. 12, Shiqin Street, Banan District, Chongqing, China.

Producent
Chongqing Albejian Medical Technology Co., Ltd.
Xin No. 12, Shiqin Street, Banan District, Chongqing, China.

Typ wyrobu
Sprężenie ochrony dróg oddechowych. Sprężenie ochrony dróg oddechowych bez zasilania powietrzem.

Opis wyrobu
Filtrująca Półmaska typ ABJ-9518FC
Particle Filtering Half mask type ABJ-9518FC

Zalecenie Komisji
Zalecenie Komisji 2020/403 (COVID-19) oraz Rekomendacja RFU PPE-R/02.075 wersja 1.
Commission Recommendation 2020/403 (COVID-19) and Recommendation For Use PPE-R/02.075 version 1.

Niniejszy certyfikat jest ważny do czasu ukończenia przez producenta procedury badania typu (patrz str. 2).
This certificate remains valid unless cancelled or revised, provided the procedure for the examination (see page 2) are complied with.

Data wydania
2020-05-05

Gdańsk, 2020-05-06
CE
1463
Form. RP/PCW-CLP/PPEN
2020-05-05

Przedmiot deklaracji: półmaska filtrująca ABJ-9518FC do ochrony układu oddechowego przed cząstkami.

Opisany w pkt 4 przedmiot niniejszej deklaracji jest zgodny z odpowiednimi wymaganiami unijnego prawaodawstwa harmonizacyjnego: Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchynienia dyrektywy Rady (EWG) 89/686.

Półmaska filtrująca ABJ-9518FC spełnia wymagania normy harmonizowanej PN-EN 149+A1:2010 (EN 149:2001+A1:2009), którą zastosowano do wywołania zgodności z odpowiednimi wymaganiami unijnego prawaodawstwa harmonizacyjnego tj. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchynienia dyrektywy Rady (EWG) 89/686.

Jednostka notyfikowana Polski Rejestr Statków S.A., ul. Gen. Józefa Hallera 126, 80-416 Gdańsk, Polska, nr jednostki notyfikowanej – 1463, przeprowadziła badanie typu UE (moduł B) i wydała certyfikat badania typu UE nr CN/PPEN/11/05/2020 z dnia 06.05.2020r.

W stosownych przypadkach SOI podlega procedurze oceny zgodności z typem w oparciu o wewnętrzną kontrolę produkcji oraz nadzorowane kontrole produktu w losowych odstępach czasu (moduł C2), pod nadzorem jednostki notyfikowanej: Polski Rejestr Statków S.A., ul. Gen. Józefa Hallera 126, 80-416 Gdańsk, Polska, nr jednostki notyfikowanej – 1463, która wydała certyfikat zgodności z typem (moduł C2) nr CN/PPEN/58/07/2020 z dnia 09.07.2020r.

My, firma produkcyjna Chongqing Albejian Medical Technology Co., Ltd., deklarujemy z pełną odpowiedzialnością, że każdy egzemplarz produkowanych przez nas półmasek filtrujących typ: ABJ-9518FC jest zgodny z powyższymi informacjami oraz spełnia wymagania unijnego prawaodawstwa harmonizacyjnego: Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 09.03.2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchynienia dyrektywy Rady (EWG) 89/686.

Identyfikacja produktu została certyfikowana przez jednostkę notyfikowaną Polski Rejestr Statków S.A. z siedzibą w: ul. Gen. Józefa Hallera 126, 80-416 Gdańsk, Polska - nr jednostki notyfikowanej 1463 (moduły B + C2).

Podpisano w imieniu: Chongqing Albejian Medical Technology Co., Ltd.

Chongqing Albejian Medical Technology Co., Ltd.
No. 12 Shiqin Street, Aeshi Town, Banan District, Chongqing, China

DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

1. Środek ochrony indywidualnej Półmaska Filtrująca ABJ-9518FC

2. Nazwa i adres producenta:
Chongqing Albejian Medical Technology Co., Ltd.
No. 12 Shiqin Street, Aeshi Town, Banan District, Chongqing, China.

3. Niniejszą deklarację zgodności wydaje się na wyłączną odpowiedzialność producenta:
Chongqing Albejian Medical Technology Co., Ltd.
z siedzibą w: No. 12 Shiqin Street, Aeshi Town, Banan District, Chongqing, China.

4. Przedmiot deklaracji: półmaska filtrująca ABJ-9518FC do ochrony układu oddechowego przed cząstkami.

5. Opisany w pkt 4 przedmiot niniejszej deklaracji jest zgodny z odpowiednimi wymaganiami unijnego prawaodawstwa harmonizacyjnego: Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchynienia dyrektywy Rady (EWG) 89/686.

6. Półmaska filtrująca ABJ-9518FC spełnia wymagania normy harmonizowanej PN-EN 149+A1:2010 (EN 149:2001+A1:2009), którą zastosowano do wywołania zgodności z odpowiednimi wymaganiami unijnego prawaodawstwa harmonizacyjnego tj. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchynienia dyrektywy Rady (EWG) 89/686.

Jednostka notyfikowana Polski Rejestr Statków S.A., ul. Gen. Józefa Hallera 126, 80-416 Gdańsk, Polska, nr jednostki notyfikowanej – 1463, przeprowadziła badanie typu UE (moduł B) i wydała certyfikat badania typu UE nr CN/PPEN/11/05/2020 z dnia 06.05.2020r.

W stosownych przypadkach SOI podlega procedurze oceny zgodności z typem w oparciu o wewnętrzną kontrolę produkcji oraz nadzorowane kontrole produktu w losowych odstępach czasu (moduł C2), pod nadzorem jednostki notyfikowanej: Polski Rejestr Statków S.A., ul. Gen. Józefa Hallera 126, 80-416 Gdańsk, Polska, nr jednostki notyfikowanej – 1463, która wydała certyfikat zgodności z typem (moduł C2) nr CN/PPEN/58/07/2020 z dnia 09.07.2020r.

My, firma produkcyjna Chongqing Albejian Medical Technology Co., Ltd., deklarujemy z pełną odpowiedzialnością, że każdy egzemplarz produkowanych przez nas półmasek filtrujących typ: ABJ-9518FC jest zgodny z powyższymi informacjami oraz spełnia wymagania unijnego prawaodawstwa harmonizacyjnego: Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 09.03.2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchynienia dyrektywy Rady (EWG) 89/686.

Identyfikacja produktu została certyfikowana przez jednostkę notyfikowaną Polski Rejestr Statków S.A. z siedzibą w: ul. Gen. Józefa Hallera 126, 80-416 Gdańsk, Polska - nr jednostki notyfikowanej 1463 (moduły B + C2).

Podpisano w imieniu: Chongqing Albejian Medical Technology Co., Ltd.

Chongqing Albejian Medical Technology Co., Ltd.
No. 12 Shiqin Street, Aeshi Town, Banan District, Chongqing, China

DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

1. Środek ochrony indywidualnej Półmaska Filtrująca ABJ-9518FC

2. Nazwa i adres producenta:
Chongqing Albejian Medical Technology Co., Ltd.
No. 12 Shiqin Street, Aeshi Town, Banan District, Chongqing, China.

3. Niniejszą deklarację zgodności wydaje się na wyłączną odpowiedzialność producenta:
Chongqing Albejian Medical Technology Co., Ltd.
z siedzibą w: No. 12 Shiqin Street, Aeshi Town, Banan District, Chongqing, China.

4. Przedmiot deklaracji: półmaska filtrująca ABJ-9518FC do ochrony układu oddechowego przed cząstkami.

5. Opisany w pkt 4 przedmiot niniejszej deklaracji jest zgodny z odpowiednimi wymaganiami unijnego prawaodawstwa harmonizacyjnego: Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchynienia dyrektywy Rady (EWG) 89/686.

Półmaska filtrująca ABJ-9518FC spełnia wymagania normy harmonizowanej PN-EN 149+A1:2010 (EN 149:2001+A1:2009), którą zastosowano do wywołania zgodności z odpowiednimi wymaganiami unijnego prawaodawstwa harmonizacyjnego tj. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchynienia dyrektywy Rady (EWG) 89/686.

Jednostka notyfikowana Polski Rejestr Statków S.A., ul. Gen. Józefa Hallera 126, 80-416 Gdańsk, Polska, nr jednostki notyfikowanej – 1463, przeprowadziła badanie typu UE (moduł B) i wydała certyfikat badania typu UE nr CN/PPEN/11/05/2020 z dnia 06.05.2020r.

W stosownych przypadkach SOI podlega procedurze oceny zgodności z typem w oparciu o wewnętrzną kontrolę produkcji oraz nadzorowane kontrole produktu w losowych odstępach czasu (moduł C2), pod nadzorem jednostki notyfikowanej: Polski Rejestr Statków S.A., ul. Gen. Józefa Hallera 126, 80-416 Gdańsk, Polska, nr jednostki notyfikowanej – 1463, która wydała certyfikat zgodności z typem (moduł C2) nr CN/PPEN/58/07/2020 z dnia 09.07.2020r.

My, firma produkcyjna Chongqing Albejian Medical Technology Co., Ltd., deklarujemy z pełną odpowiedzialnością, że każdy egzemplarz produkowanych przez nas półmasek filtrujących typ: ABJ-9518FC jest zgodny z powyższymi informacjami oraz spełnia wymagania unijnego prawaodawstwa harmonizacyjnego: Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 09.03.2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchynienia dyrektywy Rady (EWG) 89/686.

Identyfikacja produktu została certyfikowana przez jednostkę notyfikowaną Polski Rejestr Statków S.A. z siedzibą w: ul. Gen. Józefa Hallera 126, 80-416 Gdańsk, Polska - nr jednostki notyfikowanej 1463 (moduły B + C2).

Podpisano w imieniu: Chongqing Albejian Medical Technology Co., Ltd.

Chongqing Albejian Medical Technology Co., Ltd.
No. 12 Shiqin Street, Aeshi Town, Banan District, Chongqing, China

DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

1. Środek ochrony indywidualnej Półmaska Filtrująca ABJ-9518FC

2. Nazwa i adres producenta:
Chongqing Albejian Medical Technology Co., Ltd.
No. 12 Shiqin Street, Aeshi Town, Banan District, Chongqing, China.

3. Niniejszą deklarację zgodności wydaje się na wyłączną odpowiedzialność producenta:
Chongqing Albejian Medical Technology Co., Ltd.
z siedzibą w: No. 12 Shiqin Street, Aeshi Town, Banan District, Chongqing, China.

Półmaska ochronna KN95

- Norma: GB2626-2006
- Półmaska klasy KN95
- Regulowany klips na nos

DRIVE1



Review Report - 审查报告-검토 보고서-Rapport d'Evaluation

Form QAT_10-M04, version 00, effective since March 6th, 2020

CE Documentation Review

No. 3J200320.ALSUW36

Holder: Anhui Lekang Sanitary Materials Co., Ltd.
Qingcao Town Industrial Park, Tongcheng City, Anhui Province

Review goal: Verification of the presence of Technical Documentation compatible with the Medical Devices Directive 93/42/EEC Annex VII

Product: KN95 Mask, Disposable Planar Mask (Adult), Disposable Planar Mask (Child) **(Not Sterile)**

Model(s): KN95 Mask folded size: 15.5*10.5
Disposable Planar Mask (Adult) folded size: 17.5*9.5
Disposable Planar Mask (Child) folded size: 14.5*8.5

Classification: Class I (Not Sterile)
(accordingly to the Manufacturer's declaration)

Review output: This document has been issued on a voluntary basis and upon request of the manufacturer. It is our opinion that the Technical Documentation shared with us by the manufacturer is compatible with the European Standard for Medical Devices.
The manufacturer is responsible for the CE Marking process, and not exempted to carry out all necessary compliance activities. This document has been issued on the basis of the regulation on ECM Voluntary Mark for the certification of products. RG01_ECM rev.3 available at: www.entecerma.it

Date of issue 20 March 2020
Approver
ECM Service Director
Luca Bedonni

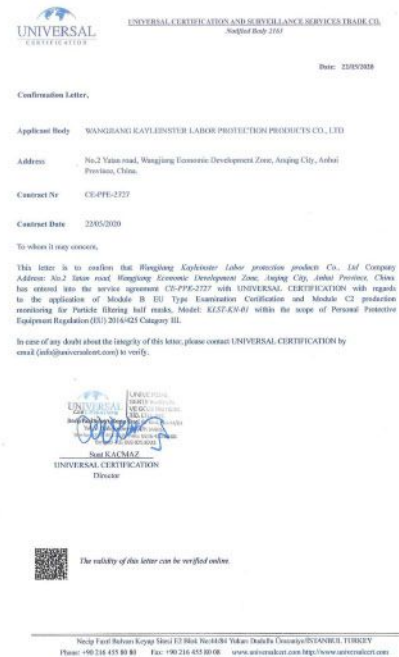
Expiry date 19 March 2025
Technical Expert
Amanda Basso

Ente Certificazione Macchine
Via Cà Bella, 243 - 40053 Valmaggia Loc. Castello di Serravalle (Bo) Italy
☎ +39.0516705141 ☎ +39.0516705156 ✉ info@entecerma.it www.entecerma.it

Maska z filtrem KN95

DRIVE1

- Lekka konstrukcja
- Standard KN95
- Skuteczność filtracji $\geq 95\%$
- Współczynnik filtrowania cząstek stałych: PM 2,5
- Maska 5 warstwowa
- Element usztywniający nosek



Czepek medyczny

- Rozmiar: 52cm.
- Gramatura: 20g/m2

DRIVE1



EU DECLARATION OF CONFORMITY

EU DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer's Name :	ADEM VE HAVVA SAĞLIK DAN. HİZ. İNŞ. SAN. VE TİC. LTD. ŞTİ.
Manufacturer's Address :	Cumhuriyet Mh. Incirliçade Cd. No:6-2 Anthill Towers, Şişli - İstanbul / TURKEY
European Authorized Representative :	ADEM VE HAVVA SAĞLIK DAN. HİZ. İNŞ. SAN. VE TİC. LTD. ŞTİ. Cumhuriyet Mh. Incirliçade Cd. No:6-2 Anthill Towers, Şişli - İstanbul / TURKEY
Name of Device :	Head Cover / Bone
Type :	Disposable
Classification :	Class I
Conformity Route :	Self Declaration

We herewith declare with our own responsibility that above mentioned product(s) with CE mark is fully compliance with Essential Requirement of the EC Council Directive 93/42/EC 14th June 1993, EN 13795-1.

Competent Authority : EKOL Belgelendirme A.Ş.
İkitelli Osb Keresteciler San.Sit.15.Sk.
No:14/A Başakşehir - İstanbul / TURKEY

Issue Date : 21.08.2020
Certificate No : 202017525
Expiry Date : 21.08.2021
Date: 31.08.2020

ADEM VE HAVVA
SAĞLIK DAN. HİZ. İNŞ. SAN. VE TİC. LTD. ŞTİ.
Cumhuriyet Mah. Incirliçade Cd. No:6-2 Anthill
Towers, Şişli - İstanbul / TURKEY
Sıra No: 202017525

Serdar KURT
Deputy General Manager

ADEM VE HAVVA SAĞLIK DAN. HİZ. İNŞ. SAN. VE TİC. LTD. ŞTİ.
Cumhuriyet Mah. Incirliçade Cd. No:6-2 Anthill, Şişli - İSTANBUL / TÜRKİYE
P : +90 212 241 27 27 - E-mail : info@ademhavvamed.com - www.ademhavvamed.com

Czepek medyczny typu kaptur ASTROCAP

- Rozmiar uniwersalny
- Gramatura: 25g/m²
- Polipropylen

DRIVE1



Pulsoksymetr napalcowy YK-81C

DRIVE1

PULSOKSYMETR YK 81C z dwukolorowym wyświetlaczem OLED

Zapewnia szybki i wygodny pomiar zawartości tlenu we krwi tętniczej oraz pulsu. Posiada funkcję sygnalizacji dźwiękowej pulsu podczas pomiaru oraz możliwość ustawienia alarmów (obie funkcje można wyłączyć)

Pulsoksymetr napalcowy YK-81C to niezbędna pomoc dla każdego pacjenta zagrożonego obniżonym poziomem tlenu we krwi. Umożliwia dokonanie szybkiego, łatwego i bezinwazyjnego pomiaru zarówno pulsu (PR), jak i poziomu tlenu we krwi (SpO2). Pozwala to na bieżąco kontrolować zmiany poziomu ilości tlenu we krwi. Mały, przenośny pulsoksymetr można zabrać ze sobą wszędzie i dokonać pomiaru w kilka sekund.

- Posiada duży wyświetlacz typu OLED – dwa wyraźne kolory.
- Lekki – waży zaledwie 50 g (razem z bateriami).
- Wygodny w obsłudze- wystarczy nałożyć na palec i nacisnąć jeden przycisk.
- Wynik pojawia się automatycznie w ciągu kilku sekund.
- Funkcja sygnalizacji dźwiękowej pulsu podczas pomiaru (może być wyłączona).
- Funkcja alarmu dźwiękowego po przekroczeniu ustawionego górnego lub dolnego zakresu poziomu saturacji oraz tętna (może być wyłączona).
- 6 trybów orientacji ekranu (ważne np. dla osób leworęcznych).
- Wykres kształtu fali SpO2 (może pomóc wykryć zaburzenia w pracy serca).
- Słupkowy wskaźnik aktywności pulsu.
- Wskaźnik stanu baterii.
- Funkcja automatycznego wyłączenia po 8 sekundach braku sygnału.
- W miejscu kontaktu z palcem zastosowana została guma medyczna pozbawiona substancji toksycznych oraz alergizujących.
- W zestawie 2 baterie AAA, smyczka na szyję.
- Instrukcja obsługi w języku polskim.

Sz szczególnie polecany dla:

- Osób starszych (60+) wymagających stałej opieki zdrowotnej.
- Osób pracujących przez ponad 12 godzin w hermetycznych pomieszczeniach.
- Osób chcących sprawdzić czy mają prawidłowy poziom tlenu we krwi.
- Osoby zagrożone zarażeniem **Covid-19**.

Typ wyświetlacza:	OLED
Wymiary (wys. x szer. x głęb.):	58 x 36 x 33 mm
Zakres pomiaru saturacji (dokładność $\pm 2\%$ przy $>70\%$):	70 - 99%
Zakres pomiaru tętna (dokładność $\pm 1\%$ przy $>100\text{bpm}$):	30 - 240 bpm
Zasilanie:	2 baterie AAA
Czas żywotności baterii:	Do 40 h



Termometr bezdotykowy XS-IFT1001A

- Duży wyświetlacz
- Szybki pomiar
- Precyzyjny pomiar z odległości do 5cm
- EAN 6918650847521

DRIVE1



Ochraniacze na buty

- Rodzaj: wysokie/długie
- Tkanina laminowana
- Elastyczny tył
- Szew typu overlock
- Norma: EN 13034:2005+A1:2009 / EN 14126:2003/AC:2004

DRIVE1



EU DECLARATION OF CONFORMITY

MANUFACTURER

Estilo Moda Tekstil Tarım Hayvancılık İnşaat Dış Ticaret ve Sanayi Limited Şirketi

Gazi Osman Paşa Mah. Kolej Sok. No:2/A Tarihli, TOKAT/TURKEY

It is certified that the manufacturer's technical file and the PPE product, detailed below, have been assessed and found to meet the applicable Essential Health and Safety Requirements in Annex II of Regulation (EU) 2016/425 based on the evaluation on technical documentation and relevant

Identification of the Personal Protective Equipment

Brand Name: ESTILO Model No: ES6126

Made of laminated fabric, elastic back, overlock seams, shoe covers. PPE is available in 1 standard size.

The following harmonised standards have been applied:

EN ISO 13688:2013, (General requirements for protective clothing)
EN 13034:2005+A1:2009, (Chemical protective clothing offering limited protective performance against liquid chemicals) Type PB (S), limited life clothing.
EN 14126:2003/AC:2004, (Protective clothing against infective agents) for Type PB (S)-R, limited life

Here by the manufacturer is allowed to use notified body number (2163) and can fix CE mark, as shown below, on the Category III product models given above, with the below requirements;

Issuing an appropriate EU Declaration of Conformity according to Personal Protective Equipment Regulation (EU) 2016/425 Annex 9.

Ongoing successful performance in fulfilment of the requirements set out in Personal Protective Equipment Regulation (EU) 2016/425 and harmonised standards, covered by assessments based on Annex 7 (Module C2) or Annex 8 (Module D) of the regulation

General Manager

24/11/2020

ESTILO MODA TEKSTİL
TARIM HAYVANCILIK INSAAT IC DIS
TIC. VE SAN. LTD. STI.
Gazi Osman Paşa Mah. Kolej Sok. No:2/A Tarihli/TOKAT/TURKEY
+90 356 276 88 82
info@estilomodatekstil.com.tr
Hali İbrahim TÖRKTEL
Gazi Osman Paşa Mah. Kolej Sok. No:2/A Tarihli/TOKAT/TURKEY

CE

EC DECLARATION OF CONFORMITY FOLLOWING THE EUROPEAN DIRECTIVES

93/42/EEC and 2007/47/EC - Medical Device Directive

93/42/EEC and 2007/47/EC - Tıbbi Cihaz Direktifi

YÖNETMELİKLERİNE GÖRE AT UYGUNLUK BEYANI

Certificate No / Belgesi No : UB-PPE 10022020

Manufacturer's Name ESTILO MODA TEKSTİL TARIM HAYVANCILIK İNŞAAT İC DİS

Özel

Manufacturer's address

Özel

Phone (Tel)

E-mail (E-posta)

Authorized person to compile the relevant

technical documentation

Teknik dosyayı hazırlamak yetkili olan ve

Teknik dosyayı imzalamak için adı ve adresi

Product description

Ürün tanıtım

Harmonized European directives) ve

Related Standard

Harmonized AT direktifleri ve ilgili

Standard

hereby declare that the product "Protective Foot Cover" are in conformity with the provisions of the following

standards and standards when produced and applied in accordance with production and application instructions contained

in the Technical File documentation.

Yukarıda tarif edilen ürünü üreten olan "Koruyucu Ayakkabı"nın 93/42/EEC ve 2007/47/EC - Tıbbi Cihaz Direktifi ve

standartlar ile uyumlu olarak ve Teknik Dosya ve diğer

üretim ve uygulama talimatlarına uygun şekilde, temel sağlık ve güvenlik gerekliliklerini karşıladığını beyan ederiz.

For and on behalf of the ESTILO MODA TEKSTİL TARIM HAYVANCILIK İNŞAAT İC DİS TIC. VE SAN.

LTD. STI.

ESTILO MODA TEKSTİL TARIM HAYVANCILIK İNŞAAT İC DİS TIC. VE SAN. LTD. STI. adına;

Full (Resmi) YERLİ, Manufacturing operations and engineering (Üretim operasyonları ve mühendislik)

İmza (İmza)

Signature/ İmza

Ochraniacze na buty

- Typ: foliowe
- Rodzaj: wysokie/długie

DRIVE1



Układy do respiratora transportowego dla dorosłych

- Rury jednorazowe

DRIVE1

UKŁADY DO RESPIRATORA TRANSPORTOWEGO DLA DOROSŁYCH JEDNORAZOWE

Rury – Elastyczne, nie zagniatające się. Odporne na rozerwanie i gromadzenie pary wodnej, powstającej w czasie wydechu. Utrzymują niezmienny przepływ nawet przy zgięciu o 180°. Są lekkie i nie powodują „pociągania” u pacjenta. Rury posiadają zbrojenie na zewnętrznej stronie, co dodatkowo je wzmacnia oraz zapobiega niepożądanemu zgięciu.

Bezpieczne końcówki – 22 mm F końcówki zapewniają bezpieczne połączenie układu z aparatem. Wyprodukowane są z lekkiego materiału zapewniającego szczelność połączenia oraz łatwe i bezpieczne łączenie i rozłączanie z aparatem.

PODSTAWOWY UKŁAD DO RESPIRATORA TRANSPORTOWEGO

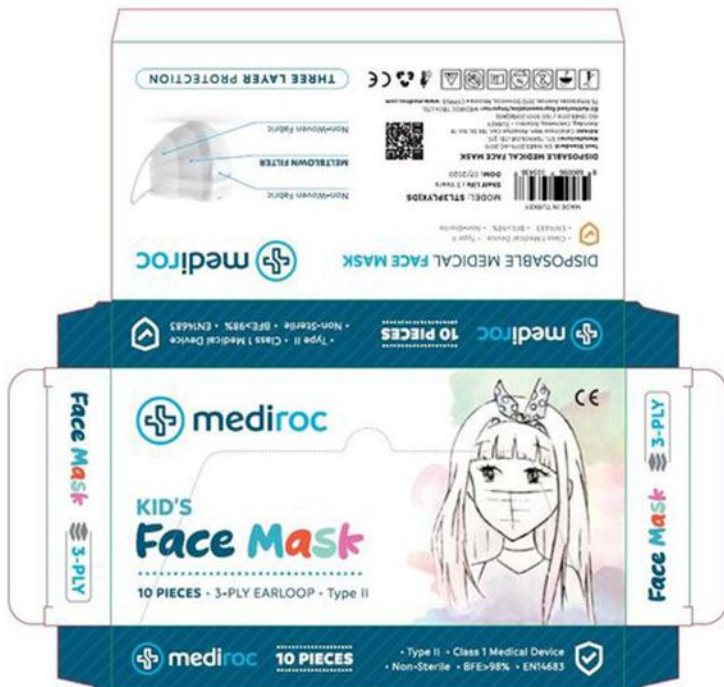
- układ jednorurowy i jednoświatłowy o długości 1,6 metra
- zbudowany jest z rury gładkiej w środku ze zbrojeniem zewnętrznym
- posiada umocowany na przebiegu rury (za pomocą odłączalnych obejm) linię sterowania zastawką wydechową (grzybkową)
- przy pacjencie znajduje się zastawka wydechowa, port do podłączenia linii pomiaru ciśnienia i uchwyt
- układ zakończony jest czerwonym kapturkiem bezpieczeństwa



Maska medyczna dla dzieci Mediroc

- Maski medyczne dla dzieci z normą EN 14683:2019+AC:2019
- Wydajność filtracji >98% BFE
- 100% z włókniny polipropylenowej
- Metalowy nosek
- Kolor: biały
- Hipoalergiczne

DRIVE1



EU DECLARATION OF CONFORMITY



Mediroc Disposable Medical Face Mask

Name and address of manufacturer : STL TEKNOLOJİ LTD. ŞTİ.
Alımdağ, Çapaşgırmah, Başpınar Cad. 186. Sok. No:18
Çekmeköy/İstanbul/Türkiye

Product Name : Disposable Medical Face Mask

Brand Name : mediroc

Product Types : Type II, Non-Sterile

Authorized Representative : Mediroc Tach Ltd.

This declaration confirms that the product meets the essential requirements of following directives and standards. The conformity was based on:

Applied Directives : Medical Device Directive 93/42/EEC as amended according to the Directive 2007/47/EC

Applied Standards : EN 14683:2019 Medical Face Masks - Requirements and test methods

International Standards : ISO 15483:2016 / ISO 9001:2015(QMS)

The declaration has been carried out in accordance with individual rules and conditions. Evaluation has been carried out in accordance with:

Test Report No : 2009194E-01

Test Conducted by : Çayır İnşaat ve Analiz Laboratuvarı

Test Lab. Address : Meriç Mahallesi Teşvikiye Sokak No: 13 Kat: Plaza Kat: 2/A
Kadıköy/İstanbul

Issue Date : 02/06/2020

Revision Date/No : -

*The undersigned hereby declares that the above-mentioned product(s) meet the provisions of the following EC Council Directives and harmonized standards. All supporting documents are stored under the premises of the manufacturer.

İstanbul/Türkiye
05.06.2020

General Manager

STL TEKNOLOJİ LTD. ŞTİ.
Çayır İnşaat ve Analiz Laboratuvarı
Alımdağ - Çapaşgırmah - Başpınar
Cad. No: 18 Kat: 2/A
Çekmeköy/İstanbul/Türkiye
Tic. Sic. No: 271800
Vergi No: 3450000000000000
Tic. Sic. No: 271800

CERTIFICATE OF COMPLIANCE



This Certificate has been awarded to

STL TEKNOLOJİ LİMİTED ŞİRKETİ

ÇATALMESE MAH. RESADİYE CAD. 186. SOK. NO:18
ÇEKMEKÖY / İSTANBUL / TÜRKİYE

In recognition of the organization's Management System which complies with

EN 14683:2019+AC:2019

The scope of activities covered by this certificate is defined below

MANUFACTURE, SALES AND EXPORTS OF TEXTILE PRODUCTS, MEDICAL PROTECTIVE CLOTHING, MASK, PROTECTIVE OVERALLS, SUNSET, GLOVES, OVERSHOE, APRON, SURGERY APRON FOR PATIENTS AND DOCTOR, STRETCHER COVER, DEAD BODY BAG, COLONOSCOPY SHORTS, PATIENT SHORTS, DISINFECTANT LIQUIDS, ANTI-BACTERIAL SOAP AND LIQUIDS, SURFACE AND SKIN CLEANING MATERIALS, FACE PROTECTOR VISORS, SUITCASE

TEKSTİL ÜRÜNLERİ, MEDİKAL KÖRÜVEÇİ KİAFET, MASK, KÖRÜVEÇİ TULUM, BONE, ELBİYE, ÇALIS, ÖNÖK, BASTA VE DOKTOR İÇİ, ARIŞIYAR ÖNÖK, SEDYİ ÖRTÜŞİ, CİNET TORBALI, KOLONOSKOPİ SÖRTÜ, BASTA SÖRTÜ, DEZENFEKTAN SİYİLLAR, ANTI-BAKTERİYAL SABUN VE SİYİLLAR, YİZEÇİ VE CİLT TEMİZLİK MALZEMELERİ, YİZEÇİ KÖRÜVEÇİ, SİYİLLİK, NALİŞ ÖRTÜŞİ, SATIŞI VE İBRACATI

Certificate Number: SISTURAC06000009
Date of Issue of Original Certificate: 05.05.2020
Date of Issue of latest certificate: 07.05.2020
Expiry Date: 03.05.2021

SYNDICATE OF INTERNATIONAL SYSTEM

Managing Director

Note: This certificate is valid only if produced with the continuation letter after the surveillance is carried out successfully.

The Organization's documentation and implementation has been reviewed and found to comply with the relevant standard rules. This certificate of Registration is based on the evaluation of the mentioned scope given above. Organization is responsible for maintaining the requirements of the relevant standard rules. Any significant changes in the scope of the certification or standard rendered above render this certificate invalid.

Corporate office(Sİ): Plot No: 1539, 2nd Floor, Sector-4, Gurgaon-122001, Haryana, India.
International office(Sİ): UNB, Santa Ana Cal, Germany, Schwanen 278, San Jago, Lima, Peru 15447.
Email: sa - support@aiscertifications.com, info@aiscertifications.com, Call: +91-054721048
Web: - http://www.aiscertifications.co.in, www.aiscertifications.com
The status of this certificate can be verified on "http://www.aiscertifications.co.in".

Issue No: 02



FIRMA GODNA ZAUFIANIA 2020

GOLD

CERTYFIKAT FIRMA GODNA ZAUFIANIA

Certyfikat Firma Godna Zaufania przyznawany jest przedsiębiorstwom cechującym się nienaganną opinią wśród klientów i kontrahentów. Proces certyfikacji polega na niewykryciu negatywnych opinii w Internecie na temat danego podmiotu w oprogramowaniu Wskaźnika Opinii przy zastosowaniu danych Fraz Wrażliwych. Data przeprowadzenia badania: 2020.12.09, godz. 13:17

DRIVE1 SP. Z O.O.

Za nieposzlakowaną opinię, etykę w prowadzeniu działalności biznesowej oraz rzetelne podejście do zobowiązań wobec klientów i kontrahentów.

CENTRUM BADANIA OPINII KLIENTÓW SP. Z O.O. SP. K.



/ CERTYFIKAT /
FIRMA GODNA
ZAUFIANIA

Wrocław, 2020-12-15



Certyfikat Rzetelności

niniejszym zaświadcza się, że na dzień wystawienia Certyfikatu:

**DRIVE1 SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ**

WARSZAWA

NIP: 1132914418

nie posiada żadnych przeterminowanych zobowiązań notowanych
w Krajowym Rejestrze Długów Biurze Informacji Gospodarczej S.A. określonych w
Ustawie z dnia 9 kwietnia 2010 r.
o udostępnianiu informacji gospodarczych i wymianie danych
gospodarczych (Dz. U. N. 81, poz. 530)

Certyfikat jest ważny 30 dni od daty jego wystawienia

Autentyczność i aktualność tego certyfikatu można potwierdzić na stronie
www.rzetelnafirma.pl, używając kodu:

2124 4562



WWW.DRIVE-ONE.EU