



Organismo Notificato n° 0426  
Notified Body n° 0426

**ITALCERT**

**CERTIFICATO D'ESAME CE DEL TIPO** (Modulo B della Direttiva 2014/90/UE)

**MED026AT043**

**EC TYPE EXAMINATION CERTIFICATE** (module B of Directive 2014/90/EU)

- |   |  |  |
|---|--|--|
| 1 | MANDATARIO<br><i>APPLICANT</i>   | -  |
| 2 | FABBRICANTE<br><i>MANUFACTURER</i>   | <b>D.P.I. S.r.l.</b><br><b>Via di Cervara, 42 – 00155 ROMA</b>   |
| 3 | CARATTERISTICHE DELL'EQUIPAGGIAMENTO MARITTIMO<br><i>CHARACTERISTICS OF MARINE EQUIPMENT</i> |  |
|   | Tipo di prodotto<br><i>Product Type</i>  | <b>MED/3.7- Autorespiratore ad aria compressa a circuito aperto</b><br><i>MED/3.7 - Self-contained compressed-air-operated breathing apparatus</i> |
|   | Modelli<br><i>Models</i>   | <b>DIABLO INDUSTRIAL MM1400</b><br><b>DIABLO INDUSTRIAL MM1800</b><br><b>DIABLO INDUSTRIAL MM2000C</b>   |
|   | Fascicolo tecnico<br><i>Reference of the technical file</i>                                  | <b>FT R 1-2019 DIABLO</b>  |
|   | Regolamento<br><i>Regulation</i>   | <b>2019/1397 (EU)</b>  |
|   | Direttiva di riferimento<br><i>Directive reference</i>                                       | <b>MED Directive 2014/90/EU</b>  |
|   | Regole applicabili<br><i>Applicable regulations</i>  | <b>SOLAS 74 Reg. II-2/10</b><br><b>SOLAS 74 Reg. X/3</b><br><b>IMO Res.MSC.98(73)-(FSS Code) 3.</b>  |
|   | Norma di prova<br><i>Test standard</i>   | <b>ISO 23269-2:2011</b>  |

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*



YYYY/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*

*he*



Organismo Notificato n° **0426**  
Notified Body n°

**ITALCERT**

**CERTIFICATO D'ESAME CE DEL TIPO** (Modulo B della Direttiva 2014/90/UE)

**MED026AT043**

**EC TYPE EXAMINATION CERTIFICATE** (module B of Directive 2014/90/EU)

## 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.*
- Gli autorespiratori ad aria compressa a circuito aperto oggetto del presente certificato devono essere utilizzati in associazione con un cavo di sicurezza come richiesto dalla norma ISO 23269-2 §4.28 certificato MED come ITEM 3.44; tale cavo deve essere considerato come un componente obbligatorio. La certificazione di tale componente non è oggetto del presente certificato ed è onere del fabbricante informare l'utilizzatore di tale obbligo.  
*The self contained compressed air operated breathing apparatus included in this certificate shall be used in conjunction with a fireproof lifeline requested by ISO 23269 § 4.28 and MED certified as item 3.44; this lifeline shall be considered as a mandatory combined equipment. The certification of this component is not included in the present certificate and it is manufacturer's responsibility advice the user about this obligation.*
- Questo Certificato annulla e sostituisce il precedente rif. MED026AT042 emesso da ITALCERT.  
*This certificate nullifies and substitutes the previous one ref. MED026AT042 issued by ITALCERT.*

## 6 RAPPORTI DI PROVA DI RIFERIMENTO

### REFERENCE TEST REPORTS

Rapporto di prova MED026RP2723 emesso in data 2019-08-26

*Test report MED026RP2723 issued on 2019-08-26*

Rapporto di prova PPE026RP2676 emesso in data 2019-01-31

*Test report PPE026RP2676 issued on 2019-01-31*

Rapporto di prova PPE026RP2482 emesso in data 2017-02-24

*Test report PPE026RP2482 issued on 2017-02-24*

Rapporto di prova PPE/RP 1547A-09 emesso in data 2009-12-22

*Test report PPE/RP 1547A-09 issued on 2009-12-22*

Rapporto di prova 16.7.0050.001.1 emesso in data 2016-04-15 da APAVE- Francia

*Test report 16.7.0050.001.1 issued on 2016-04-15 by APAVE - France*

Luogo e Data di rilascio

*Place and Date of issue*

Milano, 2019-12-20

**ITALCERT S.r.l.**

  
**Dr. Ing. Roberto Cusolito**  
Amministratore Delegato

Data di scadenza

*Expiry date*

2024-12-21