

EU DECLARATION OF CONFORMITY

We,

MEDICOM SAS
Boulevard de la Chanterie – 49124 Saint Barthélemy d’Anjou – France

Declare that the declaration of conformity is issued under our sole responsibility and relates to the following product:

WEEPRO MAX PLUS
Category III Personal Protective Equipment – Protective Coverall Type 4B-5B-6B

Reference	Size
WL-PMP-02	M
WL-PMP-03	L
WL-PMP-04	XL
WL-PMP-05	XXL
WL-PMP-06	XXXL

The object of the declaration described above complies with the provisions of Regulation (EU) 2016/425 on personal protective equipment.

The following harmonised standards and technical specifications have been applied:

EN ISO 13688:2013+A1:2021	EN 14126:2003+AC:2004
EN 13034:2005+A1:2009	EN 1149-5:2018
EN ISO 13982-1:2005+A1:2010	EN 1073-2:2002
EN 14605:2005+A1:2009	

Notified body:

The notified body CENTROCOT (0624) performed the EU type-examination (Module B) and issued the EU-type examination certificate n°CE1771240049-00-00.

The PPE is subject to the conformity to type assessment procedure based on internal production control plus supervised product checks at random intervals (Module C2) under surveillance of the notified body CENTROCOT (0624).

Signed for and on behalf of : Sandrine ENGELS, President of Medicom Europe

Name: Yannick CHEVALIER

Place of issue: Saint Barthélemy d’Anjou

Function: European Quality, Regulatory and R&D Director

Date of issue: 30/01/2024

Signature:

End of validity date: 24/08/2025



MEDICOM SAS

Boulevard de la Chanterie - 49124 Saint Barthélemy d’Anjou - France
Tel. +33 (0)241 963 434 Fax. +33 (0)241 963 453 - E-mail: sales.support.pro.eu@medicom.com

DECLARATION UE DE CONFORMITE

Nous,

MEDICOM SAS

Boulevard de la Chanterie – 49124 Saint Barthélemy d’Anjou – France

Déclarons que la déclaration de conformité est établie sous notre seule responsabilité et concerne le produit suivant :

WEEPRO MAX PLUS

Équipement de protection individuelle de catégorie III – Combinaison de protection Type 4B-5B-6B

Référence	Taille
WL-PMP-02	M
WL-PMP-03	L
WL-PMP-04	XL
WL-PMP-05	XXL
WL-PMP-06	XXXL

L’objet de la déclaration, décrit ci-dessus, est conforme aux dispositions du Règlement (UE) 2016/425 relatif aux équipements de protection individuelle.

Les normes harmonisées et spécifications techniques suivantes ont été appliquées :

EN ISO 13688:2013+A1:2021	EN 14126:2003+AC:2004
EN 13034:2005+A1:2009	EN 1149-5:2018
EN ISO 13982-1:2005+A1:2010	EN 1073-2:2002
EN 14605:2005+A1:2009	

Organisme notifié :

L’organisme notifié CENTROCOT (0624) a effectué l’examen UE de type (module B) et a établi l’attestation d’examen UE de type n° CE1771240049-00-00.

L’EPI est soumis à la procédure d’évaluation de la conformité au type sur la base du contrôle interne de la production et de contrôles supervisés du produit à des intervalles aléatoires (module C2) sous la surveillance de l’organisme notifié CENTROCOT (0624).

Signé pour le compte de : Sandrine ENGELS, Présidente de Medicom Europe

Nom : Yannick CHEVALIER

Lieu d’établissement : Saint Barthélemy d’Anjou

Fonction : Directeur Europe Qualité, R&D et Réglementaire

Date d’établissement : 30/01/2024

Signature :



Date de fin de validité : 24/08/2025