

1 - FABBRICANTE/MANDATARIO

Ragione Sociale o Marchio Spasciani S.p.A.
Indirizzo della Sede Legale Piazza Castello 9 - 20121 Milano (MI)

2 - CARATTERISTICHE DEL DISPOSITIVO DI PROTEZIONE INDIVIDUALE

Tipo Dispositivi di protezione delle vie respiratorie - Filtri
Modello AXP3 NR D (1244500MP)
Fascicolo tecnico Filtri antigas/combinati EN 148-1 rev 5 del 19/11/2015
Norma di riferimento UNI EN 14387:2008

3 - MODIFICHE AI MODELLI PRECEDENTI

Nuovo modello Medop (codice)	Marchio	Modello Spasciani già certificato (codice)	Attestato CE già emesso da Italcert	Rapporti di prova
AXP3 NR D (1244500MP)	MEDOP	203 AXP3 NR D (124450000)	PPE086AT1340	PPE086RP2303

I filtri oggetto della presente estensione di Attestato di Certificazione CE differiscono dai filtri già certificati e richiamati nella tabella di cui sopra per i seguenti punti:

- I filtri sono commercializzati con il marchio "MEDOP" e distribuiti dalla ditta Medop; la marcatura e le istruzioni per l'uso sono state modificate di conseguenza.

4 - VALUTAZIONE E IDONEITÀ

Il/i Dispositivo/i di Protezione Individuale oggetto del presente Attestato di Certificazione CE è/sono regolamentato/i dall'Art. 8 comma 4.a della Direttiva europea 89/686/CEE, relativo ai dispositivi di progettazione complessa. Tale classificazione corrisponde per la legislazione italiana alla Categoria III (Art. 4 comma 5 D.L.gvo 4.12.1992, n° 475).

Vista la documentazione tecnica fornita dal Fabbricante e i Rapporti di prova citati come allegati al presente attestato i DPI descritti soddisfano i requisiti essenziali di salute e sicurezza di cui alla Direttiva 89/686/CEE, Articolo 3 e Allegato II.

NOTE:

- La nota informativa è stata verificata ed approvata unicamente nella versione in lingua italiana e per gli aspetti ed informazioni relativi al DPI in esame.
- Il fascicolo tecnico esaminato di cui al punto 2 del presente documento è conservato presso la sede di ITALCERT.
- I Dispositivi di Protezione Individuale fabbricati devono essere sottoposti, a scelta del Fabbricante, ad una delle due procedure di cui all'articolo 11 (Articolo 11.A - Sistema di garanzia di qualità CE del prodotto finito oppure Articolo 11.B - Sistema di garanzia qualità CE della produzione con sorveglianza) presso un Organismo notificato scelto dal Fabbricante.
- Il presente Attestato CE integra il precedente di cui al punto 3 del presente documento.
- La valutazione di conformità si basa anche sulle verifiche riportate nei documenti elencati nella sezione "ALLEGATI"

5 - ALLEGATI

Rapporto di Prova n° PPE086RP2366 emesso da Italcert S.r.l. il 2015-11-20

pag. tot.: 4

Rapporto di Prova n° PPE086RP2303 emesso da Italcert S.r.l. il 2015-04-24

(Allegato all' Attestato CE n° PPE086T1340 emesso da Italcert S.r.l. il 2015-04-24)

Data di prima emissione: 2015-04-24

ITALCERT S.r.l.

Dr. Ing. Roberto Cusolito
Amministratore Delegato

Data di attuale emissione: 2015-11-20

Data di scadenza: 2020-02-22

L'utilizzo del presente Attestato di Certificazione CE è vincolato al rispetto di quanto previsto nel regolamento "RG114"

EC TYPE EXAMINATION CERTIFICATE

(in accordance with Art. 10 of Directive 89/686/EEC)

PPE086AT1409

1 - MANUFACTURER/AUTHORIZED REPRESENTATIVE

Name or trade mark Spasciani S.p.A.
Legal address Piazza Castello 9 - 20121 Milano (MI)

2 - CHARACTERISTICS OF PPE

Type Respiratory Protective Equipment - Filters
Model AXP3 NR D (1244500MP)
Technical file Filtri antigas/combinati EN 148-1 rev 5 on 19/11/2015
Reference standard EN 14387:2004+A1:2008

3 - VARIANTS OF THE PREVIOUS MODELS

New model Medop (code)	Brand	Model Spasciani already certified (code)	EC Certificates already issued	Test reports
AXP3 NR D (1244500MP)	MEDOP	203 AXP3 NR D (124450000)	PPE086AT1340	PPE086RP2303

The filters being the subject of the present extension differ from the filters already certified of which at the table on the following points:

- The filters are sold with the brand "MEDOP" and distributed by the company Medop; the marking and the user's manual have been modified accordingly.

4 - EVALUATION AND ASSESSMENT

The Personal Protective Equipment/s being the subject of this EC Type Examination Certificate fall/s under the field of application of Art. 8 comma 4.a of European Directive 89/686/EEC, concerning devices of complex design. Such classification corresponds within the Italian legislation to the Category III (Art. 4 comma 5 D.L.gvo 4.12.1992, n° 475).

In consideration of the technical documentation supplied by the Manufacturer and the Test Reports listed at this certificate, the PPE listed above meets the basic health and safety requirements as specified by the Directive 89/686/EEC, Art. 3 and Annex II.

NOTES:

- The "User Information" was approved only in the Italian version and as far as the PPE under test was concerned.
- The examined technical file of which at point 2 of the present document is available near ITALCERT.
- The Personal Protective Equipment manufactured shall be subject, of one of the two procedures according to the Manufacturer's choice, to one of the two procedures referred to in Article 11 (Article 11.A - EC quality control system for the final product or Article 11.B - System for ensuring EC quality of production by means of monitoring) with a notified Body chosen by the Manufacturer.
- The present EC Certificate integrates the previous one of which at point 3 of the present document.
- The compliance evaluation is based also on the test recorded in the documents listed in section ANNEXES.

5 - ANNEXES

Test report n° PPE086RP2366 issued by Italcert S.r.l. on 2015-11-20

tot. pages: 4

Test report n° PPE086RP2303 issued by Italcert S.r.l. on 2015-04-24

(Annexed to the EC Certificate n° PPE086T1340 issued by Italcert S.r.l. on 2015-04-24)

Date of first issue: 2015-04-24

ITALCERT S.r.l.

Date of current issue: 2015-11-20

Roberto Cusolito
Dr. Ing. Roberto Cusolito
Amministratore Delegato

Expiry date: 2020-02-22

The use of the present Certificate is subordinated to the observance of the regulation "RG114"