



DÉCLARATION UE DE CONFORMITÉ / EU DECLARATION OF CONFORMITY
N / No :

1.	EPI (numéro de produit, de type, de lot ou de série) : <i>PPE (product, type, batch or serial number) :</i>	
2.	Nom et adresse du fabricant et, le cas échéant, de son mandataire : <i>Name and address of the manufacturer and, where applicable, his authorised representative:</i>	
3.	La présente déclaration de conformité est établie sous la seule responsabilité du fabricant : <i>This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer :</i>	
4.	Objet de la déclaration (identification de l'EPI permettant sa traçabilité; il peut, si cela est nécessaire pour l'identification de l'EPI, être accompagné d'une image couleur suffisamment claire): <i>Object of the declaration (identification of PPE allowing traceability; where necessary for the identification of the PPE, a colour image of sufficient clarity may be included):</i>	
5.	L'objet de la déclaration décrit au point 4 est conforme à la législation d'harmonisation de l'Union applicable : <i>The object of the declaration described in point 4 is in conformity with the relevant Union harmonisation legislation:</i>	
6.	Références des normes harmonisées pertinentes appliquées (avec leur date) ou des autres spécifications techniques (avec leur date) par rapport auxquelles la conformité est déclarée: <i>References to the relevant harmonised standards used, including the date of the standard, or references to the other technical specifications, including the date of the specification, in relation to which conformity is declared:</i>	
7.	Le cas échéant, l'organisme notifié ... (nom, numéro) ... a effectué l'examen UE de type (module B) et a établi l'attestation d'examen UE de type ... (référence de l'attestation). <i>Where applicable, the notified body ... (name, number) ... performed the EU type-examination (Module B) and issued the EU type-examination certificate ... (reference to that certificate).</i>	
8.	Le cas échéant, l'EPI est soumis à la procédure d'évaluation de la conformité ... [soit conformité au type sur la base du contrôle interne de la production et de contrôles supervisés du produit à des intervalles aléatoires (module C2), soit conformité au type sur la base de l'assurance de la qualité du mode de production (module D)] ... sous la surveillance de l'organisme notifié ... (nom, numéro). <i>Where applicable, the PPE is subject to the conformity assessment procedure ... (either conformity to type based on internal production control plus supervised product checks at random intervals (Module C2) or conformity to type based on quality assurance of the production process (Module D)) ... under surveillance of the notified body (name, number).</i>	
9.	Informations complémentaires / <i>Additional information :</i> Signé par et au nom de / <i>Signed for and on behalf of :</i>	
	Date et lieu d'établissement) / <i>Place and date of issue :</i>	
	Nom, fonction (signature) / <i>Name, function (signature) :</i>	