




**BUREAU
VERITAS**

ATTESTATION D'APPROBATION DE SYSTÈME DE QUALITÉ
CERTIFICATE OF QUALITY SYSTEM APPROVAL

N° CE-0062-PED-D-HPV 001-19-FRA

Bureau Veritas SA, agissant dans le cadre de sa notification (numéro d'organisme notifié 0062), atteste que le système de qualité appliqué par le fabricant pour la fabrication, l'inspection des produits finis et les essais des équipements sous pression identifiés ci-après, a été examiné selon les prescriptions du module D de l'annexe III de la directive "Équipements sous pression" N° 2014/68/UE et est conforme aux dispositions correspondantes de la directive.

Bureau Veritas SA, acting within the scope of its notification (notified body number 0062), attests that the quality system operated by the manufacturer for production, final product inspection and testing of the pressure equipment identified hereunder has been examined against the provisions of annex III, module D, of the Pressure Equipment directive n° 2014/68/EU, and found to satisfy the provisions of the directive which apply to it.

Fabricant (Nom) / Manufacturer (Name):	H+VALVES
Adresse / Address:	559 RUE DES VERGERS 69480, POMMIERS, France
Marque commerciale : Trading Name - Mark	H+ VALVES - HPV 
Description de l'équipement / Equipment description:	Accessoires de sécurité (soupapes) et Système de prise d'échantillon RPE.

Voir les autres données au verso de cette page / View other data on the back of this page.


Cette attestation expire le (jj/mm/aaaa) : 14/03/2022
This certificate will expire on (dd/mm/yyyy)

Le maintien de l'approbation est soumis à la réalisation par l'entité Bureau Veritas locale ayant signé le contrat avec le fabricant des audits, visites, essais et vérifications conformément aux termes de ce contrat.

The approval is conditional upon the surveillance audits, visits, tests and verifications to be carried out by the local Bureau Veritas entity that entered into a contract with the manufacturer, pursuant to the provisions of such contract.

Cette attestation est présumée nulle et le fabricant supportera seul les conséquences de son utilisation, si les assurances - données par le fabricant lors de la demande d'intervention Bureau Veritas SA - en matière (a) d'application de son système qualité approuvé, (b) de conformité de son équipement à son attestation d'examen CE de type ou de la conception ou UE de type et (c) d'inspection et d'essais des produits finis se révèlent inexactes et, de manière générale, si le fabricant ne respecte pas l'une ou l'autre des obligations mises à sa charge par la directive n° 2014/68/UE du 15 mai 2014 telle que transposée dans le(s) droit(s) national(aux) applicable(s).

This certificate shall be deemed to be void and the manufacturer shall alone bear any consequences pursuant to its use, where the manufacturer fails to comply with his undertakings detailed in application form in respect of (a) implementation of the approved quality system, (b) conformity of the equipment with the EC-type or design approval or EU-type type approval conditions and (c) inspection and tests on the final product, and generally where the manufacturer fails in particular to comply with any of his obligations under directive nr 2014/68/EU of 15 may 2014 as transposed in the applicable law(s).

Établi à Made at	Le (jj/mm/aaaa) On (dd/mm/yyyy)	Approuvé et Enregistré en Approved and Recorded in	Signé par Signed by	Signature autorisée par Organisme Notifié 0062 Signature Authorized by Notified Body No 0062
BRIGNAIS	15/03/2019	France	BENJAMIN LALYR	
Code d'enregistrement / Registration Code : 2019/000464/CE-0062-PED				

Le présent document est soumis aux Conditions Générales de Service jointes à la demande d'intervention signée par le demandeur.

The present document is subject to the terms of General Conditions of Service attached to the agreement signed by the applicant.

Le présent document ne peut être reproduit que par le fabricant conformément aux termes du contrat signé entre l'entité Bureau Veritas locale et le fabricant.

The present document shall not be reproduced, except by the manufacturer in compliance with the provisions of the contract entered into between the local Bureau Veritas entity and the manufacturer.



**BUREAU
VERITAS**

N° CE-0062-PED-D-HPV 001-19-FRA

Identification des équipements concernés (ou liste en annexe le cas échéant): <i>Identification of equipment concerned (or list attached when necessary)</i>	Voir Annexe à l'attestation (page 3)
Existence d'une annexe à l'attestation d'examen du système qualité <i>Existence of an annex to the certificate of quality system approval</i>	OUI
Attestation d'examen UE de type n° : <i>EU – Type – examination certificate n°</i>	Voir Annexe à l'attestation (page 3)
Attestation d'examen CE de type ou de la conception <i>EC type or design-examination certificate n°:</i>	Voir Annexe à l'attestation (page 3)
Emise par / Issued by:	BUREAU VERITAS
Valable jusqu'au (jj/mm/aaaa) <i>/ Valid until (dd/mm/yyyy):</i>	Voir Annexe à l'attestation (page 3)

**N° CE-0062-PED-D-HPV 001-19-FRA****Annexe à l'attestation***Annex to the Certificate*

Identification des équipements concernés / Attestations d'examen CE de type concernées :

- Robinet prise d'échantillon type RPE : CE-0062-PED-B3.2-HPV 001-17-FRA-rev-A (validité 28/06/2027)
- SOUPAPES Famille 300 : CE-0062-PED-B3.1-HPV 001-18-FRA (validité 27/02/2028)
- SOUPAPES Famille 500 : CE-PED-B-HPV 001-12-FRA (validité 28/05/2022)
- SOUPAPES Famille 100 : CE-PED-B-HPV 002-12-FRA-rev-B (validité 28/05/2022)
- SOUPAPES Famille 200 : CE-PED-B-HPV 003-12-FRA (validité 19/06/2022)
- SOUPAPES Famille 600 : CE-PED-B-HPV 004-12-FRA (validité 19/06/2022)
- SOUPAPES Famille 700 : CE-PED-B-HPV 005-12-FRA (validité 23/04/2024)
- SOUPAPES BIOTECH : CE-0062-PED-B-HPV 001-16-FRA-rev-A (validité 27/01/2026)
- SOUPAPES Famille 500 Bronze : CE-0062-PED-B-HPV 002-16-FRA (validité 27/01/2026)