



CERTIFICAT DE EXAMINARE TIP UE (MODUL B)
Nr. CW/PPER/18/06/2020

Prin prezenta se certifică

faptul că Polski Rejestr Statkow S.A. (PRS) a efectuat procedura de examinare tip UE pentru produsul identificat mai jos, care s-a constatat a se afla în conformitate cu cerințele Anexei V a Regulamentului (UE) 2016/425 al Parlamentului European și al Consiliului din data de 9 Martie 2016 cu privire la echipamentele individuale de protecție abrogată de Directiva Consiliului 89/686/CEE, cu modificările ulterioare.

Solicitant:

Anhui Sunshine Home Textile Co., Ltd.
Orașul Fangang, Estul parcului industrial, Orașul Tongcheng, Provincia Anhui, China

Producător:

Anhui Sunshine Home Textile Co., Ltd.
Orașul Fangang, Estul parcului industrial, Orașul Tongcheng, Provincia Anhui, China

Tip produs:

Echipament de protecție respiratorie. Aparat de respirat nemotorizat cu particule de purificare a aerului. Mască de protecție cu filtru împotriva COVID-19.

Descriere produs:

Mască de protecție cu nivel de protecție FFP2 tip YSM-2008KN

Standarde specificate:

PN-EN 149 + A1:2010
EN-149:2001+A1:2009

Prezentul certificat rămâne valabil până la anulare sau revocare, dacă se respectă condițiile de aprobare (vezi pagina 2).

Data de expirare: 2021-06-03

Ștampila ovală a organismului notificat nr. 1463

Director departament certificare

Semnătură indescifrabilă

Przemyslaw Galka

Gdansk, 2020-06-04

CE

Nr. organism notificat: 1463

Polski Rejestr Statkow S.A., al. Gen. Josefa Hallera 126, 80-416 Gdansk, Polonia

Tel. (+48) (58) 346 17 00

Fax (+48) (58) 341 77 69

e-mail: dc@prs.pl

www: <https://www.prs.pl/>

Formular 8/PCW-01/PPER

2020-03-26

Lista de documente:

1. Instrucțiuni de utilizare – aprobate de PRS S.A. în data de 2020-05-15.
2. Analiza de risc – aprobată de PRS S.A. în data de 2020-06-03.
3. Desen de asamblare mască tip YSM-2008KN – aprobat de PRS S.A. în data de 2020-05-15.
4. Raport teste nr. BT20041601618 emis de BeFitLab Test Technology Co., Ltd. în data de 2020-05-07.
5. Raport de studiu PRS S.A. nr. CW/ZO/PPER/54/2020 din data de 2020-06-03.

Locații de producție:

(diferite de cele de pe pagina 1): -

Limitări aprobare:

1. Mască nu se poate folosi în scopuri medicale și chirurgicale.
2. Mască nu trebuie folosită în medii cu conținut de oxigen mai mic de 20%.
3. Mască este de unică folosință. După 8 ore, aceasta trebuie înlocuită.
4. Mască este evaluată conform Recomandării Comisiei (UE) 2020/403 din data de 2020-03-13 și RfU PPE-R/02.075 versiunea 1.
5. Specificații:
 - Mască cu clemă de ajustare nas
 - Mască fabricată cu material fără lână cu 5 cute și filtru din material topit și suflat
 - Dimensiuni: 155 x 105 mm
 - Culoare: alb
 - Grup țintă: unisex
 - Clasificare mască: FFP-2.

Condiții de aprobare:

1. Acest certificat devine invalid după modificarea sau schimbarea efectuată la nivel de produs fără acordul prealabil al PRS.
2. Marcajul de conformitate se poate atașa doar tipului de produs aprobat de mai sus și cu declarația de conformitate a producătorului emisă și furnizată specificând evaluarea producției sub supravegherea din partea unui organism notificat în conformitate cu Anexa VII și VIII a Regulamentului a/m.

Formular 8/PCW-01/PPER
2020-03-26

2/2

Subsemnata, **Ligia-Magdalena Voicilă**, traducător și interpret autorizat pentru limbile Engleză și Franceză în temeiul Autorizației nr. **33447**, din data de **06.03.2014**, eliberată de Ministerul Justiției din România, certific exactitatea traducerii efectuate din limba Engleză în limba Română, că textul prezentat a fost tradus complet, fără omisiuni, și că, prin traducere, înscrisului nu i-a fost denaturat conținutul și sensul.

Traducător și interpret autorizat,

