



AC 114

CERTYFIKAT ZGODNOŚCI Z TYPEM W OPARCIU O ZAPEWNIENIE JAKOŚCI PROCESU PRODUKCJI (MODUŁ D)

CONFORMITY TO TYPE CERTIFICATE BASED ON QUALITY ASSURANCE OF THE PRODUCTION PROCESS (MODULE D)

Nr
No. CW/PPER/1/02/2022

ZAŚWIADCZA SIĘ,

że Polski Rejestr Statków S.A. (PRS) przeprowadził stosowne procedury oceny jakości wyposażenia wyprodukowanego w wymienionej niżej wytwórni i stwierdził jego zgodność z wymaganiami określonymi w załączniku VIII do Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 (PPE) w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylecia dyrektywy Rady 89/686/EWG, ze zmianami oraz z typami wyrobów określonymi w certyfikatach badania typu UE (moduł B) wyszczególnionych na odwrocie.

THIS IS TO CERTIFY

that Polski Rejestr Statków S.A. (PRS) did undertake the relevant quality assessment procedures for the equipment of the manufacturer identified below which was found to be in compliance with the requirements of Annex VIII to the Regulation (EU) 2016/425 of the European Parliament and of the Council of 9 March 2016 on personal protective equipment and repealing Council Directive 89/686/EEC, as amended and with the type described in the EU Type-Examination Certificates (Module B) listed overleaf.

Producent
Manufacturer

Opharm S.A.
Pokrzywnica 62
91-120 Pokrzywnica.

Niniejszy certyfikat pozostaje ważny do czasu upływu terminu ważności lub unieważnienia pod warunkiem przeprowadzenia auditów pośrednich oraz przy zachowaniu warunków uznania (patrz str. 2).

This certificate remains valid unless cancelled, expired or revoked, provided the intermediate audits are carried out and the approval conditions (see page 2) are complied with.

Data ważności
Expiry date 2027-03-01



Dyrektor Pionu Certyfikacji
Certification Division Director

Michał Chudziński

Gdańsk, 2022-03-02



Nr jednostki notyfikowanej
No. of notified body

1463

Polski Rejestr Statków S.A.
al. Gen. Józefa Hallera 126
80-416 Gdańsk, Poland

tel. (+48) (58) 346 17 00
fax (+48) (58) 346 03 92
e-mail: mailbox@prs.pl
www: <http://www.prs.pl>

Wyszczególnienie wyrobów
Product specification

Pozycja Item	Dane modułu B Module B data		
	Nr certyfikatu Certificate No.	Data ważności Expiry date	Jednostka notyfikowana Notified body
Maska ochronna Opharm model: OPP2 (klasa FFP2 NR) Opharm protective mask model: OPP2 (FFP2 NR class)	CW/PPER/11/01/2021 rev.3	2026-01-10	PRS 1463
Maska ochronna Opharm model: OPP3 (klasa FFP3 NR) Opharm protective mask model: OPP3 (FFP3 NR class)	CW/PPER/24/06/2021 rev.1	2026-06-17	PRS 1463
Maska ochronna Opharm model: OPP2L (klasa FFP2 NR) Opharm protective mask model: OPP2L (FFP2 NR class)	CW/PPER/31/10/2021	2026-10-19	PRS 1463
Maska ochronna Opharm model: OP3LZ (klasa FFP3 NR) Opharm protective mask model: OP3LZ (FFP3 NR class)	CW/PPER/32/10/2021	2026-10-19	PRS 1463

Miejsca produkcji
(inne niż podane na str. 1) --
Places of production
(different than given on page 1)

Ograniczenia --
Limitations

Warunki uznania
Approval conditions

- 1 Producent powinien informować PRS o wszelkich planowanych zmianach w systemie zapewnienia jakości procesu produkcji.
The manufacturer shall inform PRS of any intended changes to the quality assurance of the production process system.
- 2 PRS zastrzega sobie prawo do przeprowadzania niezapowiedzianych wizytacji i przeprowadzenia prób lub spowodowania ich przeprowadzenia w celu potwierdzenia, że system zapewnienia jakości procesu produkcji jest skuteczny.
PRS reserves the right to carry out unannounced visits and to carry out tests or to cause tests to be carried out to check the quality assurance of the production process is effective.