



CERTYFIKAT BADANIA TYPU UE



AC 055

NUMER IPS-1439-15/2018

WYDANIE 1

Na podstawie badania typu UE, moduł B, potwierdza się,
że typ środka ochrony indywidualnej, chroniący przed zagrożeniami kategorii II

obuwie zawodowe: FitClog model BASIC

wyprodukowane przez:

LMG spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa
ul. Waryńskiego 32-36
86-300 Grudziądz

spełnia mające zastosowanie zasadnicze wymagania dotyczące zdrowia i bezpieczeństwa ujęte w Załączniku II Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia Dyrektywy 89/686/EWG i wymagania norm: EN ISO 20347:2012 (PN-EN ISO 20347:2012)

kategoria obuwia: OB SRC E

Integralną częścią certyfikatu jest załącznik Nr 1/IPS-1439-15/2018, wyd. 1 z dnia 13.07.2018 r. Zawarte w nim informacje stanowią podstawę wydania niniejszego certyfikatu.

Producent lub upoważniony przedstawiciel producenta jest zobowiązany informować Instytut Przemysłu Skórzanego – Ośrodek Certyfikacji o wszelkich modyfikacjach zatwierdzonego typu i o wszystkich modyfikacjach dokumentacji technicznej, które mogą mieć wpływ na zgodność ŚOI z mającymi zastosowanie zasadniczymi wymaganiami dotyczącymi zdrowia i bezpieczeństwa lub na warunki ważności certyfikatu.

Certyfikacji udzielono dnia 13 lipca 2018 r.

Certyfikat ważny do dnia 12 lipca 2023 r.

Łódź, dnia 13 lipca 2018 r.

Kierownik Ośrodka Certyfikacji


mgr inż. Agnieszka Pietrzak

Jednostka Notyfikowana Nr 1439

DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

1. Wyrób podwójnego przeznaczenia - Wyrób Medyczny I klasy (nieinwazyjny) – zgodnie z regułą 1, Środek Ochrony Indywidualnej (ŚOI), chroniący przed zagrożeniami kategorii II.

2. Producent:

LMG - spółka z ograniczoną odpowiedzialnością spółka komandytowa

ul. Ludwika Waryńskiego 32-36

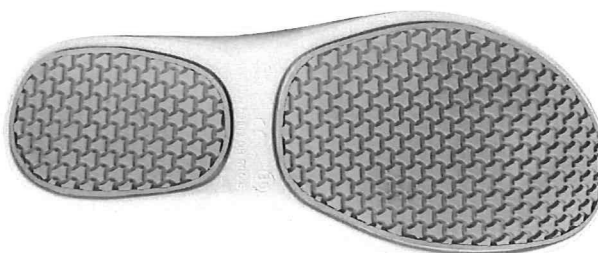
86-300 Grudziądz

3. Niniejszą deklarację wydaje się na wyłączną odpowiedzialność **Producenta**

4. Przedmiot deklaracji:

zawodowe obuwie medyczne **FitClog** model **BASIC 001**

kategoria obuwia: OB SRC E



5. Opisany w pkt. 4 przedmiot niniejszej deklaracji jest zgodny z wymaganiami unijnego prawodawstwa harmonizacyjnego tj.:

- Rozporządzeniem 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;
- Dyrektywa Rady 93/42/EEG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotycząca wyrobów medycznych oraz spełnia wymagania zawarte w:
- Ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych;
- Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych

6. Odniesienia do właściwych norm zharmonizowanych:

PN-EN ISO20347:2011 PN-EN ISO 20344:2012

7. **Jednostka Notyfikowana Nr 1439** przeprowadziła badanie typu UE (moduł B) i w dniu 13 lipca 2018 r., wydała certyfikat badania typu UE Nr **IPS-1439-15/2018**.

8. Informacje dodatkowe: zastosowano materiały:

wierzch – kopolimer EVA, podeszwa – guma, wyściółka usuwalna - dzianina

Grudziądz, 23 marzec 2020 r.

PREZES Zarządu
LMG sp. z o.o.
z siedzibą w Grudziądzu
Sebastian Reimer

