

(FR) DÉCLARATION UE DE CONFORMITÉ  
(EN) EU DECLARATION OF CONFORMITY  
(NL) EU-CONFORMITEITSVERKLARING  
(DE) EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG  
(ES) DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD  
(IT) DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE  
(PL) DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE  
(RO) DECLARAȚIA DE CONFORMITATE UE

EPI – PPE – PBM – PSA – EPI – DPI – ŚOI - EIP

**267-HPF310C-EN**

Nom et adresse du fabricant	<b>PIP France</b>
Name and address of the manufacturer	120, Grande rue 85570
Naam en adres van de fabrikant	L'HERMENAULT - France
Name und Anschrift des Herstellers	
Nombre y dirección del fabricante	
Nome e indirizzo del fabbricante	
Nazwa i adres producenta	



La présente déclaration de conformité est établie sous la seule responsabilité du fabricant  
This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer  
Deze conformiteitsverklaring wordt op eigen verantwoording van de fabrikant verstrekt  
Die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung trägt der Hersteller  
La presente declaración de conformidad se expide bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante  
La presente dichiarazione di conformità è rilasciata sotto l'esclusiva responsabilità del fabbricante  
Niniejszą deklarację zgodności wydaje się na wyłączną odpowiedzialność producenta

Objet de la déclaration / Object of the declaration / Voorwerp van de verklaring / Gegenstand der Erklärung /  
Objeto de la declaración / Oggetto della dichiarazione / Przedmiot deklaracji

**Arceau antibruit / Banded foam earplugs / Gehörschutzbügel / Oorwarmers / Cuffie per le orecchie / Orejeras / Nauszniki przeciwhałasowe / Chrániče sluchu**

**267-HPF310C-EN**

est conforme à la législation d'harmonisation de l'Union applicable:

is in conformity with the relevant Union harmonisation legislation:

is conform met de desbetreffende harmonisatiewetgeving van de Unie :

entspricht den einschlägigen Harmonisierungsrechtsvorschriften der Union:

Es conforme con la legislación de armonización de la Unión applicable:

Es conforme alla pertinente normativa di armonizzazione dell'Unione:

zgodny z odpowiednimi wymaganiami unijnego prawodawstwa harmonizacyjnego:

este în conformitate cu legislația de armonizare aplicabilă a UE:

**RÈGLEMENT / REGULATION / VERORDENING / VERORDNUNG / REGLAMENTO / REGOLAMENTO / ROZPORZĄDZENIE /  
REGULAMENTUL (EU) 2016/425**

Références des normes harmonisées pertinentes appliquées ou des autres spécifications techniques par rapport auxquelles la conformité est déclarée:

**EN 352-2: 2002**

References to the relevant harmonised standards used, or references to the other technical specifications, in relation to which conformity is declared:

**37dB**

Vermelding van de relevante toegepaste geharmoniseerde normen, met inbegrip van de datum van de norm, of van de andere technische specificaties, met inbegrip van de datum van de specificatie, waarop de conformiteitsverklaring betrekking heeft:

**37dB****34dB**

Angabe der verwendeten einschlägigen harmonisierten Normen oder sonstigen technischen Spezifikationen, für die die Konformität erklärt wird, einschließlich des Datums der Normen bzw. sonstigen technischen Spezifikationen:

**31dB**

Referencias a las normas armonizadas aplicables utilizadas, incluidas sus fechas, o referencias a las otras especificaciones técnicas, incluidas sus fechas, respecto a las cuales se declara la conformidad:

Riferimenti alle pertinenti norme armonizzate utilizzate, compresa la data della norma, o alle altre specifiche tecniche, compresa la data della specifica, in relazione alle quali è dichiarata la conformità:

Odniesienia do właściwych norm zharmonizowanych, które zastosowano, wraz z datą normy, lub do innych specyfikacji technicznych, wraz z datą specyfikacji, w odniesieniu do których deklarowana jest zgodność

L'organisme notifié / The notified body / De aangemelde instantie / Die notifizierte Stelle / El organismo notificado / L'organismo notificato / Jednostka notyfikowana / Organismul notificat

**ALIENOR (2754) ZA du Sanital , 21 rue Albert Einstein - 86100 CHATELLERAULT - FRANCE**

A effectué l'examen UE de type (module B) / Performed the EU type-examination (Module B) / Heeft het EU-typeonderzoek (module B) verricht / Hat die EU-Baumusterprüfung (Modul B) / Ha efectuado el examen UE de tipo (módulo B) / Ha svolto l'esame UE del tipo (modulo B) / przeprowadziła badanie typu UE (moduł B) / a efectuat examinarea UE de tip (modulul B)

et a établi l'attestation d'examen UE de type / and issued the EU type-examination certificate / en het certificaat van EU-typeonderzoek / durchgeführt und die EU-Baumusterprüfbescheinigung / y ha expedido el certificado de examen UE de tipo / e ha rilasciato il certificato di esame UE del tipo / i wydała certyfikat badania typu UE / și a eliberat certificatul de examinare UE de tip

**2754/2328/159/01/21/1056**

L'EPI est soumis à la procédure d'évaluation de la conformité: conformité au type sur la base de l'assurance de la qualité du mode de production (module C2) sous la surveillance de l'organisme notifié

The PPE is subject to the conformity assessment procedure: conformity to type based on quality assurance of the production process (Module C2) under surveillance of the notified body

Het persoonlijk beschermingsmiddel is onderworpen aan de conformiteitsbeoordelingsprocedure Conformiteit met het type op basis van kwaliteitsborging van het productieproces (module C2) onder toezicht van de aangemelde instantie

Die PSA unterliegt folgendem Konformitätsbewertungsverfahren Konformität mit dem Baumuster auf der Grundlage einer Qualitätssicherung bezogen auf den Produktionsprozess (Modul C2) unter Überwachung der notifizierten Stelle

El EPI está sujeto al procedimiento de evaluación de la conformidad: conformidad con el tipo basada en el aseguramiento de la calidad del proceso de producción (módulo D) bajo la supervisión del organismo notificado

Il DPI è oggetto della procedura di valutazione della conformità: conformità al tipo basata sulla garanzia di qualità del processo di produzione (modulo C2) sotto la sorveglianza dell'organismo notificato

W stosownych przypadkach ŚOI podlegają procedurze oceny zgodności albo zgodności z typem w oparciu o zapewnienie jakości procesu produkcji (moduł C2) pod nadzorem jednostki notyfikującej

**ALIENOR (2754) ZA du Sanital , 21 rue Albert Einstein - 86100 CHATELLERAULT - FRANCE**

Signé par et au nom de:

**Jérôme BOBINET**

Signed for and on behalf of:

Vice-President &amp; General Manager EMEA

Ondertekend voor en namens:

Unterzeichnet für und im Namen von:

Firmado por y en nombre de:

Firmato a nome e per conto di:

Podpisano w imieniu:

Date et lieu d'établissement:

L'Hermenault - France

Place and date of issue:

29/07/2024

Plaats en datum van afgifte:

Ort und Datum der Ausstellung:

Lugar y fecha de expedición:

Luogo e data del rilascio:

Miejsce i data wydania: