



# Istituto Superiore di Sanità

Proponente: <b>Inticom S.p.A.</b>		Identificativo istanza: <b>COV_819</b>				
Attività del Proponente:	Produzione	<b>X</b>	Importazione	///	Immissione in commercio	<b>X</b>
Sito Produttivo:	PAM Sas di Verde Salvatore & C Via dell'Unione Europea, 32 76121 Barletta – BA					
Denominazione del prodotto:	MASK99X001-Tipo I					
Codice/i :	//	//	//	//	//	//
Tipologia di Maschera Facciale ad Uso Medico:	TIPO I <sup>a)</sup>	<b>X</b>	Tipo II	///	Tipo II R	///
<i>a) Maschere facciali ad uso medico di tipo I dovrebbero essere utilizzate solo per i pazienti e per altre persone per ridurre il rischio di diffusione delle infezioni, in particolare in situazioni epidemiche o pandemiche. Le maschere di tipo I non sono destinate all'uso da parte di operatori sanitari in sala operatoria o in altre attività mediche con requisiti simili (UNI EN 14683:2019 § 5.2.7 Tabella 1).</i>						

**Visto** l'art.15, comma 2, della Legge 24 aprile 2020, n. 27 (\*);

**Vista** l'Autocertificazione del Proponente, unitamente alla documentazione inviata a supporto, **attestante** la conformità del prodotto sopra descritto alla vigente normativa tecnica ed ai requisiti richiesti, così come di seguito:

- norma UNI EN 14683:2019 “Mascherine facciali ad uso medico - requisiti e metodi di prova”;
- requisiti di biocompatibilità secondo la norma UNI EN ISO 10993-1:2010 “Valutazione biologica dei dispositivi medici - Parte 1: Valutazione e prove all'interno di un processo di gestione del rischio”;
- produzione implementata e gestita secondo un Sistema di gestione della Qualità.

### SI DICHIARA:

la **rispondenza** del prodotto alla normativa tecnica ed ai requisiti richiesti indicati in precedenza.

L'efficacia giuridica amministrativa della presente attestazione è condizionata all'effettiva ed assoluta rispondenza del prodotto alla vigente normativa tecnica, certificata, con assunzione di unilaterale responsabilità, dal Proponente.

La presente attestazione risulta applicabile solo ai tipi ed ai codici sopra indicati e rimarrà valida fino al termine dello stato di emergenza di cui alla delibera del Consiglio dei ministri in data 31 gennaio 2020 e limitatamente all'applicazione della procedura di produzione in deroga di maschere facciali ad uso medico di cui all'art. 15 comma 2 della Legge 24 aprile 2020, n. 27.

Si esprime pertanto parere:

<b>FAVOREVOLE</b> per la <b>PRODUZIONE</b>	<b>X</b>
<b>FAVOREVOLE</b> per la <b>COMMERCIALIZZAZIONE</b> e l' <b>UTILIZZO</b>	<b>X</b>
<b>NON FAVOREVOLE</b> per la <b>PRODUZIONE</b> , la <b>COMMERCIALIZZAZIONE</b> e l' <b>UTILIZZO</b>	///
<i>PRODUZIONE: il prodotto può essere realizzato, ma non può essere immesso sul mercato, né a titolo oneroso, né gratuito.                  COMMERCIALIZZAZIONE: il prodotto può essere immesso sul mercato a titolo oneroso o gratuito.                  UTILIZZO: uso del prodotto secondo la destinazione d'uso dichiarata.</i>	

Istituto Superiore di Sanità  
 Il Dirigente di Ricerca incaricato  
 (Dott.ssa Roberta Marcoaldi)

MARCOALDI  
 ROBERTA  
 23.05.2020  
 13:55:12 UTC

V.Q.  
 M.V.

(\*) Si fa presente che sulla base della Raccomandazione della Commissione del 13/03/2020 (punto 7 delle procedure di vigilanza del mercato), qualora le autorità di vigilanza del mercato constatino che i DPI o i dispositivi medici garantiscono un adeguato livello di salute e di sicurezza conformemente ai requisiti essenziali stabiliti dal regolamento (UE) 2016/425 o ai requisiti di cui alla direttiva 93/42/CEE o al regolamento (UE) 2017/745, anche se le procedure di valutazione della conformità (compresa l'apposizione della marcatura CE) non sono state interamente finalizzate in conformità alle norme armonizzate, le autorità di vigilanza del mercato possono autorizzare la messa a disposizione di tali prodotti sul mercato dell'Unione per un periodo di tempo limitato mentre vengono completate le necessarie procedure



# *Istituto Superiore di Sanità*

Gruppo di Lavoro "Dispositivi Medici COVID-19"

*Roma*,.....

VIALE REGINA ELENA, 299  
00161 ROMA  
TELEGRAMMI: ISTISAN ROMA  
TELEFONO: 06 49901  
TELEFAX: 06 49387118  
<http://www.iss.it>

*Prot. N. 15089/ON373/ON.12*.....

**Inticom S.p.A.**  
**Gallarate (VA)**  
[inticomspa@certimprese.it](mailto:inticomspa@certimprese.it)

*Risposta al N. .... del 25/04/2020*

*Allegati* .....

OGGETTO: Valutazione maschere facciali ad uso medico; richiesta ai sensi dell'articolo 15, comma 2, della Legge 24 aprile 2020, n. 27 – Proponente **Inticom S.p.A.**  
COV 819

Con riferimento all'istanza presentata ai sensi dell'articolo 15 comma 2 della Legge 24 aprile 2020, n. 27, si trasmette l'allegata dichiarazione, parte integrante della presente comunicazione, riportante parere **FAVOREVOLE ALLA PRODUZIONE E COMMERCIALIZZAZIONE\*** del prodotto **MASK99X001-Tipo I**, per l'utilizzazione dello stesso secondo la destinazione d'uso prevista, fino al termine dello stato di emergenza di cui alla delibera del Consiglio dei ministri in data 31 gennaio 2020.

Rimane inteso che l'efficacia giuridica amministrativa della dichiarazione allegata è condizionata all'effettiva ed assoluta rispondenza del prodotto alla vigente normativa tecnica, certificata, con assunzione di unilaterale responsabilità, dal Proponente.

Istituto Superiore di Sanità  
Il Dirigente di Ricerca incaricato  
Dott.ssa Roberta Marcoaldi

 MARCOALDI  
ROBERTA  
23.05.2020  
13:57:11 UTC

(\*) Il Produttore, l'Importatore ed i soggetti che immettono in commercio il prodotto, hanno la responsabilità di accertare, per tutte le produzioni realizzate successivamente alla autorizzazione concessa da parte dell'Istituto Superiore di Sanità, il mantenimento della conformità alle vigenti normative tecniche.