



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 Equipements 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° 0082/236/079/03/19/0334

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 D
 Type

Trademark: HONEYWELL NORTH
 Marque commerciale

This certificate is awarded to the 3 following references

La présente attestation est attribuée aux 3 références suivantes :

Reference: **1013205 SuperOne 3205** – Specificity: without exhalation valve
 Référence Spécificité : Sans soupape expiratoire

Reference: **1013206 SuperOne 3206** – Specificity: with exhalation valve
 Référence Spécificité : Avec soupape expiratoire

Reference: **1013205 54033002 SuperOne 3205** – Specificities: without exhalation valve and customized FÖRCH
 Référence Spécificités : Sans valve expiratoire et customisé FÖRCH

Manufacturer: HONEYWELL RESPIRATORY SAFETY PRODUCTS - C.S. 55288 - ZI Paris Nord II - 33, Rue Des Vanesses - Villepinte - 95958 ROISSY CDG CEDEX - France
 Fabricant

Description: Filtering half mask to protect against particles of class FFP2 NR D limited to single shift use only and conformed to optional clogging requirements with or without exhalation valve in rubber. It consists of filter material reference 05/002, an outer layer in polyester, a nose slide and two self-adjusting head harnesses (detailed description in EU type examination report 19.0387).

Description : Demi-masque filtrant contre les particules de classe FFP2 NR D à usage unique et conforme aux exigences facultatives de colmatage avec ou sans soupape expiratoire en caoutchouc. Il est composé d'un matériau filtrant de référence 05/002, d'une couche externe en polyester, d'une barrette nasale et de deux brides auto-réglables (description détaillée dans le rapport d'examen UE de type 19.0387).

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

Date of signature (day/month/year): 26/03/2019
 Date de signature (jour/mois/année)

Date of issue (day/month/year): 26/03/2019
 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): 26/03/2020
 Date d'expiration (jour/mois/année)

PPE Certification Manager
 Le Responsable de la Certification EPI
 Immaterial original



Vincent Maillocheau
 Validation électronique



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 – annex 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)