

## **Product Testing**

CERTIFICATO DI ESAME UE DEL TIPO / EU TYPE-EXAMINATION CERTIFICATE [1] In applicazione del Regolamento (UE) 2016/425 del 09 Marzo 2016 / as per Regulation (EU) 2016/425 of 09 March 2016 [2] Certificato No: [3] EPT 0477.PPE.21/4334 Registration No: [4] Dispositivo di Semimaschera FFP2 NR / Half mask FFP2 NR protezione individuale: Personal protective equipment: Nome commerciale: LP3 Commercial name: Classificazione: Categoria III / Category III [5] Classification: [6] Costruttore: Laserpin S.r.l. Manufacturer: Indirizzo: Via Carlo Giuseppe Merlo n. 1- 20122 Milano [7] Address: Sito produzione / Viale Europa n. 18/20-20093 Cologno Monzeze (MI) Production place Eurofins Product Testing Italy S.r.l. certifica secondo la procedura di cui all'Allegato V [8] Scopo: (Modulo B) che il presente dispositivo di protezione individuale soddisfa i Requisiti Scope: Essenziali di Sicurezza e Salute indicati dal Regolamento (UE) 2016/425 e i punti applicabili delle seguenti norme: Eurofins Product Testing Italy S.r.l. declares according the procedure of Annex V (module B) that this personal protective equipment is in according to Essential Health and Safety Requirements of the Regulation (EU) 2016/425 and to the applicable points of the following standards: EN 149:2001+A1:2009 gli esiti dell'esame sono registrati nel Rapporto a carattere riservato n. / the results of the examination of the documentation are recorded in the confidential Report n. n. EPT.21.REL.02/21Q00329-Rev 00 - 2021/05/03. - Approval Report Il Certificato è valido fino al: Data di prima emissione: Luogo e data di emissione: Place and date of issue: The Certificate is valid until: First issue date: (yyyy/mm/dd) (yyyy/mm/dd) (yyyy/mm/dd) Torino, 2021 - 05-04 2026 - 052021 - 05 - 04 ofins Product gold Trisoglio Paolo Dentis Amministratore Delegato Responsabile del Regolamento Managing Director Regulation Responsible Notified Body N. 04



Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements Il presente certificato è composto da 3 pagine ed è riproducibile solo integralmente. Di seguito sono indicate le condizioni di validità. / This Certificate is composed of 3 pages and it is integrally reproducible only. After the conditions of validity. In presenza di dubbi interpretativi, è valido il testo in italiano / When are doubs in interpreting, italian version is valid.



## **Product Testing**

[1] CERTIFICATO DI ESAME UE DEL TIPO / EU TYPE-EXAMINATION CERTIFICATE
EPT 0477.PPE.21/4334

#### [9] Descrizione del dispositivo di protezione individuale / Personal protective equipment description

Tipo / Type	Half mask	
Classe / Class	FFP2	
Riusabile o singolo uso / Re-usable or single use	NR	
Taglia/ size	Unica/ One size	
Colore/ Color	Bianca/ White	
Aroma/ Fragrance	Nessuno/ None	
Composizione della confezione / Package	In confezione singola comprensiva di gancio nucale, biadesivo	
composition	In single pack including neck hook, double-side adhesive	

Per ulteriori informazioni fare riferimento al Rapporto di Approvazione n. / For any other information, just refer to Approval Report n. EPT.21.REL.02/21Q00329 Rev 00 - 2021/05/03.





Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements Paglo Bentis
Responsabile del Regolamento
Regulation Responsible

Pagina 2 di 3

Rev. 2021-05-04



### **Product Testing**

# [1] CERTIFICATO DI ESAME UE DEL TIPO / EU TYPE-EXAMINATION CERTIFICATE EPT 0477.PPE.21/4334

#### [10] Documentazione tecnica e report / Technical documentation and report

La documentazione tecnica e i rapporti di prova sono conservati presso l'archivio di Eurofins Product Testing Italy S.r.l. e comprende: schede tecniche dei materiali, istruzioni per l'uso, risultati delle prove.

The technical documentation and the reports are conserved by Eurofins Product Testing Italy S.r.l. and includes: material technical data sheets, instruction for use, test results.

Per ulteriori informazioni fare riferimento al Rapporto di Approvazione / for more information refer to Approval Report n. EPT.21.REL.02/21Q00329 Rev 00 – 2021/05/03.

#### [11] Avvertenza / Remarks

Il dispositivo deve essere indossato e impiegato come indicato nelle istruzioni. The equipment must be worn and used according to the instructions.

#### [12] Emissione del Certificato / Certificate history:

Il presente certificato è alla sua prima emissione / This certificate is at the first emission.

Descrizione / Description	
Prima emissione / First issue	

#### [13] Marcatura del prodotto / Marking of product:

Per la rintracciabilità il prodotto deve essere marcato come indicato dal Regolamento (UE) 2016/425 e dalla norma EN 149: For the traceability of the product, have to be marked as indicated in the Regulation (EU) 2016/425 and the standard EN 149:

Il nome, il marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante	The name, trademark or other means of identification of the manufacturer	
La marcatura di identificazione del tipo	Type-identifying marking	
Il numero e l'anno della norma EN 149	The number of the year of the standard EN 140	
Classificazione	Classification	
La marcatura deve essere come chiaramente visibile e durevole come possibile	The marking shall be as clearly visible and as durable as possible	

#### [14] Condizioni per la marcatura CE / Conditions for CE Marking:

Questo Certificato è relativo soltanto all'esame del progetto, all'esame del tipo ed alle prove relative al presente dispositivo di protezione individuale (DPI). Ulteriori requisiti di questo Regolamento si applicano al processo di produzione e commercializzazione del DPI (procedura di Annex VII o di Annex VIII). Queste procedure e relativi requisiti non sono oggetto del presente certificato.

Al fine di rispettare integralmente i requisiti del Regolamento e poter apporre il marchio CE il fabbricante deve anche verificare il prodotto finale e/o la produzione secondo le indicazioni del Regolamento e quindi emettere una dichiarazione di conformità UE per ogni prodotto.

This Type Examination Certificate relates only to the design examination, type examination and tests carried out on this personal protective equipment (PPE). Further requirements of this Regulation apply to the manufacture and the commercialization of this PPE (procedure of Annex VII or Annex VIII). These procedures and relate requirements are not considered in this certificate.

In order to fully meet with the requirements of the Regulation and legally affix the CE mark, the manufacturer must also have the final product and/or production assessed according to the Regulation and finally draw up an EU declaration of conformity for each product.

#### [15] Termini e condizioni di validità / Terms and conditions:

La responsabilità del prodotto rimane in capo al fabbricante, al suo rappresentante o, in assenza di rappresentante, all'importatore come indicato nella direttiva 2001/95/CE "sicurezza generale dei prodotti". La documentazione tecnica non si riferisce ad altre direttive o Regolamenti applicabili al prodotto.

Il presente certificato non sostituisce in alcun modo la dichiarazione di conformità, né esonera il costruttore da altri obblighi di legge per quanto attiene la responsabilità da prodotto.

Il presente certificato può non essere più valido se si verifica una delle seguenti condizioni:

- variazione nella progettazione e/o fabbricazione del prodotto;
- cambiamenti o emendamenti sia alle norme impiegate per il soddisfacimento dei requisiti essenziali di sicurezza e salute del Regolamento 2016/425/UE o in altre direttive/regolamenti.

2016/425/UE o in altre direttive/regolamenti.

The product liability rests with the manufacturer, his representative or, in the absence of a representative, with the importer, in accordance with the general product safety directive 2001/95/EC. The statement doesn't replace in some way the declaration of conformity, neither it exonerates the manufacturer from other obligations of law for how much it concerns the responsibility from product.

That technical report gives no information about other directives/Regulations of the European Union.

The following conditions may render this certificate invalid:

- changes in the design or construction of the product;
- changes or amendments in the standards which form the basis for documenting compliance with the health and safety essential requirements of the 2016/425/EU Regulation or in the directive/regulation.

ACCREDIA 5

PRD Nº 119B Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements Paolo Dentis
Responsabile del Regolamento
Regulation Responsible

Pagina 3 di 3

Rev. 2021-05-04

Fine Certificato / End of Certificate