



In enforcement of Regulation 2016/425 of the European Parliament and of the Council of 9th March 2016 on Personal Protective Equipment and repealing the Directive 89/686/EEC and in compliance with the Module B Certification Scheme of Apave 'M.MEPI.45' in force,
En exécution du Règlement 2016/425 du Parlement Européen et du Conseil du 9 mars 2016 relatif aux Équipements de Protection Individuelle et abrogeant la Directive 89/686/CEE et en respect du Programme de Certification Module B de l'Apave 'M.MEPI.45' en vigueur,

APAVE Sudeurope SAS, notified body identified under number 0082, awards the
APAVE Sudeurope SAS, organisme notifié identifié sous le numéro 0082, attribue l'

EU TYPE-EXAMINATION CERTIFICATE

Attestation d'examen UE de type

N° 0082/3235/079/08/19/0956

The following PPE type complies with the applicable essential health and safety requirements
Le type de l'EPI suivant est conforme aux exigences essentielles de santé et de sécurité applicables

PPE: PPE category III – Filtering half mask to protect against particles
EPI : *EPI de catégorie III – Demi-masque filtrant contre les particules*

Type: FFP2 NR
Type

Trademark: DONGGUAN KANGYA MEDICAL TECHNOLOGY CO.,LTD
Marque commerciale

This certificate is awarded to the 2 following references
La présente attestation est attribuée aux 2 références suivantes :

- **JY-5232**
- **JY-5232A** – Specificity: With exhalation valve
Spécificité : Avec soupape expiratoire

Manufacturer: DONGGUAN KANGYA MEDICAL TECHNOLOGY CO.,LTD
Fabricant Room 101, No.3 Daxin industrial street, changping village, daojiao town, Dongguan city, Guangdong province

Description: Filtering half mask to protect against particles FFP2 NR without or with silicone exhalation valve, limited to single shift use only. Shell shape half mask, designed with a nose slide in aluminium, one internal foam nose pad and two self-adjusting head harnesses in elastic strap, assembled by ultrasonic welding. Filtering media made of one layer of polypropylene and polyester, covered by an inner layer of polypropylene and an outer layer of non-woven polypropylene (detailed description in EU type examination report 19.0198).

Description : Demi-masque filtrant contre les particules FFP2 NR sans ou avec soupape expiratoire en silicone, limité à une utilisation sur un seul poste de travail. Demi-masque filtrant à forme coque, équipé d'une barrette nasale en aluminium, d'une mousse nasale interne, et de deux brides auto-réglables en sangle élastique, assemblées par soudure à ultrason. Média filtrant composé d'une couche de polypropylène et polyester, recouvert par une couche interne en polypropylène et d'une couche externe en polypropylène tissé (description détaillée dans le rapport d'examen UE de type 19.0198).

Technical referential in use: EN 149:2001 + A1:2009
Référentiel technique utilisé

Date of signature (day/month/year): 22/08/2019
Date de signature (jour/mois/année)

Date of issue (day/month/year): 22/08/2019
Date de délivrance (jour/mois/année)

Date of renewal (day/month/year): first edition
Date de renouvellement (jour/mois/année) 1^{ère} édition

Date of expiry (day/month/year): 22/08/2024
Date d'expiration (jour/mois/année)

PPE Certification Manager
Le Responsable de la Certification EPI
Immaterial original



Vincent Maillocheau
Validation électronique



Accréditation N° 5-0596
Scope available on
Portée disponible sur
www.cofrac.fr

Apave Sudeurope SAS
Centre d'Essais et de Certification EPI
17, Boulevard Paul Langevin
38600 FONTAINE - France
Tél. +33.(0)4.76.53.52.22

For category III PPE, the certificate shall only be used in conjunction with one of the conformity assessment procedures referred in point c) of Article 19
Pour les EPI de catégorie III, l'attestation ne doit être utilisée qu'en liaison avec l'une des procédures d'évaluation de la conformité visées à l'article 19, point c).
The manufacturer shall inform the notified body of all modifications to the approved type and of all modifications of the technical documentation that may affect the conformity of the PPE with the applicable essential health and safety requirements or the conditions for validity of that certificate
(article 7.2 – annexe V)
Le fabricant informe l'organisme notifié de toutes les modifications du type approuvé et de toutes les modifications de la documentation technique qui peuvent remettre en cause la conformité de l'EPI aux exigences essentielles de santé et de sécurité applicables ou les conditions de validité de cette attestation (article 7.2 – annexe V)

This certificate includes one page - Cette attestation comporte une page