

DÉCLARATION UE DE CONFORMITÉ

Produit:

QS II

Fabricant:

Interspiro AB
Kemistvägen 21
S-183 79 TÄBY
Suède

Type:

Appareil de protection respiratoire autonome à circuit ouvert, à air comprimé avec masque complet

Interspiro déclare ci-après que le produit neuf décrit ci-dessus,

est conforme aux exigences essentielles de santé et de sécurité applicables énoncées à l'annexe II du règlement sur les équipements de protection individuelle (UE) 2016/425 :

- Conformité basée sur le respect de la norme EN 137:2006 (type 2)
- Module B - Certificat d'examen UE de type 11042 A/23/36 PSA délivré par l'Organisme Notifié DEKRA Tests et Certification GmbH (n° 0158)
- Module D - Assurance de la qualité du mode de production sous la surveillance de l'Organisme Notifié SGS FIMKO OY (N° 0598)

est conforme aux exigences essentielles de sécurité définies en annexe I de la Directive relative aux équipements sous pression 2014/68/UE pour un ensemble :

- Module B - Type de fabrication d'ensembles de bouteilles et de robinets sous pression – Attestation d'examen UE de type 16-1007542-101 Rev 5 délivrée par l'Organisme Notifié KIWA Suède AB (No 0409)
- Module D - Assurance de la qualité du procédé de fabrication de l'assemblage des bouteilles et robinets sous pression sous la surveillance de l'Organisme Notifié KIWA Inspecta AB (No 0409)

Cette Déclaration de Conformité est établie sous la seule responsabilité du fabricant.



Roland Tschöp
PDG
Groupe Interspiro

Doc. Non. 880000149E91

Interspiro AB

P.O. Box 2853, 187 28 Täby, Suède | Téléphone +46 8 636 51 00 | www.interspiro.com

EU DECLARATION OF CONFORMITY

Product:

QS II

Manufacturer:

Interspiro AB
Kemistvägen 21
S-183 79 TÄBY
Sweden

Type:

Self-contained open-circuit compressed air breathing apparatus with full face mask

Interspiro hereafter declares that the new product described above,

complies with the applicable essential health and safety requirements set out in Annex II of Personal Protective Equipment Regulation (EU) 2016/425:

- Conformity based on the compliance to standard EN 137:2006 (type 2)
- Module B - EU type-examination certificate 11042 A/23/36 PSA issued by Notified Body DEKRA Testing and Certification GmbH (No 0158)
- Module D - Quality assurance of the production process under the surveillance of Notified Body SGS FIMKO OY (No 0598)

complies with the essential safety requirements set out in Annex I of the Pressure Equipment Directive 2014/68/EU for an assembly:

- Module B Production type of pressure cylinders and valves assembly - EU type-examination certificate 16-1007542-101 issued by Notified Body KIWA Sweden AB (No 0409)
- Module D - Quality assurance of the production process of pressure cylinders and valves assembly under the surveillance of Notified Body KIWA Inspecta AB (No 0409)

This Declaration of Conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer.



Roland Tschöp
CEO
Interspiro Group

Doc. No. 880000149E91

Interspiro AB

P.O. Box 2853, 187 28 Täby, Sweden | Phone +46 8 636 51 00 | www.interspiro.com

EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE

Produkt:

QS II

Tillverkare:

Interspiro AB
Kemistvägen 21
S-183 79 TÄBY
Sverige

Typ:

Andningsapparat (SCBA) med helmask

Interspiro förklarar härefter att den nya produkten som beskrivs ovan,


uppfyller de tillämpliga grundläggande hälso- och säkerhetskraven i bilaga II till förordningen om personlig skyddsutrustning (EU) 2016/425:

- Överensstämmelse med avseende på standard EN 137:2006 (typ 2)
- Modul B - EU-typintyg 11042 A/23/36 PSA utfärdad av anmält organ DEKRA Testing and Certification GmbH (nr 0158)
- Modul D - Kvalitetssäkring av produktionsprocessen under övervakning av anmält organ SGS FIMKO OY (nr 0598)

uppfyller de väsentliga säkerhetskraven som anges i bilaga I till tryckutrustningsdirektivet 2014/68/EU för en installation:

- Modul B Produktionstyp av tryckflaskor och ventilaggregat - EU-typkontroll certifikat 16-1007542-101 utfärdad av anmält organ KIWA Sweden AB (nr 0409)
- Modul D - Kvalitetssäkring av tillverkningsprocessen av tryckflaskor och ventiler monterade under övervakning av anmält organ KIWA Inspecta AB (nr 0409)

Denna försäkran om överensstämmelse utfärdas på tillverkarens eget ansvar.



Roland Tschöp
VD
Interspiro gruppen

Dok. Nr. 880000149E91

Interspiro AB

P.O. Box 2853, 187 28 Täby, Sverige | Telefon +46 8 636 51 00 | www.interspiro.com

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Produkt:

QS II

Hersteller:

Interspiro AB
Kemistvägen 21
S-183 79 TÄBY
Schweden

Modell:

Atemschutzgerät (SCBA) mit Vollgesichtsmaske

Interspiro erklärt hiermit, dass das oben beschriebene neue Produkt,

den geltenden grundlegenden Gesundheits- und Sicherheitsanforderungen gemäß Anhang II der Verordnung (EU) 2016/425 über persönliche Schutzausrüstung entspricht:

- Konformität basierend auf der Einhaltung der Norm EN 137:2006 (Typ 2)
- Modul B – EU-Baumusterprüfbescheinigung 11042 A/23/36 PSA, ausgestellt von der benannten Stelle DEKRA Testing and Certification GmbH (Nr. 0158)
- Modul D – Qualitätssicherung des Produktionsprozesses unter der Aufsicht einer benannten Stelle SGS FIMKO OY (Nr. 0598)

den wesentlichen Sicherheitsanforderungen gemäß Anhang I der Druckgeräterichtlinie 2014/68/EU für eine Baugruppe entspricht:

- Modul B Produktionstyp der Druckluftflaschen- und Ventilbaugruppe – EU-Baumusterprüfung Zertifikat 16-1007542-101, ausgestellt von der benannten Stelle KIWA Sweden AB (Nr. 0409)
- Modul D – Qualitätssicherung des Produktionsprozesses von Druckluftflaschen und Ventilen Montage unter der Aufsicht der Benannten Stelle KIWA Inspecta AB (Nr. 0409)

Die Ausstellung dieser Konformitätserklärung unterliegt der alleinigen Verantwortung des Herstellers.



Roland Tschöp
VORSITZENDER
Interspiro-Gruppen

Dok. Nr. 880000149E91

Interspiro AB

P.O. Box 2853, 187 28 Täby, Schweden | Telefon +46 8 636 51 00 | www.interspiro.com