

RAPPORTO DI PROVA N° 12_31/03/21

Data emissione 31/03/2021

Spett.le
 FAST E-COMMERCE s.r.l.
 Sede legale: Corso Aldo Moro, 11 - Sede operativa: Via
 Raffaele Perla, snc
 81055 SANTA MARIA CAPUA VETERE (CE)

Tipo campione	Materiali
Data ricevimento campione	23/03/2021
Descrizione campione	JIADA JD99 CE 0370 FFP2 BIANCA ¹
Punto di campionamento	Presso la sede del Cliente ¹
Campionatore	Cliente ¹
Metodo di campionamento	Interno al Cliente ^{1**}
Confezione campione	Campione confezionato in sacchetto di plastica
Condizione del campione/Sigilli	Campione consegnato in modalità e quantità idonee all'esecuzione delle indagini analitiche richieste.
Trasporto a cura di	Cliente
Temperatura	---

Protocollo Campione 08_230321 del 23/03/21

Descrizione JIADA JD99 CE 0370 FFP2 BIANCA

Indagine eseguita	Risultato	U.M	Metodo	Limiti	Rif.
Data inizio prova- Data fine prova					
Efficienza di filtrazione delle polveri del materiale filtrante (PFE)* 25/03/21 -25/03/21	98,73	%	PP-80:2020 rev.0	>80 >94 >99	UNI149
PFE _ provino 1	98,8	%			
PFE _ provino 2	99,3	%			
PFE _ provino 3	97,6	%			
PFE _ provino 4	98,4	%			
PFE _ provino 5	98,2	%			
PFE _ provino 6	99,3	%			
PFE _ provino 7	99,2	%			
PFE _ provino 8	99,1	%			
PFE _ provino 9	98,8	%			
PFE _ provino 10	98,6	%			

Informazioni accessorie

Prova eseguita con MAS-Q-CHECK della PALAS.

La percentuale espressa è l'efficienza di filtrazione in numero di particelle da 0,1 µm a 10 µm.

Flusso operativo di lavoro 95 l/min.

Efficienza di filtrazione batterica (BFE) 24/03/21 -26/03/21	99,2	%	UNI EN 14683:2019 App B	>=95 >=98 >=98	14683
Controllo Negativo	0	UFC			
1) Controllo Positivo	2065	UFC			
2) Controllo Positivo	2031	UFC			
1) BFE	99,8	%		>=95 >=98 >=98	14683
2) BFE	99,2	%		>=95 >=98 >=98	14683
3) BFE	99,7	%		>=95 >=98 >=98	14683
4) BFE	99,8	%		>=95 >=98 >=98	14683
5) BFE	99,7	%		>=95 >=98 >=98	14683

M18-2 Rev.2 09/03/2021

SEGUE RAPPORTO DI PROVA N° 12_31/03/21

Data emissione 31/03/2021

Indagine eseguita	Risultato	U.M	Metodo	Limiti	Rif.
-------------------	-----------	-----	--------	--------	------

Data inizio prova- Data fine prova

Informazioni accessorie

Sono state eseguite determinazioni su 5 provini, tagliati da maschere complete/tessuto originale che compone la maschera. Ogni provino ha dimensione 100 mm x 100 mm e comprende tutti gli strati della maschera nell'ordine in cui sono inseriti nella maschera completa. Ogni provino è condizionato a (21 ± 5) °C e (85 ± 5) % di umidità relativa per almeno 4 ore. La prova è eseguita con l'interno della maschera, rivolto verso la preparazione batterica di prova. L'area di prova ha dimensione 49 cm². La portata durante la prova è pari a 28,3l/min.

Il valore finale della prova è dato dal risultato di BFE più basso riscontrato nelle prove eseguite.

(*) Prova non accreditata da ACCREDIA

(**) Campionamento non oggetto di accreditamento ACCREDIA

(*) Informazione fornita da cliente, il laboratorio ne declina ogni responsabilità.

Note legislative

(14683) = UNI EN 14683:2019 Maschere facciali ad uso medico - Requisiti e metodi di prova - Tabella 1 "Requisiti prestazionali per maschere ad uso medico".

I = mascherina medica facciale di Tipo I

II = mascherina medica facciale di Tipo II

IIR = mascherina medica facciale di Tipo IIR

(UNI149) = UNI EN 149:2009 Dispositivi di protezione delle vie respiratorie - Semimaschere filtranti antipolvere - Requisiti, prove, marcatura.

FFP1 = maschere respiratorie della classe di protezione FFP1

FFP2 = maschere respiratorie della classe di protezione FFP2

FFP3 = maschere respiratorie della classe di protezione FFP3

Dichiarazione di Conformità

Per i parametri analizzati, secondo la norma UNI EN 149:2009, il campione è conforme alle caratteristiche prestazionali previste per le Maschere respiratorie della classe di protezione FFP2.

I risultati contenuti nel presente Rapporto si riferiscono esclusivamente al campione così come pervenuto in laboratorio

I risultati si riferiscono esclusivamente al campione testato e non implicano una approvazione di lotto o partite intere; nel caso in cui sia il Cliente responsabile della fase di Campionamento, i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto. Il Laboratorio declina la propria responsabilità sui risultati calcolati considerando i dati di campionamento forniti dal Cliente.

I campioni vengono conservati presso questo laboratorio fino a completamento delle prove, ad esclusione dei campioni ufficiali.

Le incertezze associate ai risultati delle prove sono state calcolate con un fattore di copertura $k=2$ pari ad un livello di fiducia del 95%.

Nel caso in cui sia formulata una dichiarazione di conformità, ai fini dell'accettabilità del dato analitico rispetto ad un valore limite/valore guida non si tiene conto dell'incertezza estesa e/o intervallo di confidenza stimati.

E' fatto assoluto divieto di modificare anche parzialmente i dati contenuti.

U.M = Unità di misura LOQ = Limite di quantificazione Rif.= Riferimento normativo PP= Metodo interno (Procedura di prova)

E' vietata la riproduzione totale o parziale della presente copia, salvo autorizzazione scritta da parte del laboratorio

----- **Fine Rapporto di Prova** -----

Il Direttore Tecnico
Dott. Giuseppe Mazza

Documento firmato digitalmente dal
Dott. Giuseppe Mazza -Ordine dei
Chimici della Campania N.1147