



## DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD

La presente declaración de conformidad se expide bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante:

<b>Identificación EPI</b>	Tipo	Protección respiratoria - buconasal	
	Referencias	FUTURA (911264/ 911274)	
	Lote		
<b>Identificación fabricante</b>	MEDOP C/ Bruno Mauricio Zabala, 16-4º izq – 48003 Bilbao – Vizcaya - España www.medop.es		
<b>Objeto de la declaración</b>	Bucconasal fabricada en silicona líquida equipada con un arnés de cabeza elástico ajustable y una válvula de exhalación para ser utilizada con dos filtros.		
<b>Legislación aplicable</b>	Reglamento (UE) 2016/425		
<b>Normas armonizadas</b>	EN 140:1998		
<b>Categoría EPI</b>	III		
<b>Organismo Notificado que ha efectuado el examen UE de tipo (Módulo B)</b>	AITEX (No 0161)- Plaza Emilio Sala 1, 03801, Alcoy, Alicante, Spain		
<b>Nº de certificado</b>	20/3040/00/0161		
<b>Procedimiento evaluación de conformidad</b>	No aplica <input type="checkbox"/>	Módulo C2 <input type="checkbox"/>	Módulo D <input checked="" type="checkbox"/>
	ON: APAVE SUDEUROPE SAS (No. 0082) Centre d'Essais et de Certification EPI. 17, Boulevard Paul Langevin. 38600 Fontaine - France.		

En Bilbao a 21 de septiembre de 2020



Inés Gómez-Rubiera  
Representante Legal