



Deklaracja zgodności UE

nr FOPP2/2023/1 rev. 3

Producent:

nazwa: OPHARM Sp. z o.o.
adres: ul. Omłotowa 23, 94-251 Łódź, Polska

oświadcza, że niniejszą deklarację zgodności UE wydano na wyłączną odpowiedzialność producenta, który deklaruje, że produkt:

nazwa: **Półmaska filtrująca do ochrony przed cząstkami Opharm**
model: **FOPP2**
kolor: **biały / czarny**
numer seryjny: **FPZW001-FPZW100 ; FPZB001- FPZB-100**
klasa wyrobu: **FFP2 NR**

- są zgodne z postanowieniami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady 2016/425 z dnia 9 marca 2016

- jest zgodny z postanowieniami normy zharmonizowanej EN 149:2001 + A1:2009 (klasyfikacja FFP2 NR)

- jednostka notyfikowana:

Polski Rejestr Statków S.A.
Al. Generała Józefa Hallera 126
80-416 Gdańsk, Polska
Nr jednostki notyfikowanej: 1463

przeprowadziła badania typu UE (moduł B) i wydała certyfikat badania typu UE
CW/PPER/3/06/2023 rev.2 z 23/06/2026

- ŚOI podlegają procedurze oceny zgodności z typem w oparciu o zapewnienie jakości procesu produkcji (moduł D) CW/PPER/1/02/2022 Rev. 1 z 14/07/2025 aneks 23/06/2026 pod nadzorem jednostki notyfikującej

Polski Rejestr Statków S.A.
Al. Generała Józefa Hallera 126
80-416 Gdańsk, Polska
Nr jednostki notyfikowanej: 1463

Deklarację podpisano w imieniu: OPHARM SP. Z O.O.

Łódź, 25/06/2026

miejsce, data

podpis

imię, nazwisko, funkcja

Prezes Zarządu

Tomasz Gromek

Opharm Sp. z o.o., ul. Omłotowa 23, 94-251 Łódź, Poland
info@opharm.eu +48-534-400-388



ISO 9001
LL-C (Certification)



ISO 13485
LL-C (Certification)