

## **Generelle, regulatoriske betingelser (personlige værnemidler)**

Disse generelle, regulatoriske betingelser ("ARB/PSA") henviser til produkter, der sælges som personlige værnemidler (PPE) iht art. 3 nr. 1 i PSA-forordningen (EU) 2016/425, og hvis producent er Paul Hartmann AG, Paul-Hartmann-Strasse 12, 89522 Heidenheim eller et af koncernens selskaber ("Produkter").

ARB/PSA leveres af Paul Hartmann AG, hvis det selv sælger sine egne produkter til forhandleren eller af et af dets datterselskaber, hvis det sælger til forhandleren (kollektivt "Hartmann").

ARB/PSA gælder som "forhandlere", dvs. de fysiske eller juridiske personer i forsyningskæden, der leverer produkter til markedet indtil tidspunktet for ibrugtagningen, uden at de selv er producenter eller importører af sådanne produkter.

ARB/PSA registrerer forhandlerens aktiviteter i forbindelse med erhvervelse, besiddelse og levering af produkter.

ARB/PSA gælder uden forudgående anvendelse leverings- og betalingsbetingelserne fra Hartmann. Forhandleren anerkender gyldigheden af denne ARB/PSA ved at tildele ordren for produkterne eller acceptere produkterne. Denne ARB/PSA gælder også for alle fremtidige forretninger med produkter med forhandleren.

1. Hvis forhandleren hvad angår produkter, der er markedsført af denne, bliver opmærksom på eventuelle klager, indberetninger om påståede risici og/eller tilfælde med ikke-overensstemmende produkter, især manglende overholdelse af væsentlige sundheds- og sikkerhedskrav (samlet "særlige hændelser"), informerer forhandleren ufortøvet Hartmann herom og videregiver – med overstregning af personlige data – mindst følgende informationer til Hartmann: [a] berørt produkt (efter artikel-/batchnummer, antal), [b] type og baggrunde for den pågældende hændelse, [c] aktuelt kendt opholdssted for det berørte produkt, [d] type og omfang af eventuelt indberettede sundhedsskader. Den ufortøvede underretning skal ske senest 36 timer efter offentliggørelsen af den pågældende hændelse; ved behov skal der indsendes detaljerede indberetninger til Hartmann.

2. Den konceptuelle forståelse af "klager", "risici", "ikke-overensstemmende produkt", "væsentlige sundheds- og sikkerhedskrav" retter sig efter PSA-forordningen (EU) 2016/425.

3. Forhandleren fører systematiske optegnelser, der sikrer sporbarheden af de leverede produkter til forhandleren og de produkter, der føres på markedet af denne ("sporbarhedsoptegnelser"). Herved dokumenterer forhandleren mindst: [a] produkttype (efter artikel-/batchnummer), [b] modtager, [c] mængde, [d] afsendelsesdato, [e] egen lagerplacering, hvis endnu ikke afsendt.

4. For så vidt forhandleren fra myndighederne modtager anmodning om bilag eller information til påvisning af produkternes overensstemmelse, sender denne ufortøvet disse henvendelser til Hartmann; forhandleren vil i forvejen aftale med Hartmann, når denne besvarer myndighedernes anmodning. Forhandleren informerer også Hartmann ufortøvet, såfremt denne fra myndighederne modtager meddelelser herom eller opfordringer om, at der skal foretages korrigerende foranstaltninger (såsom tilbagekaldelse eller tilbagetagelse).

5. Er forhandleren af den opfattelse eller har grund til den antagelse, at et produkt, denne har markedsført, udgør en risiko eller det drejer sig om et produkt, der ikke er i overensstemmelse og derfor skal sikre sig, at der træffes korrigerende foranstaltninger, informerer forhandleren Hartmann ufortøvet om den pågældende procedure; herved angiver forhandleren specifikt til Hartmann hvilke konkrete omstændigheder, der leder denne til opfattelsen eller antagelsen. Det samme gælder, hvis forhandleren har til hensigt at oplyse myndighederne om proceduren af ovennævnte grunde. Forhandleren udfører kun præventive eller korrigerende foranstaltninger (f.eks. tilbagekaldelser eller tilbagetagelser) i samråd med producenten.

6. Hvis producenten af produkter træffer en præventiv eller korrigerende foranstaltning eller gennemfører en sådan i samarbejde med myndighederne (herunder tilbagetagelser, tilbagekaldelser, afsendelse af såkaldte meddelelser om feltsikkerhed), vil forhandleren herved (i dennes egenskab af producent eller som økonomisk aktør på producentens lager) yde den nødvendige støtte; dette sker især derved, at forhandleren, der straks identificerer leveringsruterne for de berørte produkter ved hjælp af sine sporbarhedsoptegnelser og forberedte underretninger udarbejdet af producenten (som f.eks. meddelelser om feltsikkerhed) til steder eller egne kunder, som denne har leveret produkterne til.

7. Mens produkterne er under forhandlerens kontrol, skal forhandleren sikre, at opbevarings- og transportbetingelserne ikke påvirker produktets overensstemmelse med de væsentlige sikkerheds- og sundhedskrav og overholder fabrikantens anmeldte specifikationer; i givet fald kan Hartmann pålægges af producenten at konkretisere sådanne specifikationer.

8. Ved tilførsel af produkter på markedet skal forhandleren altid overholde gældende reguleringskrav (især PSA-forordningen (EU) 2016/425) og handle med den fornødne omhu.

9. Før forhandleren tilfører markedet et produkt, kontrollerer denne, at følgende krav er opfyldt: Produktet/erne [a] er forsynet med CE-mærkning, [b] svarer til overensstemmelseserklæringer, der stilles til rådighed af producenten eller er online, [c] er forsynet med identifikationsetiketter (f.eks. batchnummer), [d] er vedlagt instruktioner og informationer fra producenten på de nationale sprog, [e] i tilfælde af importerede produkter med detaljerede oplysninger om importøren (navn/firma, adresse). Hartmann sørger for, at kopier af overensstemmelseserklæringerne i henhold til ovenstående krav [b] stilles til rådighed for forhandleren, for så vidt disse ikke er gjort tilgængelige online.

10. Forhandleren står det frit for at give de informationer, der kræves i henhold til loven, til de økonomiske aktører, der er ansvarlige for produkterne, at underrette eller videregive indberetninger til og/eller samarbejde med denne for det tilfælde – grundet forskelle mellem Hartmann og sådanne økonomiske aktører – at forhandlerens aktiviteter ikke allerede er repræsenteret af denne ARB/PSA.