

SPASCIANI S.p.A. via Saronnino 72, 21040 Origgio (VA) Italia,
declara que el aparato* descrito a continuación
déclare que l'appareil* décrit ci-dessous

*Equipos de Protección Individual para el Reglamento EPI (UE) 2016/425, Conjuntos a presión para la Directiva PED 2014/68/UE, Equipos marinos para la Directiva MED 2014/90/UE

*Équipements de Protection Individuelle pour le Règlement EPI (UE) 2016/425 PPE, ensembles sous pression pour la Directive PED 2014/68/EU, Equipements marins pour la Directive MED 2014/90/EU

Datos identificativos - Données d'identification

Aparatos respiratorios de evacuación de emergencia (AREE) / Appareil respiratoire pour l'évacuation d'urgence (EEBD)	Familia - Famille	Tipo - Type	Fabricante - Fabricant	Codice id. - Id. Code	Cat. PED	Módulo / Module PED	Org. Notificado - Org. Notifié
PS 300 bar TS -15 /+60 °C	SK	SK 1203	SPASCIANI S.p.A.	403010000 / 40301E000	III	B + D	CE 0426

Componentes - Composants



Descripción / Description		Código id. - Code id.	Fabricante - Fabricant	Cat. PED	Módulo / Module PED	Org. Notificado - Org. Notifié
Botellas / Bouteilles	V 2 l PS 300 bar acero / acier	921120100	ECS Eurocylinder Systems AG	III	B + D	CE 0090
			Worthington Cylinders GmbH	III	B + F	CE 0062
Reductor de presión / Détendeur de pression	Rid. SK	932840100	SPASCIANI S.p.A.	Art. 4.3		-
Capucha / Cagoule	SK	780000000	SPASCIANI S.p.A.	n.a.		

Certificaciones - Certifications

<ul style="list-style-type: none"> cumple con las disposiciones de la Directiva 2014/68/UE (PED) como conjunto <i>est conforme à la Directive 2014/68/EU (PED) dans son ensemble</i> es idéntico al dispositivo cubierto por el certificado de examen UE de tipo (PED Módulo B) emitido por el Organismo Notificado / (Certificado N° - Fecha de expiración): <i>il est identique au dispositif couvert par l'attestation d'Examen UE de type (PED Module B) délivrée par l'Organisme Notifié (Certificat N° - Date d'expiration):</i> está sujeto al procedimiento de evaluación de la conformidad con el tipo basada en el aseguramiento de la calidad del proceso de producción de acuerdo con el módulo D de la Directiva 2014/68/UE realizada por el Organismo Notificado / (Certificado N° - Fecha de expiración): <i>est soumis à la procédure d'évaluation de la conformité sur la base de l'assurance de la qualité du procédé de fabrication conformément au module D de la directive 2014/68/UE effectuée par l'Organisme Notifié / (Certificat N° - Date d'expiration):</i> 	<p>N° 0426 ITALCERT S.r.l. V.le Sarca 336 – 20126 Milano – Italia (PED055AT002 Rev.5 – 22/02/2028)</p> <p>N° 0426 ITALCERT S.r.l. V.le Sarca 336 – 20126 Milano – Italia (PED055AD100 Rev.20 – 16/11/2024)</p>
<ul style="list-style-type: none"> cumple con las disposiciones del Reglamento (UE) 2016/425 (EPI) y la norma armonizada n°: <i>est conforme aux dispositions du Règlement (UE) 2016/425 (EPI) et la norme harmonisée n°:</i> es idéntico al dispositivo cubierto por el certificado de examen de tipo emitido por el Organismo Notificado: (Certificado N° - Fecha de expiración): <i>il est identique au dispositif couvert par l'attestation d'Examen de type délivrée par l'Organisme Notifié (Certificat N° - Date d'expiration):</i> está sujeto al procedimiento de evaluación de la conformidad con el tipo basada en el aseguramiento de la calidad del proceso de producción (Módulo D) bajo la supervisión del Organismo Notificado: <i>est soumis à la procédure d'évaluation de la conformité basée sur l'assurance de qualité du procès de production (Module D) sous la supervision de l'Organisme Notifié:</i> 	<p>EN 1146:2005</p> <p>N° 0426 ITALCERT S.r.l. V.le Sarca 336 – 20126 Milano – Italia (PPE086AT2172 – 15/01/2028)</p> <p>N° 0426 ITALCERT S.r.l. V.le Sarca 336 – 20126 Milano – Italia</p>

<ul style="list-style-type: none"> • cumple con las disposiciones de la Directiva 2014/90/UE (MED) y las normas técnicas enumeradas en el anexo del Reglamento (UE) 2023/1667, Número MED/3.41b (equipos de respiración autónomos de circuito abierto de aire comprimido con capucha para evacuación): <i>est conforme aux dispositions de la Directive 2014/90/UE (MED) et aux normes techniques énumérées à l'annexe du Règlement (UE) 2023/1667, Numéro MED/3.41b (Appareil respiratoires autonomes à air comprimé en circuit ouvert avec cagoule pour l'évacuation):</i> • es idéntico al dispositivo cubierto por el certificado de examen UE de tipo (MED Módulo B) emitido por el Organismo Notificado / (Certificado N° – Fecha de expiración): <i>il est identique au dispositif couvert par l'attestation d'Examen UE de type (MED Module B) délivrée par l'Organisme Notifié (Certificat N° - Date d'expiration):</i> • está sujeto al procedimiento Módulo D de la Directiva 2014/90/UE, bajo la supervisión del Organismo Notificado / (Certificado N° – Fecha de expiración): <i>est soumis à la procédure Module D de la Directive 2014/90/UE, sous la supervision de l'Organisme Notifié / (Certificat N° - Date d'expiration):</i> 	<p>EN 1146:2005 ISO 23269-1:2008</p> <p>N° 0426 ITALCERT S.r.l. V.le Sarca 336 – 20126 Milano – Italia (MED086AT058 – 06/10/2028)</p> <p>N° 0426 ITALCERT S.r.l. V.le Sarca 336 – 20126 Milano – Italia (MED086AD044 – 14/11/2026)</p>
---	--

Si está presente la marca Atex / *Si présent le marquage Atex:*

<ul style="list-style-type: none"> • cumplen con la Directiva 2014/34/UE - ATEX con un <u>certificado no obligatorio</u> / <i>ils sont conformes à la Directive 2014/34/UE - ATEX avec un <u>certificat non obligatoire</u></i> • la conformidad se declara con referencia a las siguientes normas armonizadas n°/ <i>la conformité est déclarée en référence aux normes harmonisées suivantes n°:</i> • tienen la siguiente marca / <i>ils ont le marquage suivant:</i> • ningún organismo notificado está involucrado en este proceso / <i>aucun organisme notifié n'est impliqué dans ce processus</i> 	<p>N° AR20ATEX045</p> <p>EN ISO 80079-36:2016 EN ISO 80079-37:2016 EN 1127-1:2011</p> <p> II 1G Ex h IIB T6 Ga  II 1D Ex h IIIC T85°C Da (Tamb = -15°C +60°C)</p>
--	---

Origgio, 13/11/2023

Presidente / Président
Alberto Spasciani

