

MED026AT059

EC TYPE EXAMINATION CERTIFICATE
(in accordance with module B of Directive 2014/90/EU)

1 MANDATARIO
APPLICANT

-

2 FABBRICANTE
MANUFACTURER

D.P.I. S.r.l.
Via di Cervara, 42 – IT 00155 ROMA

3 CARATTERISTICHE DELL'EQUIPAGGIAMENTO MARITTIMO
CHARACTERISTICS OF MARINE EQUIPMENT

Tipo di prodotto
Product Type

MED/3.41b - Autorespiratore di fuga (EEBD)
Emergency escape breathing devices (EEBD)

Modelli
Models

**SEKUR NAVY CAP 10, SEKUR NAVY CAP 15, SEKUR NAVY
CAP 15C, SEKUR NAVY CAP 15C***

Fascicolo tecnico
Reference of the technical file

R 2-2018 SNC del 21/12/2022

Regolamento
Regulation

2023/1667 (EU)

Direttiva di riferimento
Directive reference

MED Directive 2014/90/EU

Regole applicabili
Applicable regulations

**SOLAS 74 Reg. II-2/13
IMO Res.MSC.98(73)-(FSS Code) 3
IMO MSC/Circ.849.**

Norma di prova
Test standard

**ISO 23269-1:2008
EN 1146:2005**

4 VALUTAZIONE E IDONEITA'
EVALUATION AND ASSESSMENT

ITALCERT, in qualità di Organismo Notificato, ha portato a termine le procedure di valutazione applicabili per il tipo di equipaggiamento descritto sopra, il quale risulta essere conforme ai requisiti della Direttiva Equipaggiamento Marittimo (MED) 2014/90/UE e autorizza il fabbricante ad utilizzare il marchio di conformità sotto descritto.

This is to certify that ITALCERT, specified as a "notified body", did undertake the relevant type approval procedures for the type of equipment identified below which was found to be in compliance with the Marine Equipment Directive (MED) 2014/90/EU and authorize the manufacturer to use the mark of conformity below described



YYYYY/XX

YYYY Organismo Notificato incaricato della procedura di sorveglianza
Notified Body undertaking surveillance module

XX Ultime due cifre dell'anno di apposizione della marcatura
Last two digits of year marking affixed

5 NOTE / LIMITAZIONI
NOTES / LIMITATIONS

- Questo Certificato perde la sua validità se il Fabbricante ha apportato cambiamenti o modifiche non concordate con l'Organismo Notificato indicato sul presente Attestato, rispetto al tipo approvato.
This certificate will not be valid if the manufacturer makes any changes or modifications to the approved equipment, which have not been notified to, and agreed with the notified body named on this certificate.
- Nel caso in cui le specifiche regole o norme siano revisionate durante il periodo di validità di questo Certificato, il(i) prodotto(i) deve(ono) essere ri-approvato(i) prima che sia(no) stanziato(i) a bordo di navi per le quali sono applicabili le regole o norme revisionate.
Should the specified regulations or standards be amended during the validity of this certificate, the product(s) is/are to be re-approved prior to it/they being placed on board vessels to which the amended regulations or standards apply.
- La Marcatura di Conformità può essere apposta all'Equipaggiamento approvato di cui sopra, e la relativa Dichiarazione UE di Conformità del Fabbricante può essere emessa, solo quando il modulo relativo alla fase di controllo della produzione (D, E oppure F) di cui all'Allegato II della Direttiva è rispettato in tutti i requisiti applicabili e tenuto sotto controllo per via di un contratto di ispezione scritto stipulato con un Organismo notificato.
The Marking of Conformity may only be affixed to the above type approved equipment and a Manufacturer's EU Declaration of Conformity issued when the production-control phase module (D, E, or F) of ANNEX II of the Directive is fully complied with and controlled by a written inspection agreement with a notified Body.
- La nota informativa è stata verificata ed approvata unicamente nella versione in lingua italiana e per gli aspetti ed informazioni relativi all'Equipaggiamento Marittimo in esame.
The "User Information" was approved only in the italian version and as far as the Marine Equipment under test was concerned.
- Questo Certificato annulla e sostituisce il precedente rif. MED026AT047 emesso da ITALCERT ed è stato emesso ai fini di rinnovare la certificazione.
This certificate nullifies and substitutes the previous one ref. MED026AT047 issued by ITALCERT and has been issued to to renew the certification.
- La valutazione del prodotto si basa anche sulle verifiche riportate nei rapporti di prova elencati al punto 6 e sulla relazione di certificazione 230294SNC.
The product assessment is also based on the test reports listed under item 6 and on the certification report 230294SNC.

6 RAPPORTI DI PROVA DI RIFERIMENTO
REFERENCE TEST REPORTS

Rapporto di prova PPE026RP3460 del 2023-10-27
Test report PPE026RP3460 issued on 2023-10-27

Rapporto di prova PPE026RP3028 del 2020-12-15
Test report PPE026RP3028 issued on 2020-12-01

Rapporto di prova PPE026RP2099 del 2013-10-31
Test report PPE026RP2099 issued on 2013-10-31

Rapporto di prova PPE/RP 1489-09 del 2009-07-31
Test report PPE/RP 1489-09 issued on 2009-07-31

Rapporto di prova PPE/RP 839-04 del 2004-03-15
Test report PPE/RP 839-04 issued on 2004-03-15

Rapporto di prova PPE/RP 840-04 del 2004-03-15
Test report PPE/RP 840-04 issued on 2004-03-15

Rapporto di prova 36571/0304/SPC-0/S/D/DAM/JPR del 2003-01-31 da SATRA Quality Assurance Ltd
Test report 36571/0304/SPC-0/S/D/DAM/JPR issued on 2003-01-31 by SATRA Quality Assurance Ltd

Luogo e Data di rilascio
Place and Date of issue
Milano, 2023-10-30

ITALCERT S.p.A.

Dr. Ing. Roberto Cusolito
Amministratore Delegato

Data di scadenza
Expiry date
2028-10-30