

1. DPI: Occhiali protettivi a raggi X: Dispositivi di protezione individuale utilizzati per la protezione contro la radiazione a dispersione ionizzante.
2. Il produttore e, dove applicabile, i rappresentanti autorizzati:
Sede Aziendale: Burlington Medical, LLC
600 Thimble Shoals Blvd., Suite 200
Newport News, VA 23606
Stabilimento di produzione: Burlington Medical, LLC
700 Thimble Shoals Blvd., Suite 112
Newport News, VA 23606
3. Questa dichiarazione di conformità è emessa sotto la esclusiva responsabilità del produttore:
Sede Aziendale: Burlington Medical, LLC
600 Thimble Shoals Blvd., Suite 200
Newport News, VA 23606
Stabilimento di produzione: Burlington Medical, LLC
700 Thimble Shoals Blvd., Suite 112
Newport News, VA 23606
4. Gli obiettivi di questa dichiarazione per i PPE sono i seguenti:
Brazen, Sicurezza Frizione, Fitover Large Square Night Driver, Brazen Boost, Brazen Fury, 7118, Premier, 7246, Maxx 30, 5043,
Archer, Rectangle, 5004, Atalina, X8-100, 5002, Classic 56, Glacial, City Icon, OG 220S, Attack, RB4264, Classic 10, Luella, 6019, ZT500, Litebeam, Piccante, Cool Classic, Kattalin, Holbrook, 7228 e 7119
5. Gli scopi della dichiarazione descritti al punto 4 sono conformi alle disposizioni del Regolamento PPE (UE) 2016/425.
6. I riferimenti sono rilevanti anche per la IEC International Standard 61331-1:2014 e 61331-3:2014. Il riferimento è rilevante anche per la norma ISO 13688:2013.
7. **ESAME DI TIPO UE:** Quando applicabile, l'Ente Notificato SGS Fimko Oy, LTD, Sarkiniementie 3, 0211 Helsinki, Finlandia, ha effettuato l'esame di tipo UE in conformità con il Modulo B (UE) 2016/425 e ha rilasciato il Certificato d'esame di tipo UE n. 24/3223. Questi sono ora detenuti da SGS Fimko Oy, LTD, Organismo Notificato 0598.
8. **LA SORVEGLIANZA DELL'UE** secondo il Modulo D (UE) 2016/425 è stata effettuata dall'Ente Notificato 0598, SGS Fimko Oy, LTD, Sarkiniementie 3, 0211 Helsinki, Finlandia, che ha rilasciato e possiede il Modulo D Certificato n. UIS24/00000229.
9. Informazioni aggiuntive: Sono inclusi i seguenti materiali di base:
Process Cruncher (Piombo) (Equivalenza di Piombo 0,25 mm/0,50 mm Pb)

Firmato per e per conto di:

Assicurazione della qualità/Regolamentazione:
Burlington Medical, LLC
3 Elmhurst Street
Newport News, VA 23603

Di: Carolyn M. Small, revisore senior per la garanzia della qualità


Firma

18 May 2026

Data

Storia dei cambiamenti				
RFC #	Data	Descrizione	Rev.	Originatore
2042	13 feb 2026	Pubblicazione iniziale della Dichiarazione di Conformità dell'UE Obsolescenza della Dichiarazione di Conformità UE/UKCA a causa della rinuncia alle certificazioni UKCA	A	Carolyn Small – QA

Storia dei cambiamenti precedenti				
RFC #	Data	Descrizione	Rev.	Originatore
1914	19 giugno 2024	Pubblicazione iniziale della Dichiarazione di Conformità UE/UKCA	A	Jon LaBonte – QA