

Voorwaarden voor de levering en vrijgave van chirurgische maskers

Versie 2020.03.28

Er bestaan verschillende soorten mondmaskers die kunnen worden gebruikt als preventief middel en als bescherming tegen de verspreiding van het SARS-CoV-2 virus: chirurgische maskers en ademhalingsbeschermingsmaskers (stofmaskers).

- **chirurgische of medische mondmaskers:** dit zijn medische hulpmiddelen en vallen onder de bevoegdheid van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (FAGG).

bv.



Een chirurgisch mondmasker is ontworpen om de patiënt te beschermen tegen deeltjes en eventuele ziekteverwekkers afkomstig van het medische personeel. Maar chirurgische maskers kunnen ook gebruikt worden door patiënten of andere personen om het risico op verspreiding van infecties te verminderen, zoals bijvoorbeeld bij een epidemie of pandemie. Chirurgische mondmaskers zijn medische hulpmiddelen van klasse I. Zij dienen te voldoen aan [K.B. van 18 maart 1999 betreffende de medische hulpmiddelen](#) (omzetting van de [Europese richtlijn 93/42 \(EEG\)](#) of aan de [Europese Verordening 2017/745](#).

De specifieke geldende norm in Europa is EN 14683 "Medische gezichtsmaskers – Eisen en beproevingsmethoden".

Meer informatie over medische hulpmiddelen vindt u op onze [website](#).

- **ademhalingsbeschermingsmaskers (stofmaskers van het type FFP2/FFP3):** dit zijn persoonlijke beschermingsmiddelen (PBM) en vallen onder de bevoegdheid van de FOD economie, KMO, Middenstand en Energie. Meer informatie over deze regelgeving vindt u op de website van [FOD economie](#).

bv.



Voorwaarden waaraan de levering van chirurgische maskers moet voldoen om te kunnen worden vrijgegeven

Voor chirurgische mondmaskers moet de conformiteit aan de essentiële eisen, zoals die beschreven worden in de regelgeving, te worden beoordeeld door de fabrikant. Voor conforme producten stelt de fabrikant (of zijn gemachtigde) een verklaring van overeenstemming ("declaration of conformity"- "DoC") op. Deze verklaring moet kunnen worden voorgelegd. Op conforme producten, die niet steriel in de handel worden gebracht, plaatst de fabrikant de CE-markering zoals afgebeeld hieronder. Voor niet-steriele chirurgische mondmaskers is dus geen CE-certificaat van een aangemelde instantie ("Notified Body" – "NB") nodig.



Voor chirurgische maskers die wel steriel in de handel worden gebracht, dient de CE-markering gevolgd te worden door een 4-cijferige code. De 4 cijfers identificeren de aangemelde instantie die de aspecten om de steriliteit te bekomen en te behouden heeft geëvalueerd. Die aangemelde instantie stelt hiervoor een CE-certificaat op.



De CE-markering dient aangebracht te worden op het masker zelf of, wanneer dat niet mogelijk is, op de verpakking/etikettering van het product, in de gebruiksaanwijzing (wanneer aanwezig) en op de verkoopverpakking (bv. kartonnen dozen).

Gezien de uitzonderlijke situatie houden wij rekening met afwijkingen van deze regels voor CE-markering en conformiteitsbeoordeling zoals beschreven in de [Europese Aanbeveling 2020/403](#) van de Europese Commissie van 13 maart 2020 betreffende conformiteitsbeoordelings- en markttoezichtsprocedures in het kader van de COVID-19-dreiging.

Uitzonderlijk en tijdelijk kunnen chirurgische mondmaskers aanvaard worden die niet van de vereiste CE-markering zijn voorzien, mits gewaarborgd wordt dat dergelijke producten enkel beschikbaar worden gemaakt gedurende de huidige crisis en dat zij de reguliere distributiekanaalen niet betreden.

Het FAGG houdt voor de conformiteitsbeoordeling, gezien de uitzonderlijke situatie, ook rekening met testrapporten volgens internationale normen die een vergelijkbare kwaliteit kunnen garanderen als wanneer getest zou worden volgens norm EN 14683.

Deze alternatieve normen kunnen zijn:

- **USA: ASTM F2100**
- **China: YY 0469:2011 en YY/T: 0969-2013**

Het aantonen van de conformiteit kan door testrapporten of door een attest van een derde instantie. Wanneer voldoende gedocumenteerd (testrapporten volgens een norm, een geaccrediteerd labo, alle documenten kunnen gelinkt worden aan de betrokken goederen of partij), kan dit als alternatief worden aanvaard.

Momenteel stellen we vast dat Chinese maskers getest worden door Chinese keuringsinstellingen/laboratoria volgens Europese normen (vb. EN 14683, EN 149). Normaal gezien kan dit enkel door Europese geaccrediteerde instellingen, maar als de keuringsinstelling voorkomt op de [lijst van de door de Chinese overheid geaccrediteerde instellingen](#) voor de bepaalde norm, kunnen deze testrapporten ook aanvaard worden (zie ook <https://www.cnas.org.cn/english/findanaccreditedbody/04/896740.shtml>).

Testrapporten van labo's die **niet op deze lijst** staan, worden **niet aanvaard**.

Welke documenten moeten dus zeker aanwezig zijn?

- Voor niet-steriele chirurgische mondmaskers mét CE-markering:

EU verklaring van overeenstemming van de fabrikant (of zijn gemachtigde)

- Voor steriele chirurgische mondmaskers mét CE-markering:

EU verklaring van overeenstemming van de fabrikant

CE certificaat voor de steriliteit, uitgereikt door een aangemelde instantie bevoegd voor medische hulpmiddelen onder [Richtlijn 93/42/EEG](#) of onder [Verordening 2017/745](#)

- Voor chirurgische mondmaskers zonder CE-markering

Testrapporten van een geaccrediteerd labo/Attest van een derde instantie.
Vermelding van de gebruikte alternatieve norm.

Aanbiedingen die niet voorzien zijn van deze documenten worden NIET BEHANDELD.

Leveringen die niet voorzien zijn van deze documenten worden NIET VRIJGEGEVEN.

Alle documenten moeten op een eenduidige manier gelinkt kunnen worden aan de producten. Foto's of voorbeelden van de producten, verpakking en etikettering kunnen hierbij helpen in de aanbiedingen.

Voorwaarden waaraan de levering van mondmaskers FFP2 en FFP3 moet voldoen om te kunnen worden vrijgegeven

Voor deze maskers kunnen alle voorwaarden geraadpleegd worden op de website van FOD Economie via volgende [link](#).

AANDACHT: valse certificaten



We vestigen uw aandacht op het feit dat er momenteel valse en irrelevante certificaten circuleren voor chirurgische en FFP maskers.

Hieronder worden voorbeelden weergegeven die door de Belgische Autoriteiten recent werden gezien. Meer informatie en voorbeelden kunnen gevonden worden via de [website van de European Safety Federation](#).

	<p>Valse certificaten – bestaan voor norm EN 14683 en voor norm EN 149. Deze certificaten zijn vaak zeer recent opgesteld.</p>
	<p>Valse certificaten. ISET is een aangemelde instantie voor de PBM, niet voor medische hulpmiddelen. Verschillende valse certificaten werden al gezien, meestal voor Chinese bedrijven. Dit type vervalst certificaat bestaat ook voor medische hulpmiddelen (bv. chirurgische maskers). Ook vervalste testrapporten werden al gezien.</p> <p>De vervalsingen worden door ISET zelf gepubliceerd op de website.</p>

Attestation of Conformity

No. ICR Pskba/M6

ICR

Name and address of Registered Manufacturer: Hua Chen, No. 12, No. 2, Hange Town, Hubei, China

Product name: Medical Device

Product type/model: A1, A2, A3

This Attestation confirms that the product meets the requirements of the following normative documents and other items of its documents given presentation of conformity with essential requirements of Directive 93/42/EEC:

Relevant CE Directive: Medical Device Directive 93/42/EEC

Conformity assessment procedure: CE Declaration of Conformity Annex VI of Directive 93/42/EEC

Classification: Class I according to Art. 9 of Annex VI of Directive 93/42/EEC

Applied protective documents: EN 14881-2:2005

Applied Quality Management System: ISO 13485

The full CE mark and CE Quality Management System Certificate ensure that the assessment process has been carried out in accordance with the program PC-P-07-02. Evaluation has been carried out in accordance with the report number:

No. of test reports: 14902

Issue date: 16.03.2020

Expiration date: 16.03.2025

The mutual obligations and rights of the certification are regulated by the contract No. ICR Pskba/0209-0243.

This Attestation applies to products having the same attributes (parameters), intended use, that have been evaluated and meet the requirements of the aforementioned standard.

Director: Rafal Katarowski

Warsaw, 16.03.2020

ICR Polska Co. Ltd.
ul. Polna 10, 01-644 Warszawa
www.icrpol.com, e-mail: icrpol@icrpol.com

ICR is geen aangemelde instantie voor medische hulpmiddelen. Dit soort attesten is waardeloos.

Certificate

No. ICR Pskba/MS2020

ICR

Name and address of certificate holder: Hua Chen Technology Development Holding Co., Ltd., No. 12, No. 2, Hange Town, Hubei, China, Guangzhou, 510880, Guangzhou, P.R. China

Name and address of manufacturer: Hua Chen Technology Development Holding Co., Ltd., No. 12, No. 2, Hange Town, Hubei, China, Guangzhou, 510880, Guangzhou, P.R. China

Product name: Medical Device

Product type: EN61972-01

This certificate confirms that the product meets the requirements of the following standards and other items of its documents given presentation of conformity with essential requirements of Directive 93/42/EEC:

The certification process has been carried out in accordance with the program PC-P-07-02. Evaluation has been carried out in accordance with the report number by Guangzhou Institute Testing Services Co., Ltd. Laboratory:

No. of test reports: 14902/0201/0199

Certificate issue date: 16.03.2020

Expiration date: 16.03.2025

The mutual obligations and rights of the certification are regulated by the contract No. ICR Pskba/0209-0243.

This certificate applies to products having the same attributes (parameters), intended use, that have been evaluated and meet the requirements of the aforementioned standard.

Director: Rafal Katarowski

Warsaw, 16.03.2020

ICR Polska Co. Ltd.
ul. Polna 10, 01-644 Warszawa
www.icrpol.com, e-mail: icrpol@icrpol.com

ICR is geen aangemelde instantie voor PBM. Het certificaat is uitgeschreven op 'vrijwillige basis' en baseert zich op testresultaten van een niet-geaccrediteerd testlabo. Het certificaat kan niet gebruikt worden om conformiteit aan te tonen aan de Europese vereisten. ICR bevestigt dit ook op de [website](#). Het certificaat is waardeloos.

Certificate of Conformity

No. CCT 2020/145/2020

CCT

Manufacturer: Shenzhen CCT Technology Co., Ltd., Shenzhen, China

Product: Medical Device

This certificate confirms that the product meets the requirements of the following standards and other items of its documents given presentation of conformity with essential requirements of Directive 93/42/EEC:

The certification process has been carried out in accordance with the program PC-P-07-02. Evaluation has been carried out in accordance with the report number by Guangzhou Institute Testing Services Co., Ltd. Laboratory:

No. of test reports: 14902/0201/0199

Certificate issue date: 16.03.2020

Expiration date: 16.03.2025

The mutual obligations and rights of the certification are regulated by the contract No. ICR Pskba/0209-0243.

This certificate applies to products having the same attributes (parameters), intended use, that have been evaluated and meet the requirements of the aforementioned standard.

Director: Rafal Katarowski

Warsaw, 16.03.2020

ICR Polska Co. Ltd.
ul. Polna 10, 01-644 Warszawa
www.icrpol.com, e-mail: icrpol@icrpol.com

Conformiteitscertificaten/CE -certificaten kunnen niet uitgeschreven worden door Chinese testlaboratoria, enkel door Europese aangemelde instanties. Deze certificaten zijn waardeloos.

Documentation Review

Holder: Chongqing Wajun New Star Clothing Co., Ltd.

Review goal: Verification of the presence of the technical file in respect of the Medical Devices Directive 93/42/EEC Annex VI

Product: Disposable Medical Mask

Classification: Class I

Review output: The technical file is complete and meets the requirements of the Medical Devices Directive 93/42/EEC Annex VI.

Documentation Review

Holder: Yundige Technology (Shenzhen) Co., Ltd.



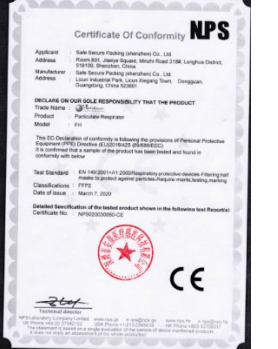

Review goal: Verification of the presence of the technical file in respect of the Medical Devices Directive 93/42/EEC Annex VI

Product: Disposable Medical Mask

Classification: Class I

Review output: The technical file is complete and meets the requirements of the Medical Devices Directive 93/42/EEC Annex VI.

ECM is een aangemelde instantie voor medische hulpmiddelen, niet voor PBM. Dit soort attesten zegt enkel dat de fabrikant technische documentatie heeft opgesteld, niets meer. Het certificaat wordt niet aanvaard voor PBM; voor medische hulpmiddelen heeft het weinig of geen waarde en het atesteert op geen enkele wijze de conformiteit. Geldigheid van deze certificaten kan gecheckt worden op de website van ECM. Op dezelfde [website](#) kan ook een lijst gevonden worden met vervalste ECM certificaten.

	<p>ECM is een aangemelde instantie voor medische hulpmiddelen, niet voor PBM.</p> <p>Deze organisatie heeft geen enkele erkenning om dit soort certificaten uit te schrijven voor PBM. Het wordt niet aanvaard.</p> <p>Dit voorbeeld geeft een vervalst certificaat weer dat ook in de lijst staat die door ECM zelf wordt gepubliceerd.</p>
	<p>Certificaat van 'BSI TEST LIMITED' voor ademhalingsmaskers. BSI TEST LIMITED werd opgericht op 19/03/2020 en je kan dit soort (valse) documenten kopen via de website.</p>
	<p>Conformiteitscertificaat van een testlabo in Hong Kong. Deze instantie kan geen CE-conformiteitscertificaten uitreiken.</p>
	<p>Certificaat uitgereikt door een instantie die niet bevoegd is voor medische hulpmiddelen of PBM. Het zegt enkel dat bepaalde documenten werden nagekeken. Het wordt niet aanvaard.</p>