

EC-TYPE EXAMINATION CERTIFICATE (MODULE B)

Aplicare a: Directivei 2014/90/UE din 23 iulie 2014 privind echipamentele maritime (MED).
Prezentul certificat este emis de DNV GL SE pe baza notificării Agenției Federale Maritime și
Hidrografice din Germania.

Prin prezenta se certifică:

Că aparatul de respirație autonom cu aer comprimat

cu denumirea (denumirile) de tip

Dräger Seria PAS Lite, Seria PSS 3000 și Seroa PSS 4000

Eliberat pentru

Draeger Safety UK Limited
Blyth, Northumberland, Regatul Unit

se constată că respectă cerințele din următoarele regulamente/standarde:

Regulamentul (UE) 2018/773,

poziția nr. MED/3.7. SOLAS 74 cu modificările ulterioare, Regulamentul II-2/10 și X/3,
2000 HSC Cod 7, FSS Cod 3 și OMI MSC.1/Circ.1499.

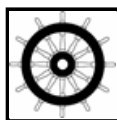
Mai multe detalii privind echipamentele și condițiile de certificare sunt prezentate

pe verso. Prezentul certificat este valabil până la data de **2024-06-11**.

Eliberat la **Hamburg** la data de **2019-06-12**

Stația locală DNV GL:
Newcastle-upon-Tyne

Inginer de aprobare:
Michael Oberländer



Organul notificat nr:
0098



pentru **DNV GL SE**
Semnat digital de: Mydlak-Röder, Christine
Locație: DNV GL Hamburg, Germania
în numele

Gerhard Aulbert
Șeful organului
notificat

Traducerea confirm: A. Ermicev, Director, Labromed Laborator SRL

Marca de conformitate poate fi aplicată numai pe echipamentul omologat de tip de mai sus, iar declarația de conformitate a producătorului poate fi emisă numai dacă modulul de supraveghere a producției (D, E sau F) din anexa B la MED este pe deplin respectat și controlat printr-un acord scris de inspecție cu un organism notificat. Răspunderea pentru produs revine producătorului sau reprezentantului acestuia în conformitate cu Directiva 2014/90/UE.

Acest certificat este valabil pentru echipamentele care sunt conforme cu tipul aprobat. Producătorul trebuie să informeze DNV GL SE cu privire la orice modificare a echipamentului aprobat. Acest certificat rămâne valabil dacă nu este suspendat, retras, rechemat sau anulat. În cazul în care reglementările sau standardele specificate sunt modificate în timpul valabilității prezentului certificat, produsul trebuie să fie



Descrierea produsului

Dräger PAS Lite Series, PSS 3000 Series și PSS 4000 Series sunt aparate de respirație autonome (SCBA) care utilizează un sistem de respirație cu circuit deschis, compus dintr-o singură butelie de aer de înaltă presiune, un sistem de transport care include curele de umăr și centură de talie, o supapă la solicitare (aparat pulmonar) și o mască facială. Utilizatorul va fi avertizat de un semnal mecanic și, de asemenea, dacă este montat, de o unitate de semnal și avertizare electronică, înainte ca volumul de aer din butelie să se reducă la mai puțin de 200 l.

Pentru detalii privind configurația, consultați documentația privind examinarea de tip de mai jos.

Aplicare/limitare

Aprobat pentru utilizare ca aparat de respirație autonom cu aer comprimat în echipamentul pompierilor, în conformitate cu SOLAS II-2 Reg.10.10.1.2.
SCBA este în conformitate cu Codul FSS al OMI, cap. 3, punctele 2.1.2.1 și 2.1.2.2, modificat prin Rezoluția MSC.339(91) a OMI.

Fiecare SCBA se utilizează împreună cu o linie de siguranță Dräger (în conformitate cu cerințele MED/3.44 și ISO 23269-2 punctul 4.28.) ca parte a echipamentului pompierilor, în conformitate cu Codul FSS, cap.3.2.1.3.

Aparatul de respirație se utilizează cu următoarele măști faciale complete cl. 3, conform EN 136:

- Dräger f2/PA-P, f2/PA-PE sau f2/PE/ESA
- Dräger Panorama Nova-P/PE/ESA, presiune pozitivă
- Dräger FPS 7000P sau 7000 ESA

Toate buteliile de aer furnizate pentru aparatul de respirație trebuie să fie interschimbabile. Buteliile de aer și supapele acestora trebuie să fie conforme cu reglementările naționale corespunzătoare. Volumul de aer conținut în butelie trebuie să fie de cel puțin 1200 l.

Aerul comprimat trebuie să fie în conformitate cu EN 12021.

Fiecare produs trebuie să fie furnizat împreună cu manualul său de instalare, întreținere și utilizare.

Tip Documentație de examinare

Rapoarte de testare:

- Nr.7920/14 din 2014-01-14 (ISO 23269-2:2011 și ISO 23269-3:2011)
- Nr. 8278.2 A/15 din 2015-03 – 2015-05 (DIN EN 137:2007-01)
- Nr. 8278.3/15 din 2015-05-26 (ISO 23269-2:2011 și ISO 23269-3:2011)
- Nr. 8754 A/16 din 2016-08-25 (EN 137: 2006)
- Nr. 8754.2 A/16 din 2016-09-08 (ISO 23269-2:2011)
- Nr. 8754.3 A/16 din 2016-09-08 (ISO 23269-3:2011)

Toate de la DEKRA EXAM GmbH, Essen, Germania.

Desene de la producător:

- 3355923 Rev.21 RO Matrice EN 137 cu un singur cilindru cu robinet
- Draeger PAS Lite, PSS 3000 & 4000 conform Matricei Directivei privind echipamentele marine SE22212
- Fișă tehnică pentru PAS Lite, PSS 3000 și PSS 4000

Teste efectuate

Teste în conformitate cu ISO 23269-2:2011, ISO 23269-3:2011, EN 136:1998 și EN137:2006.

Marcarea produsului

Produsul sau ambalajul trebuie să fie marcat în mod indelebil în conformitate cu ISO 23269-2:2011 punctul 9 și să conțină numele și adresa producătorului și denumirea tipului.

Marcajul recipientului sub presiune trebuie să includă presiunea de încărcare, capacitatea și ștampila organismului de inspecție autorizat.

Traducerea confirm: A. Ermicev, Director, Labromed Laborator SRL

