

|   |   |   |
|---|---|---|
| 1 | FABBRICANTE<br>MANUFACTURER   | DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALE D.P.I. S.r.l.<br>Via di Tor Cervara, 266 – IT 00155 Roma  |
| 2 | MANDATARIO<br>AUTHORISED REPRESENTATIVE   | --  |
| 3 | DIRETTIVA DI RIFERIMENTO<br>DIRECTIVE REFERENCE                                       | MED Directive 2014/90/EU  |
| 4 | REGOLAMENTO<br>REGULATION   | 2025/1533/EU  |
| 5 | NUMERO<br>ITEM  | MED/3.41b - Respiratori per evacuazioni di emergenza<br>(EEBD)<br>Emergency escape breathing devices (EEBD)   |
| 6 | CARATTERISTICHE DELL'EQUIPAGGIAMENTO MARITTIMO<br>CHARACTERISTICS OF MARINE EQUIPMENT |   |
|   | Tipo di prodotto e descrizione<br>Product type and description                        | <b>Autorespiratori ad aria compressa a circuito aperto con cappuccio, per la fuga</b><br>Self-contained open-circuit compressed air breathing apparatus incorporating a hood for escape |
|   | Modelli<br>Models   | <b>SEKUR NAVY CAP 10, SEKUR NAVY CAP 15, SEKUR NAVY CAP 15C, SEKUR NAVY CAP 15C*</b>  |
|   | Fascicolo tecnico<br>Reference of the technical file                                  | <b>FT R 2-2018 rev 3 del 11/12/2025</b>   |
|   | Regole applicabili<br>Applicable regulations  | <b>SOLAS 74 Reg. II-2/13<br/>IMO Res.MSC.98(73)-(FSS Code) 3<br/>IMO MSC/Circ.849.</b>  |
|   | Norma di prova<br>Test standard   | <b>ISO 23269-1:2008</b>   |

7 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*



YYYYY/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

8 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 certificato, 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.*
- Durante il periodo di validità di questo certificato, i regolamenti applicabili e le norme di prova dei Regolamenti di Implementazione della Commissione possono variare; in questi casi il(i) prodotto(i) potrebbe(ro) dover essere ri-approvato(i) dall'Organismo Notificato.  
*During the period of validity of this certificate the applicable regulations and testing standard of the Commission Implementing Regulation may change, therefore the product conformity may need to be re-assessed by the Notified Body.*
- La Marcatura di Conformità può essere apposta all'Equipaggiamento approvato di cui sopra, e la relativa Dichiarazione 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 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.*
- Questo Certificato annulla e sostituisce il precedente MED026AT059 emesso da ITALCERT ed è stato emesso per aggiornamento dell'elenco dei rapporti di prova e per modifica della documentazione tecnica del fabbricante  
*This certificate cancels and replaces the previous one MED026AT059 issued by ITALCERT and has been issued to update the test report list and for the modification of the manufacturer technical file*
- La valutazione del prodotto si basa anche sulle verifiche riportate nei rapporti di prova elencati al punto 9 e sulla relazione di certificazione 250523SNC  
*The product assessment is also based on the test reports listed under item 9 and on the certification report 250523SNC..*

9 RAPPORTI DI PROVA DI RIFERIMENTO  
REFERENCE TEST REPORTS

- Rapporto di prova PPE026RP3618 del 2025-12-12  
*Test report PPE026RP3618 issued on 2025-12-12*
- Rapporto di prova PPE026RP3526 del 2024-04-09  
*Test report PPE026RP3526 issued on 2024-04-09*
- Rapporto di prova PPE026RP3460 del 2023-10-27  
*Test report PPE026RP3460 issued on 2023-10-27*
- Rapporto di prova PPE026RP3028 del 2020-12-15  
*Test report PPE026RP3028 issued on 2020-12-01*
- Rapporto di prova PPE026RP2099 del 2013-10-31  
*Test report PPE026RP2099 issued on 2013-10-31*
- Rapporto di prova PPE/RP 1489-09 del 2009-07-31  
*Test report PPE/RP 1489-09 issued on 2009-07-31*
- Rapporto di prova PPE/RP 839-04 del 2004-03-15  
*Test report PPE/RP 839-04 issued on 2004-03-15*

Rapporto di prova PPE/RP 840-04 del 2004-03-15

*Test report PPE/RP 840-04 issued on 2004-03-15*

Rapporto di prova 36571/0304/SPC-0/S/D/DAM/JPR del 2003-01-31 da SATRA Quality Assurance Ltd

*Test report 36571/0304/SPC-0/S/D/DAM/JPR issued on 2003-01-31 by SATRA Quality Assurance Ltd*

Luogo e Data di rilascio

*Place and Date of issue*

Milano, 2025-12-16



**ITALCERT S.r.l.**

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

Data di scadenza

*Expiry date*

2028-10-30