



EU Declaration of Conformity

Δήλωση Συμμόρφωσης ΕΕ

No. DoC-25052021-001

Όνομα Προϊόντος / Name of Product	:	Μισή μάσκα με φίλτρο σωματιδίων / ParticleFilterHalf
Νόμιμος Κατασκευαστής (Τόπος Έκδοσης) Legal Manufacturer (Place of Issue)	:	PRIZMANET MEDİKAL SAN. TİC. İTH. İHR. LTD. ŞTİ. Yahya Kemal Mah. Okul Cad. No:13/15, Kağıthane / Istanbul, Turkiye
Εμπορικό σήμα / Trademark	:	QZER
Μοντέλο, Αριθμός Αναγνώρισης Model, Identification Number	:	Q1
Πρότυπα Προϊόντος / Product Standards	:	EN 149:2001 + A1:2009 Μέσα προστασίας της αναπνοής - Φιλτραρισμένες μισές μάσκες για προστασία από σωματίδια - Απαιτήσεις, δοκιμές, σήμανση Respiratory protective devices - Filtering half masks to protect against particles Requirements, testing, marking

Πληροφορίες Κοινοποιημένου Φορέα / Notified Body Information:

Αριθμός Κοινοποιημένου Φορέα / Notified Body Number	2841
Όνομα Κοινοποιημένου Οργανισμού / Name of Notified Body	MNA LABORATUVARLARI SANAYI TICARET LIMITED ŞİRKETİ
Αριθμός Πιστοποιητικού Εξέτασης Τύπου / Type Examination Certificate Number	92082371
Αριθμός Πιστοποιητικού Ενότητας Γ2 / Module C2 Certificate Number	97081789
Ημερομηνία αξιολόγησης ενότητας Γ2 / Date of Module C2 Assessment	23-08-2022

Κείμενο Δήλωσης / Declaration Text:

Υπό την αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή, δηλώνουμε ότι το προαναφερθέν προϊόν συμμορφώνεται με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2016/425 σχετικά με τον ατομικό προστατευτικό εξοπλισμό και έχει αξιολογηθεί σύμφωνα με την Ενότητα Γ 2 του Παραρτήματος ΙΧ του Κανονισμού. Η αξιολόγηση συμμόρφωσης διενεργήθηκε από τον κοινοποιημένο οργανισμό MNA LABORATUVARLARI SANAYI TICARET LIMITED ŞİRKETİ (Αριθμός Κοινοποιημένου Οργανισμού 2841) και το προϊόν συμμορφώνεται με τον τύπο που περιγράφεται στο Πιστοποιητικό Εξέτασης Τύπου 97081789 και τις απαιτήσεις του ισχύοντος εναρμονισμένου προτύπου EN 149:2001 + A1:2009.

Under the sole responsibility of the manufacturer, we declare that the product mentioned above complies with Regulation (EU) 2016/425 on personal protective equipment and has been assessed in accordance with Module G2 of Annex IX to the Regulation. The conformity assessment was carried out by the notified body MNA LABORATUVARLARI SANAYI TICARET LIMITED ŞİRKETİ (Notified Body No. 2841) and the product complies with the type described in the Type Examination Certificate 97081789 and the requirements of the applicable harmonized standard EN 149:2001 + A1:2009.

Τεχνική τεκμηρίωση / Technical Documentation:

Η τεχνική τεκμηρίωση, συμπεριλαμβανομένων των εκθέσεων δοκιμών από τα Εργαστήρια MNA (Αριθμός Εγγράφου: 97081789, Ημερομηνία: 23-08-2022) και του πιστοποιητικού Ενότητας C2, φυλάσσεται στις εγκαταστάσεις του κατασκευαστή και θα διατίθεται στις αρμόδιες αρχές κατόπιν αιτήματος.

The technical documentation, including the test reports from MNA Laboratories (Document No: 97081789, Date: 23-08-2022) and the Module C2 certificate, is retained at the manufacturer's premises and will be made available to the competent authorities upon request.

Ημερομηνία Έκδοσης / Date of Issue : 23-08-2022

Τόπος Έκδοσης / Place of Issue/ : Istanbul / TURKİYE



Medikal San. Tic. İhr. Ltd. Şti
Yahya Kemal Mah. Okul. Cad. No: 13/ 15
Kağıthane/ Istanbul prizma.net 0212 909 4444
VN:733 092 42 08 VD:ZincirlikuyuŞic. No: 624071
Mersis No: 0733 0924 2080 0001
AHMET BİLAL ERBEK