

SZUTEST Uygunluk Değerlendirme A.Ş., İstanbul, Türkiye
Onaylanmış Kuruluş/Notified Body 2195

EU CERTIFICATE AB SERTİFİKA

according to Regulation (EU) 2016/425 Personal Protective Equipment Annex VII Module C2
Conformity to Type Based on Internal Production Control Plus Supervised Product Checks at Random Intervals
2016/425/AB Kişisel Koruyucu Donanım Yönetmeliği EK 7 Modül C2
Dahili Üretim Kontrolüne ve Rastgele Aralıklarla Denetimli Ürün Kontrollerine Dayalı Tipe Uygunluk

Certificate Number
Sertifika Numarası **2195 22 PPE C2 038**

Name and address of Manufacturer Üreticinin adı ve adresi	INTELLIGENT MEDICAL SERVICES PRODUCERS (IMS) 3 rd Circle, Grand complex Building No.14 Amman /JORDAN
Manufacturing Address Üretim adresi	Sector No.4 Building No.3 Madaba Industrial City, Madaba /JORDAN
Product Name Ürün Adı	Filtering Half Masks to Protect Against Particles
Product Description Ürün Tanımı	Filtering Half Masks to Protect Against Particles
Type/Brand/Model/Class Tip/Marka/Model/Sınıf	W FFP2 NR Respirators
Related Standard(s) İlgili Standart(lar)	EN 149:2001+A1:2009
Type Examination (Module B) Certificate İlgili Tip Onayı (Modül B) Sertifikası	2195 22 PPE 039 / 24.02.2022 (R.01 – 08.08.2022) (NB – 2195)
Base of Certificate Sertifika Dayanağı	ASR-PPE-C2-038/22 numbered and 16.11.2022 dated Inspection Report

This EU Conformity to Type control was performed on the Category III product which is fully compliant with (EU) 2016/425 Regulation on Personal Protective Equipment Annex II Essential Health and Safety Requirements. The inspection report which is an integral part of this certificate, includes inspection results and the approved type definitions. The validity of the certificate depends on the validity of the documents mentioned in the inspection report. In case of a revision in standards related to certified products or publication of a new standard or amendment in the technical file, the applicability of the certificate shall be controlled. The validity of this certificate depends on the validity of the Type Approval (Module B) Certificate given above and expires when the relevant certificate expires.

Bu AB Tipe Uygunluk kontrolü 2016/425/AB Kişisel Koruyucu Donanım Yönetmeliği Ek II Temel Sağlık ve Güvenlik Gereklilikleri'ne tam uyumlu Kategori III ürün için gerçekleştirilmiştir. Bu sertifikanın ayrılmaz parçası olan muayene raporu inceleme bulgularını ve onaylanan tip tanımlamasını içerir. Sertifikanın geçerliliği, muayene raporunda belirtilen dökümanların geçerliliğine bağlıdır. Belgelendirilen ürünler ile ilgili standartlarda düzeltme yapılması, yeni bir standart yayınlanması veya teknik dosyada yapılacak değişiklik durumlarında, sertifikanın uygulanabilirliğinin kontrolü gereklidir. Bu sertifikanın geçerliliği, yukarıda bilgileri verilen Tip Onayı (Modül B) Sertifikası'nın geçerliliğine bağlı olup, söz konusu sertifikanın geçerliliğini yitimesi ile sona erer.

Issue Date
Yayın Tarihi : 17.11.2022
Validity Date
Geçerlilik Tarihi : 16.11.2023
Revision Date/No
Revizyon Tarihi/No : -



Rukiye BALKAN
Deputy General Manager
Genel Müdür Yardımcısı