

CE-Kennzeichnung	Medizinprodukt der Klasse I gemäß (EU) 2017/745	CE MD CLASS I								
CH REP	Swiss AR Services AG, Industriestrasse 47, 6300 Zug, Schweiz									
EN	Medizinische Gesichtsmasken – Anforderungen und Prüfverfahren <table><tr><th>Test</th><th>Ergebnis</th></tr><tr><td>Bakterielle Filterleistung (BFE), (%)</td><td>> 99%</td></tr><tr><td>Druckdifferenz (Pa/cm2)</td><td>< 60</td></tr><tr><td>Mikrobiologische Reinheit (KBE/g)</td><td>≤ 30</td></tr></table>	Test	Ergebnis	Bakterielle Filterleistung (BFE), (%)	> 99%	Druckdifferenz (Pa/cm2)	< 60	Mikrobiologische Reinheit (KBE/g)	≤ 30	Type IIR
Test	Ergebnis									
Bakterielle Filterleistung (BFE), (%)	> 99%									
Druckdifferenz (Pa/cm2)	< 60									
Mikrobiologische Reinheit (KBE/g)	≤ 30									
VO (EU) 2023/988	Verordnung (EU) Nr. 2023/988 über die allgemeine Produktsicherheit									
VO (EG) 1935/2004	Verordnung über Materialien und Gegenstände, die dazu bestimmt sind, mit Lebensmitteln in Berührung zu kommen									
VO (EU) 10/2011	Verordnung über Materialien und Gegenstände aus Kunststoff, die dazu bestimmt sind, mit Lebensmitteln in Berührung zu									