



Module B EU Type-Examination Certificate

For the requirements of PPE Regulation 2016/425

Certificate No.: CE-PC-200508-351-01-9A

Certificate holder: **Henan Akily Filter Engineering Co., Ltd.**
The South Section of Hongli Road, Nanpu District, Changyuan City,
Henan Province, China

Product: **Particle Filtering Half Mask**
Detailed product description listed in the Annex

Model(s): KZ888E

Standard(s): EN 149:2001+A1:2009
Respiratory protective devices - Filtering half masks to protect against
particles - Requirements, testing, marking

Issue date: 2020-07-03

Revision date: 2020-07-03

Expiry date: 2021-07-02

The product(s) on this certificate and the Technical File have been assessed and found to be in conformance with the applicable Essential Health and Safety Requirements in Annex II of the PPE regulation 2016/425.

Any changes to the design, manufacturing location or manufacture of the PPE product certified here must be advised to CCQS Certification Services Limited for review.

CE marking shall not be applied until the requirements of all the PPE Regulation 2016/425 and relevant EN Harmonised standards and/or Technical specifications have been met.

If the certified product is Category III then this certificate is only valid if used in conjunction with Conformity Assessment against Module C2 or Module D.

This certificate remains the property of CCQS and maybe withdrawn at any time if it is considered that the equipment is no longer in conformity with the requirements of the PPE Regulation 2016/425.



Approved by Ireland
Government
as a Notified Body
for CE Marking No.2834



CCQS Certification Services Limited

Block 1 Blanchardstown Corporate Park, Ballycoolin Road, Blanchardstown, Dublin15,
D15 AKK1, Ireland

Tel: +00 353 1 588 6920 Website: www.ccqs.co.uk E-mail: verify@ccqs.ie

If in any doubt about the integrity of this certificate, please contact CCQS by email to verify.



Module B EU Type-Examination Certificate

Annex

For the requirements of PPE Regulation 2016/425

Certificate No.: CE-PC-200508-351-01-9A

Applicable standards and specification:

EN 149:2001+A1:2009 Respiratory protective devices - Filtering half masks to protect against particles - Requirements, testing, marking

Model reference	Product description
KZ888E	Folding filtering half mask fitted with ear loops with head harness clip, no valves, internal metal nose clip Classification: FFP2 NR Test report No.: 2020(D) - 0673

Certificate Revision	Revision date	Revision details
A	2020-07-03	Initial issue



CCQS Certification Services Limited

Block 1 Blanchardstown Corporate Park, Ballycoolin Road, Blanchardstown, Dublin15, D15 AKK1, Ireland

Tel: +00 353 1 588 6920 Website: www.ccqs.co.uk E-mail: verify@ccqs.ie

If in any doubt about the integrity of this certificate, please contact CCQS by email to verify.





Certificate of Module C2 production monitoring for equipment within the scope of Personal Protective Equipment Regulation (EU) 2016/425 Category III

FPC Certificate No.: CE-PC-200508-351-FPC-A

Certificate holder:	Henan Akily Filter Engineering Co., Ltd. The South Section of Hongli Road, Nanpu District, Changyuan City, Henan Province, China
Manufacturing Location:	The South Section of Hongli Road, Nanpu District, Changyuan City, Henan Province, China
The scope of the certification for:	The manufacture of respiratory protective device See annex for articles covered by this certificate
Validity from:	2020-07-03
Revision date:	2020-07-03
To:	2021-07-02

CCQS Certification Services Limited in its role as a Notified Body for PPE Regulation, is monitoring that the manufacturer is producing PPE in conformity with the type described in the EU type-examination certificate and associated technical file and which satisfies the Essential Health and Safety Requirements of the Regulation. The equipment covered by this certificate is listed in the accompanying schedule. This certificate is not complete and has no validity without the accompanying schedule and revision index. The manufacturer is hereby authorized to affix our Notified Body number, 2834, to each item of PPE mentioned in the schedule which accompanies this certificate whilst this certificate remains valid. This certificate and the accompanying schedule remain the property of CCQS and maybe withdrawn or revised at any time if CCQS considers that the equipment is no longer in conformity with the requirements of the Regulation.



Approved by Ireland
Government
as a Notified Body
for CE Marking No.2834



CCQS Certification Services Limited

Block 1 Blanchardstown Corporate Park, Ballycoolin Road, Blanchardstown, Dublin15,
D15 AKK1, Ireland

Tel: +00 353 1 588 6920 Website: www.ccqs.co.uk E-mail: verify@ccqs.ie
If in any doubt about the integrity of this certificate, please contact CCQS by email to verify.



Schedule of Module C2 production monitoring for equipment within the scope of Personal Protective Equipment Regulation (EU) 2016/425 Category III

Schedule to CCQS FPC Certificate No.: CE-PC-200508-351-FPC-A

Product reference and description		Reference standard
Particle Filtering Half Mask	Model: KZ888E	EN 149:2001+A1:2009

Certificate Revision	Revision date	Revision details
A	2020-07-03	Initial issue

This schedule has no validity without the accompanying certificate.
This schedule and the accompanying certificate remain the property of CCQS and maybe withdrawn or revised at any time if CCQS considers that the equipment is no longer in conformity with the requirements of the Regulation.



CCQS Certification Services Limited

Block 1 Blanchardstown Corporate Park, Ballycoolin Road, Blanchardstown, Dublin15, D15 AKK1, Ireland

Tel: +00 353 1 588 6920 Website: www.ccqs.co.uk E-mail: verify@ccqs.ie

If in any doubt about the integrity of this certificate, please contact CCQS by email to verify.



EU Declaration of Conformity

Annex IX PPE Regulation (EU) 2016/425

This EU Declaration of conformity refers to the following products

1	Product Name	Model	Classification/Type	Batch No./Serial No./Identifier
	Particle Filtering half mask	KZ888E	FFP2 NR	--

2. The Manufacturer's name and address is as follows:

Name:	Henan Akly Filter Engineering Co., Ltd
Address:	The South Section Of Hongli Road, Nanpu District, Changyuan City, Henan Province, China

3. This Declaration of Conformity is issued under the sole responsibility of the Manufacturer.

4. Detailed description of the PPE to allow traceability/identification of the PPE.

Model: KZ888E

FFP2 NR

White folding half mask without valve



The article identified in (4) above is in conformance with the relevant Union Harmonization Legislation Regulation (EU) 2016/425.

References to the relevant harmonized standards used, including the date of the standard, or references to the other technical specifications, including the date of the specification, in relation to which conformity is declared:

No.	Harmonized standard name
1	EN 149:2001+A1:2009

CCQS Certification Services Limited. (NB 2834) performed the EU Type Examination (Module B) and issued the Type Examination Certificate Number:

No.	EU Type Examination (Module B) Certificate Number
1	

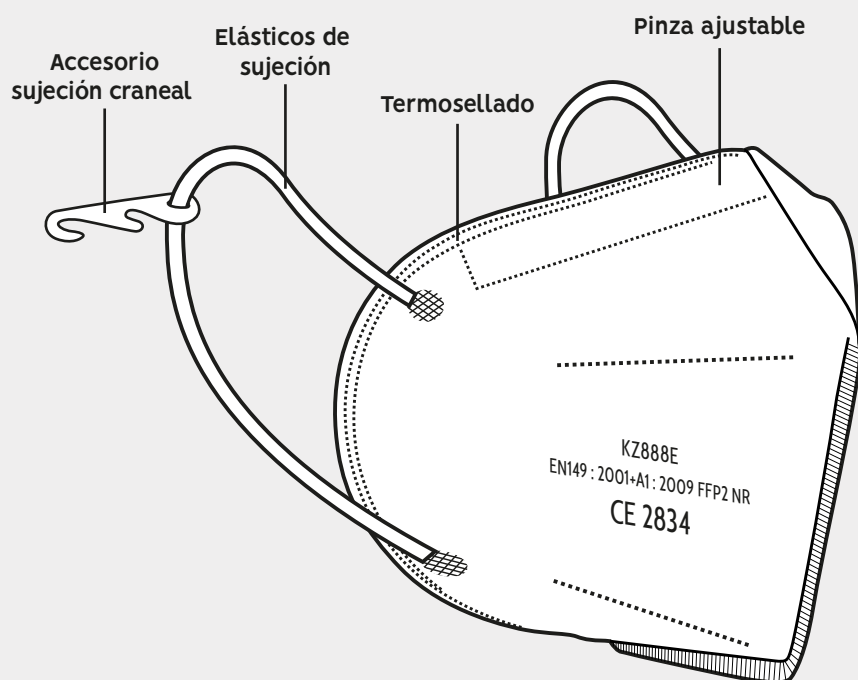
Product Category:

- ☐ This product is Category II.
- ☒ This product is Category III and is subject to Module C2 internal production control plus supervised product checks at random intervals and is under the surveillance of CCQS Certification Services Limited. (NB 2834)
- ☐ This product is Category III and is subject to Module D Conformity to type based on quality assurance of the production process and is under the surveillance of CCQS Certification Services Limited. (NB 2834)

Signature: _____ Date: _____ Company stamp and/or legal signature: _____

MASCARILLA FFP2 – CURIE

SA99259001



**FFP2
NR**

Mascarilla de seguridad de cinco capas. Acabados termosellados, con elásticos de sujeción, accesorio de sujeción craneal y pinza ajustable en la nariz.

Especificaciones

A prueba de polen y anti-gotitas.
Alta eficiencia de filtración de bacterias (BFE) $\geq 95\%$
Fuga total hacia el interior (TIL) $\leq 8\%$
Catalogada como EPI (Equipo de Protección Individual)
Cumplimiento de la Especificación EN149:2001 + A1:2010
Incluye accesorios para sujeción craneal.

Recomendaciones

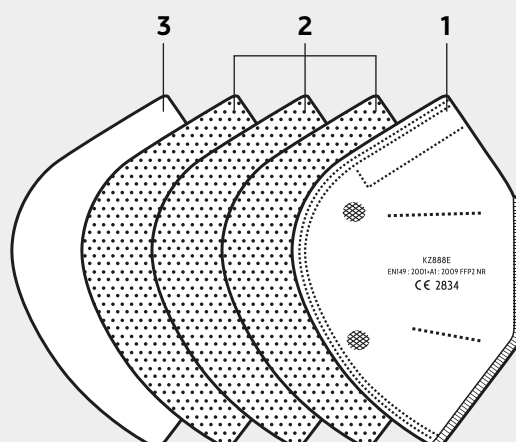
Uso exclusivo de adultos
No reutilizable

Composición

- 1- No tejido Polipropileno 25 g/m²
- 2- Triple capa de material filtrante Meltblown 3 x 25 g/m²
- 3- No tejido Polipropileno 25 g/m²

Logística

Bolsa 1 ud
Pack 25 uds
Caja 800 uds
Medidas de la caja: 60 x 37 x 37 cm



INSTRUCCIONES DE USO

Colocación de la mascarilla:



1. Lavarse las manos con agua y jabón y/o solución hidroalcohólica antes de su manipulación.
2. Es conveniente realizar una endidura en la pinza nasal tal cual se muestra en la imagen para una correcta colocación.
3. Identificar la parte superior de la mascarilla. Sostener la mascarilla desde el exterior y extender los elásticos a ambos lados de las orejas.
4. Ajustar la banda nasal a la nariz y verificar que la mascarilla está colocada correctamente. Bien sellada y sin molestias respiratorias.
5. Una vez colocada, no tocar la mascarilla con las manos. Si necesita tocar la mascarilla, debe volver a lavarse las manos.

Retirada de la mascarilla:



1. Lavarse las manos con agua y jabón y/o solución hidroalcohólica.
2. Retirar la mascarilla sin tocar la parte frontal.
3. Desecharla en un recipiente provisto de una bolsa de plástico.
4. Lavarse las manos con agua y jabón y/o solución hidroalcohólica.

INFORME DE ENSAYO / TEST REPORT

2020EC3805

FECHA DE RECEPCIÓN / DATE OF RECEPTION

07/08/2020

SOLICITANTE / APPLICANT

GOR FACTORY, S.A.
CTRA. SANTOMERA-ABANILLA KM. 8.8
ES-30620 Fortuna
Murcia

Att. Juan Sánchez López

FECHA DE ENSAYOS / DATE TESTS

Inicio / Starting: 01/09/2020

Finalización / Ending: 01/09/2020

IDENTIFICACIÓN Y DESCRIPCIÓN DE LAS MUESTRAS / IDENTIFICATION AND DESCRIPTION OF SAMPLES

REFERENCIAS / REFERENCES

Ref: 9925 CURIE

Descripción / Description

Media máscara de partículas sin válvula de exhalación que cubre nariz, boca y mentón, color blanco.

Particle filtering half mask without exhalation valve covering nose, mouth and chin, white color.

ENSAYOS REALIZADOS / TESTS CARRIED OUT

- ENSAYOS PRELIMINARES / PRELIMINARY TESTS.
- RESISTENCIA A LA RESPIRACIÓN / BREATHING RESISTANCE.
- RESISTENCIA A LA PENETRACIÓN CON ACEITE DE PARAFINA / FILTER PENETRATION WITH PARAFFIN OIL.



RESUMEN DE RESULTADOS / RESULTS SUMMARIZE

ENSAYOS PRELIMINARES PRELIMINARY TESTS

La media mascara referenciada
The half mask referenced

Ref: 9925 CURIE

En base a los requisitos de las prestaciones de la RfU PPE-R/02.075:

Base on the performance requirements of the RfU PPE-R/02.075:

https://www.ppe-rfu.eu/app/uploads/sites/10/2020/04/RfU-02.075_01_Regulation.pdf

ENSAYO TEST	REQUISITO REQUIREMENT	RESULTADO RESULT
Penetración del material filtrante con aerosol de aceite de parafina después de una exposición de 3 minutos, tal y como se reciben / <i>Penetration of filtering material with paraffin oil aerosol after 3 min of exposure, as received</i>	La penetración máxima de la media máscara filtrante, cuando se pruebe con aceite de parafina a 95 l / min, tal y como se reciben, será: <i>The maximum penetration of the filtering half mask, when tested with paraffin oil at 95 l / min, as received, shall be:</i> FFP2, 6% FFP3, 1%	0,03 %
Penetración del material filtrante con aerosol de aceite de parafina después de una exposición de 120 mg, tal y como se reciben / <i>Penetration of filtering material with paraffin oil aerosol after an exposure of 120 mg, as received</i>	La penetración máxima de la media máscara filtrante, cuando se pruebe con aceite de parafina a 95 l/min, después de una exposición de 120 mg, tal y como se reciben, será: <i>The maximum penetration of the filtering half mask with paraffin oil aerosol at 95 l/min, after an exposure of 120 mg, as received, shall be:</i> FFP2, 6% FFP3, 1%	0,01 %
Resistencia a la respiración, tal y como se reciben / <i>Resistance to breathing, as received</i>	La resistencia máxima para muestras en inhalación a 30 l / min, tal y como se reciben, será: - Para FFP2, resistencia a la respiración a 30 l/min será: 0,7 mbar -Para FFP3, resistencia a la respiración a 30 l/min será: 1.0 mbar. / <i>The maximum resistance for samples in inhalation at 30 l/min, as received, shall be:</i> - For FFP2, the breathing resistance at 30 l/min shall be: 0.7 mbar -For FFP3, the breathing resistance at 30 l/min shall be: 1.0 mbar.	0,40 mbar
	La resistencia máxima para las muestras en inhalación a 95 l / min, tal y como se reciben será: - Para FFP2, resistencia a la respiración a 95 l/min será: 2.4 mbar - Para FFP3, resistencia a la respiración a 95 l/min será: 3.0 mbar / <i>The maximum resistance for samples in inhalation at 95 l/min as received shall be:</i> - For FFP2, the breathing resistance at 95 l/min shall be: 2.4 mbar - For FFP3, the breathing resistance at 95 l/min shall be: 3.0 mbar	1,76 mbar
	La resistencia máxima para las muestras, tal y como se reciben, en exhalación a 160 l/min será de 3,0 mbar. / <i>The maximum resistance for samples, as received, in exhalation at 160 l/min shall be 3.0 mbar</i>	2,78 mbar

>>>



RESUMEN DE RESULTADOS / RESULTS SUMMARIZE

ENSAYOS PRELIMINARES PRELIMINARY TESTS

Nota Remark

- 1- El resto de las pruebas de acuerdo según la norma RfU PPE-R/02.075 no han sido evaluadas.
The remaining tests of the according to the standard according to RfU PPE-R/02.075 have not been evaluated.
- 2- Los resultados obtenidos son valores orientativos de un estudio preliminar que no da conformidad al producto.
The obtained results are indicative values of a preliminary study that does not give conformity to the product.
- 3- Los niveles FFP2 o FFP3 son parámetros según la norma EN 149: 2001 + A1: 2009, no aplicables para RfU PPE-R / 02.075 ya que la validez final para el método de certificación COVID 19 es conforme con un PASA / NO PASA.
The levels FFP2 or FFP3 are guidance parameters from the standard EN 149: 2001 + A1: 2009, not applicable for RfU PPE-R/02.075 since the final validity for COVID 19 certification method is according to a PASS / NOT PASS.

>>>

DESCRIPCIÓN DE MUESTRAS / DESCRIPTION OF SAMPLES

FOTOGRAFÍA PHOTOGRAPHY

Referencia

Reference

Ref: 9925 CURIE



>>>



RESULTADOS / RESULTS

RESISTENCIA A LA RESPIRACIÓN *BREATHING RESISTANCE*

Norma

Standard

EN 149:2001+A1:2009 (punto 8.9) modificada por RfU PPE-R/02.075.02
EN 149:2001+A1:2009 (point 8.9) modified by RfU PPE-R/02.075.02

Aparato

Apparatus

Cabezal de prueba Sheffield, equipo de respiración constante y medidor de flujo digital
Sheffield test head, constant breathing equipment and digital flowmeter

Condiciones de ensayo

Testing conditioning

Fecha de ensayo <i>Test date</i>	Inicial <i>Initial</i>	Final
01/09/2020	22,4 °C / 47,9 %	24,2 °C / 46,5 %

Pre-acondicionamiento de muestras

Sample Conditioning

- En original
- As received

Observación o desviación de la norma.

Observation or deviation of the standard

Descripción de la muestra

Description of the sample

Media máscara de partículas sin válvula de exhalación que cubre nariz, boca y mentón, color blanco.
Particle filtering half mask without exhalation valve covering nose, mouth and chin, white color.

Incertidumbre del ensayo

Test uncertainty

La incertidumbre expandida es $\pm 10\%$ del valor del mesurando, para una probabilidad de cobertura del 95%.
The expanded uncertainty is $\pm 10\%$ of the value of the measured for a probability of coverage of 95%.

>>>



RESULTADOS / RESULTS

Referencia

Reference

Ref: 9925 CURIE

Muestra N°. Sample No.	Resistencia a la inhalación Resistance to inhalation (30l/min) mbar	Resistencia a la inhalación Resistance to inhalation (95l/min) mbar
1	0,38	1,71
2	0,42	1,76
3	0,40	1,74

Resistencia a la exhalación (160l/min) mbar Resistance to exhalation (160l/min) mbar					
Muestra N°. Sample No.	Adelante Forward	Hacia arriba Upwards	Abajo Down	Hacia el lado izquierdo Towards the left side	Hacia el lado derecho Towards the right side
1	2,55	2,54	2,55	2,52	2,57
2	2,56	2,65	2,64	2,66	2,59
3	2,74	2,77	2,75	2,78	2,74

Requisitos que deben cumplirse según la RfU PPE-R/02.075.02

Requirements to be met according to RfU PPE-R/02.075.02

Máxima Resistencia permitida (mbar) Maximum resistance permitted (mbar)			
Clasificación (*) Classification (*)	Inhalación 30 l/min Inhalation 30 l/min	Inhalación 95 l/min Inhalation 95 l/min	Exhalación 160 l/min Exhalation 160 l/min
FFP2	0,7	2,4	3,0
FFP3	1,0	3,0	3,0

(*) Los niveles FFP2 o FFP3 son parámetros según la norma EN 149: 2001 + A1: 2009, no aplicables para RfU PPE-R / 02.075.02 ya que la validez final para el método de certificación COVID 19 es conforme con un PASA / NO PASA.

(*) The levels FFP2 or FFP3 are guidance parameters from the standard EN 149: 2001 + A1: 2009, not applicable for RfU PPE-R / 02.075.02 since the final validity for COVID 19 certification method is according to a PASS / NOT PASS.

La prueba se llevó a cabo en el laboratorio APPE ubicado en el Polígono Industrial Santiago Payá C/ Filá Benimerines, 25 B - 03801 Alcoy (Alicante).

The test was carried out at APPE Laboratory located at Polígono Industrial Santiago Payá C/ Filá Benimerines, 25 B - 03801 Alcoy (Alicante).

///



RESULTADOS / RESULTS

RESISTENCIA A LA PENETRACIÓN CON ACEITE DE PARAFINA FILTER PENETRATION WITH PARAFFIN OIL

Norma

Standard

EN 149:2001+A1:2009 (punto 8.11) modificada por RfU PPE-R/02.075

EN 149:2001+A1:2009 (point 8.11) modified by RfU PPE-R/02.075

Aparato

Apparatus

Equipo de penetración de aceite de parafina

Paraffin oil penetration equipment

Condiciones de ensayo

Testing conditioning

Fecha de ensayo <i>Test date</i>	Inicial <i>Initial</i>	Final
01/09/2020	24,1 °C / 40,7 %	24,5 °C / 43,3 %

Pre-acondicionamiento de muestras

Sample Conditioning

- En original
- As received

Observación o desviación de la norma.

Observation or deviation of the standard

Descripción de la muestra

Description of the sample

Media máscara de partículas sin válvula de exhalación que cubre nariz, boca y mentón, color blanco.

Particle filtering half mask without exhalation valve covering nose, mouth and chin, white color.

Incertidumbre del ensayo

Test uncertainty

La incertidumbre expandida es $\pm 18\%$ del valor del mesurando, para una probabilidad de cobertura del 95%.

The expanded uncertainty is $\pm 18\%$ of the value of the measured for a probability of coverage of 95%.

>>>



RESULTADOS / RESULTS

Referencia

Reference

Ref: 9925 CURIE

Ensayo de penetración de aceite de parafina (3 min) <i>Paraffin oil penetration test (3 min)</i>	
Muestra N°. <i>Sample No.</i>	Valor medio de penetración % <i>Average value of penetration %</i>
1	0,02
2	0,03

Exposición a 120 mg de aceite de parafina <i>Exposure to 120 mg of Paraffin oil</i>	
Muestra N°. <i>Sample No.</i>	Valor Max. De penetración % <i>Max. value of penetration</i>
1	0,1

Requisitos que deben cumplirse según la RfU PPE-R/02.075

Requirements to be met according to RfU PPE-R/02.075

Máxima penetración de aceite de parafina del material filtrante:

Maximum penetration to the paraffin oil of the filter material:

Clasificación (*) <i>Classification (*)</i>	Ensayo de aceite de parafina 95l/min (% Max) <i>Paraffin oil test 95 l/min (% Max)</i>
FFP2	6
FFP3	1

(*) Los niveles FFP2 o FFP3 son parámetros según la norma EN 149: 2001 + A1: 2009, no aplicables para RfU PPE-R/02.075 ya que la validez final para el método de certificación COVID 19 es conforme con un PASA / NO PASA.

(*) The levels FFP2 or FFP3 are guidance parameters from the standard EN 149: 2001 + A1: 2009, not applicable for RfU PPE-R/02.075 since the final validity for COVID 19 certification method is according to a PASS / NOT PASS.

La prueba se llevó a cabo en el laboratorio APPE ubicado en el Polígono Industrial Santiago Payá C/ Filá Benimerines, 25 B - 03801 Alcoy (Alicante).

The test was carried out at APPE Laboratory located at Polígono Industrial Santiago Payá C/ Filá Benimerines, 25 B – 03801 Alcoy (Alicante).

///



Israel Soriano
Responsable Lab. Equipos de Protección Individual Avanzados
Head of Advance Personal Protective Equipment Lab.

Digitally signed by JORGE BELTRA
 BONILLO - NIF:200518525
 Date: 2020.09.01 18:40:19 +02:00
 Reason: Autorizado
 Location: Alcoy



CLAUSULAS DE RESPONSABILIDAD

- 1.- AITEX responde únicamente de los resultados sobre los métodos de análisis empleados, consignados en el informe y referidos exclusivamente a los materiales o muestras que se indican en el mismo y que queden en su poder, limitando a éstos la responsabilidad profesional y jurídica del Centro. Salvo mención expresa, las muestras han sido libremente elegidas y enviadas por el solicitante.
- 2.- AITEX no se hace responsable en ningún caso del mal uso de los materiales ensayados ni de la interpretación o uso indebido que pueda hacerse de este documento.
- 3.- La Oferta o Pedido a la que da conformidad el solicitante a través de firma y sello, constituye el Acuerdo Legalmente ejecutable en el que AITEX es responsable de salvaguardar y garantizar, la confidencialidad absoluta, de la gestión de toda la información obtenida o creada durante el desempeño de las actividades contratadas.
- 4.- Ante posibles discrepancias entre informes, se procederá a una comprobación dirimente en la sede central de AITEX. Asimismo, el solicitante se obliga a notificar a AITEX cualquier reclamación que reciba con causa en el informe, eximiendo a este Centro de toda responsabilidad en caso de no hacerlo así, y considerando los plazos de conservación de las muestras.
- 5.- AITEX proporcionará a solicitud del interesado, el procedimiento de tratamiento de quejas.
- 6.- AITEX no se hace responsable de la información proporcionada por los clientes, que se refleja en el Informe, y pueda afectar a la validez de los resultados.
- 7.- AITEX no se hace responsable de un estado inadecuado de la muestra recibida que pudiera comprometer la validez de los resultados, expresando tal circunstancia, en los informes de ensayo.
- 8.- AITEX podrá incluir en sus informes, análisis, resultados, etc., cualquier otra valoración que juzgue necesaria, aún cuando ésta no hubiere sido expresamente solicitada.
- 9.- Cuando se solicite Declaración de Conformidad, de no indicarse lo contrario, se aplicará la regla de decisión según ILAC-G8 & ISO 10576-1 con caso de ambigüedad o indeterminación.
- 10.- Las incertidumbres de ensayos, que se explicitan en el Informe de resultados, se han estimado para una $k=2$ (95% de probabilidad de cobertura). En caso de no informarse, éstas se encuentran a disposición del cliente en AITEX.
- 11.- Los materiales originales, o muestras sobrantes no sometidas a ensayo, se conservarán en AITEX durante los DOCE MESES posteriores a la emisión del informe, por lo que toda comprobación o reclamación que, en su caso, deseará efectuar el solicitante, se deberá ejercer en el plazo indicado.
- 12.- Este informe sólo puede enviarse o entregarse en mano al solicitante o a la persona debidamente autorizada por él.
- 13.- Los resultados de los ensayos y la declaración de cumplimiento con la especificación en este informe se refieren solamente a la muestra de ensayo tal como ha sido analizada/ensayada y no a la muestra/ítem del cual se ha sacado la muestra de ensayo.
- 14.- El cliente debe prestar atención, en todo momento, las fechas de la realización de los ensayos.
- 15.- De acuerdo a la Resolución EA (33) 31, los informes de ensayo deben incluir la identificación única de la muestra pudiendo añadirse además cualquier marca o etiquetado del fabricante. No está permitido reemitir informes de ensayo de denominaciones de muestras (referencias) no ensayadas, sólo se pueden volver a reemitir para la corrección de errores o la inclusión de datos omitidos que ya estaban disponibles en el momento del ensayo. El laboratorio no puede asumir la responsabilidad por la que se declara que el producto con el nuevo nombre comercial / marca comercial es estrictamente idéntico al ensayado originalmente; esta responsabilidad es del cliente.

LIABILITY CLAUSES

- 1.- AITEX is liable only for the results of the methods of analysis used, as expressed in the report and referring exclusively to the materials or samples indicated in the same which are in its possession, the professional and legal liability of the Centre being limited to these. Unless otherwise stated, the samples were freely chosen and sent by the applicant.
- 2.- AITEX shall not be liable in any case of misuse of the test materials nor for undue interpretation or use of this document
- 3.- The Offer and / or Order to which the applicant gives approval through signature and seal, constitutes the Legally Executable Agreement in which AITEX is responsible for safeguarding and guaranteeing the absolute confidentiality of the management of all the information obtained or created during the performance of the contracted activities.
- 4.- In the eventuality of discrepancies between reports, a check to settle the same will be carried out in the head offices of AITEX. Also, the applicants undertake to notify AITEX of any complaint received by them as a result of the report, exempting this Centre from all liability if such is not done, the periods of conservation of the samples being taken into account.
- 5.- AITEX is not responsible for the information provided by customers, which is reflected in the Report, and may affect the validity of the results.
- 6.- AITEX will provide at the request of the person concerned, the treatment of complaints procedure.
- 7.- AITEX is not responsible for an inadequate state of the sample received that could compromise the validity of the results, expressing such circumstance, in the test reports.
- 8.- AITEX may include in its reports, analyses, results, etc., any other evaluation which it considers necessary, even when it has not been specifically requested.
- 9.- When a Declaration of Conformity is requested, if not indicated otherwise, the decision rule will be applied according to ILAC-G8 & ISO 10576-1, in case of ambiguity, or indeterminacy
- 10.- The uncertainties of tests, which are made explicit in the Results Report, have been estimated for a $k = 2$ (95% probability of coverage). If not informed, they are available to the client in AITEX.
- 11.- The original materials and rests of samples, not subject to test, will be retained in AITEX during the twelve months following the issuance of the report, so that any check or claim which, in his case, wanted to make the applicant, should be exercised within the period indicated.
- 12.- This report may only be sent or delivered by hand to the applicant or to a person duly authorised by the same.
- 13.- The results of the tests and the statement of compliance with the specification in this report refer only to the test sample as it has been analyzed / tested and not the sample / item which has taken the test sample.
- 14.- The client must attend at all times, to the dates of the realization of the tests.
- 15.- According to Resolution EA (33) 31, the test reports must include the unique identification of the sample, and any brand or label of the manufacturer may be added. It is not allowed to re-issue test reports of untested sample names (references), they can only be re-issued for error correction or inclusion of omitted data that were already available at the time of the test. The laboratory can not assume responsibility for declaring that the product with the new trade name / trademark is strictly identical to the one originally tested; This responsibility belongs to the client.