

Come può il datore di lavoro riconoscere se una mascherina e/o un DPI sia idonea/o a poter essere utilizzata/o dai lavoratori?

Costituendo un'efficace misura di protezione, i DPI facciali filtranti FFP2 o FFP3 devono essere in possesso della corretta marcatura che riconduca al nome del produttore, al codice del prodotto, alla norma di riferimento UNI EN 149, al livello di protezione e alla marcatura CE con numero dell'Ente notificato, così come riportato nell'immagine riportata a lato.

Allo stesso modo anche gli altri dispositivi di protezione, se normati, devono essere riconducibili attraverso documenti, etichette, certificati ai requisiti previsti dalle relative norme di riferimento. (cfr. pubblicazione INAIL 2020 "GESTIONE DELLE OPERAZIONI DI PULIZIA, DISINFEZIONE E SANIFICAZIONE NELLE STRUTTURE SCOLASTICHE").



Si evidenzia come le "mascherine chirurgiche" non siano dispositivi di protezione individuale, ma siano comunque regolamentate da una norma tecnica, la UNI EN 14683, pertanto, tali dispositivi dovranno essere conformi a tale norma tecnica e dotati del marchio CE.

Per riconoscere se una maschera facciale ad uso medico ("mascherina chirurgica"), anche priva del marchio CE, può comunque essere utilizzata dai lavoratori è necessario verificare se la stessa risulta tra quelle autorizzate dall'ISS (Istituto Superiore di Sanità) in deroga alle procedure standard.

Per effettuare tale verifica è possibile consultare la pagina web dell'Istituto, accessibile seguendo il percorso dei vari menu a tendina evidenziato nell'immagine sotto riportata, o tramite il link seguente:

<https://www.iss.it/procedure-per-richiesta-produzione-mascherine>

Nella medesima pagina web, tra gli allegati, è disponibile l'elenco dei dispositivi autorizzati dall'Istituto:

Allegati

- 📎 Autorizzazioni rilasciate
- 📎 Mascherine Filtranti prodotte secondo l'art. 16 comma 2 della Legge 24 aprile 2020, n. 27
- 📎 Decreto Legge 02 marzo 2020, n. 9
- 📎 Decreto Legge 17 marzo 2020, n. 18
- 📎 Circolare del Ministero della Salute del 18.03.2020
- 📎 Nota esplicativa Procedura Art. 15 -DL del 17-03-20 n.18
- 📎 Flusso procedura di valutazione in deroga
- 📎 NUOVA Documentazione tecnica: specifiche
- 📎 Autocertificazione ai sensi dell'art. 15 del Decreto Legge 17 marzo 2020, n.18
- 📎 Domanda di valutazione in deroga
- 📎 Emergenza COVID-19: Le norme UNI liberamente scaricabili
- 📎 Legge 24 aprile 2020, n. 27

Cliccando sul file con le autorizzazioni rilasciate, è possibile consultare una tabella come quella sotto riportata, dove è possibile rintracciare il dispositivo mediante il nominativo del produttore ("Proponente"):

Procedura di produzione di mascherine facciali ad uso medico in deroga secondo quanto previsto dall'art.15 del Decreto Legge del 17/03/2020 n.18, convertito nella Legge 24 aprile 2020, n. 27.

Autorizzazioni Rilasciate *) - Stato aggiornato al 03 agosto 2020 ore 16:00

*) Le Autorizzazioni rilasciate sono strettamente correlate ai risultati delle valutazioni svolte sulla documentazione tecnica trasmessa dai Proponenti, pertanto non risultano applicabili ai modelli, tipi e produzioni differenti da quelle esplicitamente indicate nelle singole istanze. Il Produttore, l'importatore ed i soggetti che immettono in commercio il prodotto, hanno la responsabilità di accertare per tutte le produzioni mediate successivamente alla autorizzazione concessa da parte dell'Istituto Superiore di Sanità, il mantenimento della conformità ai requisiti dichiarati.

Proponente	Città	Regione	Nazione	Tipologia di mascherina approvata per la produzione, commercializzata o in utilizzo	Caratteristiche di utilizzo	Parere Favorevole per la Produzione (Protocollo/Int. N°)	Parere Favorevole per la Produzione, Commercializzata o in Utilizzo (Protocollo/Int. N°)	COV-19
Denny Service Srls	Sant'Egidio alla Vibrata (TE)	Abruzzo	Italia	Tipo I	Monouso	0013425 14.04.2020	0020715 11.06.2020 (D42)	141
FATER S.p.A.	Pescara (PE)	Abruzzo	Italia	Tipo II	Monouso		0011818 04.04.2020	140
Let's Web-enabled Solutions S.r.l.	L'Aquila	Abruzzo	Italia	Tipo III	Lavabile con filtro sostituibile	0013743 16.04.2020	0021859 22.06.2020 (D42)	139
International Manufacture sas	Civitanella del Tronto (TE)	Abruzzo	Italia	Tipo I	Monouso	0013933 17.04.2020	0023738 08.07.2020 (D42)	102
De Thomas Srl	Pescara	Abruzzo	Italia	Tipo I	Lavabile	0015027 24.02.2020	0018722 27.05.2020 (D42)	775
UREL Srls	Notaresco (TE)	Abruzzo	Italia	Tipo I	Monouso	0014826 23.04.2020	0024515 15.07.2020 (D42)	784
UREL Srls	Notaresco (TE)	Abruzzo	Italia	Tipo II	Monouso	0014827 23.04.2020	0024281 13.07.2020 (D42)	785
FATER S.p.A.	Pescara (PE)	Abruzzo	Italia	Tipo II	Monouso	0014916 24.04.2020	0016060 05.05.2020 (D42)	787
bond factory srl	Chieti Scalo (CH)	Abruzzo	Italia	Tipo I	Monouso	0014917 24.04.2020	0020129 08.09.2020 (D42)	789
FASHION CLOUD SRL	Alba Adriatica (TE)	Abruzzo	Italia	Tipo I	Monouso	0015864 03.05.2020 (D42)	0017861 15.05.2020 (D42)	875
Farmecanica Data S.p.A.	Silvano di S. Giovanni Teatino (CH)	Abruzzo	Italia	Tipo II	Monouso		0016673 08.05.2020 (D42)	944
italiana sport srl	Torre De' Passeri (PE)	Abruzzo	Italia	Tipo I	Monouso	0016325 07.05.2020 (D42)	0025145 21.07.2020 (D42)	951
VITTONIO LINGINI & SON SNC	Pescara	Abruzzo	Italia	Tipo II	Monouso	0017098 11.05.2020 (D42)	0025530 23.07.2020 (D42)	1046

Per verificare che la "mascherina chirurgica" sia autorizzata dall'Istituto è quindi necessario che la stessa sia presente nell'elenco periodicamente aggiornato dall'ISS.

Analogamente, per riconoscere se un DPI (Dispositivo di Protezione Individuale), seppur privo della marcatura CE, può comunque essere utilizzato dai lavoratori è necessario verificare se lo stesso risulta tra quelli validati dall'INAIL (Istituto Nazionale Assicurazione contro gli Infortuni sul Lavoro) in deroga alle procedure standard.

I DPI che possono essere validati in deroga dall'INAIL (fino al termine dello stato di emergenza) sono unicamente quelli funzionali a mitigare i rischi connessi all'emergenza sanitaria in corso e sono indicati nella seguente tabella (richiamata nel sito dell'INAIL):

PROTEZIONE	DISPOSITIVO	NORMA
Protezione occhi	Occhiali (DPI II cat.)	UNI EN 166:2004
Protezione occhi	Occhiali a maschera (DPI III cat.)	UNI EN 166:2004
Protezione occhi e mucose	Visiera (DPI III cat.)	UNI EN 166:2004
Protezione vie respiratorie	Semimaschera filtrante	UNI EN 149:2009
Protezione vie respiratorie	Semimaschera e quarti di maschera	UNI EN 140:2000
Protezione vie respiratorie	Maschere intere	UNI EN 136:2000
Protezione corpo	Indumenti di protezione (DPI III cat)	UNI EN 14126:2004 UNI EN13688:2013
Protezione mani	Guanti monouso (DPI III cat)	UNI EN 420:2010 UNI EN ISO 374-5:2017 UNI EN ISO 374-2:2020 UNI EN 455

Per effettuare tale verifica è possibile consultare la pagina web dell'Istituto, accessibile seguendo il percorso dei vari menu a tendina evidenziato nell'immagine sotto riportata, o tramite il link seguente:

<https://www.inail.it/cs/internet/attivita/ricerca-e-tecnologia/certificazione-verifica-e-innovazione/validazione-in-deroga-dpi-covid19.html>

INAIL
ISTITUTO NAZIONALE ASSICURAZIONE
CONTRATTI DI PROTEZIONE SUL LAVORO

Cerca nel portale

ISTITUTO ATTIVITÀ ATTI E DOCUMENTI COMUNICAZIONE SERVIZI PER TE SUPPORTO ACCEDI AI SERVIZI ONLINE

Home > Attività > Ricerca e Tecnologia > Certificazione, verifica e innovazione > Validazione in deroga DPI Covid-19

Validazione in deroga DPI Covid-19

AVVISO. Dal 4 agosto 2020 le richieste di validazione straordinaria possono essere inoltrate all'Inail esclusivamente dai produttori con sede in un paese dell'Unione Europea.

L'art. 15 del decreto legge n. 18 del 2020 detta disposizioni straordinarie per la gestione dell'emergenza Covid-19 e attribuisce all'Inail la funzione di **validazione straordinaria e in deroga** dei dispositivi di protezione individuale (dipi).

Fermo restando i poteri del Commissario straordinario ai sensi dell'art. 122, si tratta per l'Inail, che collabora alle misure di mitigazione del rischio Covid-19 in qualità di soggetto attuatore degli interventi di protezione civile, di una competenza nuova attribuita in via straordinaria, per il tempo strettamente necessario, fino al termine dello stato di emergenza, in deroga alle procedure ordinarie.

La deroga riguarda la procedura e la relativa tempistica e non gli standard di qualità dei prodotti che si andranno a produrre, che dovranno assicurare la rispondenza alle norme vigenti e potranno così concorrere, unitamente all'adozione delle altre misure generali, al contenimento e alla gestione dell'emergenza epidemiologica in corso. Terminato il periodo di emergenza, sarà ripreso il percorso ordinario e i dipi validati in attuazione della disposizione richiamata, dovranno, per continuare a essere prodotti, ottenere la marcatura CE seguendo la procedura standard.

In considerazione della specifica finalità della norma, i dipi interessati dalla disposizione sono **unicamente quelli** funzionali a mitigare i rischi connessi all'emergenza sanitaria in corso e sono **indicati nella tabella**:

PROTEZIONE	DISPOSITIVO	NORMA
Protezione occhi	Occhiali (DPI II cat.)	UNI EN 166:2004
Protezione occhi	Occhiali a maschera (DPI III cat.)	UNI EN 166:2004
Protezione occhi e mucose	Visiera (DPI III cat.)	UNI EN 166:2004
Protezione vie respiratorie	Semimaschera filtrante	UNI EN 149:2009
Protezione vie respiratorie	Semimaschera e quarti di maschera	UNI EN 140:2000
Protezione vie respiratorie	Maschere intere	UNI EN 136:2000
Protezione corpo	Indumenti di protezione (DPI III cat)	UNI EN 14126:2004 UNI EN13688:2013
Protezione mani	Guanti monouso (DPI III cat)	UNI EN 420:2010 UNI EN ISO 374-5:2017 UNI EN ISO 374-2:2020 UNI EN 455

A partire da martedì 4 agosto 2020 l'Inail è competente per la sola validazione delle richieste presentate dai produttori con sede in un paese dell'Unione Europea di dispositivi di protezione individuale.

Nella medesima pagina web è disponibile l'elenco dei dispositivi autorizzati dall'Istituto:

- ELENCO DEI DISPOSITIVI AUTORIZZATI**
 Elenco dei validati da 101 a 200
 Aggiornamento: 27 luglio 2020 (pdf - 1,7 mb)
- > Elenco dei validati da 101 a 200
 Aggiornamento: 27 luglio 2020 (pdf - 1,5 mb)
 - > Elenco dei validati da 201 a 300
 Aggiornamento: 27 luglio 2020 (pdf - 1,5 mb)
 - > Elenco dei validati da 301 a 400
 Aggiornamento: 27 luglio 2020 (pdf - 1,4 mb)
 - > Elenco dei validati da 401 a 500
 Aggiornamento: 27 luglio 2020 (pdf - 1,4 mb)
 - > Elenco dei validati da 501 a 600
 Aggiornamento: 27 luglio 2020 (pdf - 108 kb)

REPORT ATTIVITÀ

- > Report delle attività di validazione in deroga dei dpi
 Aggiornamento: 4 giugno 2020 (pdf - 176 kb)



Ultimo aggiornamento: 04/08/2020

INAIL
ISTITUTO NAZIONALE ASSICURAZIONE INfortuni

RECAPITI E CONTATTI

INAIL sede centrale
 P.le Pastore 6, 00144 Roma (RM)

Contact center
 (+39) 06.6001
 Dal lunedì al venerdì dalle 9.00 alle 18.00

Inail risponde

Agenda appuntamenti

Sedi

MENU RAPIDO

Moduli e modelli
 Verificare la regolarità contributiva - Durc online
 Accessi ai servizi online
 Fiq
 Open Data
 Casellario centrale infortuni
 Superabile
 Amministrazione trasparente
 Diritto di accesso

LINK DI SERVIZIO

Privacy
 Accessibilità e catalogo di dati, metadati e banche dati
 Social media policy

SEGUICI SU

Cliccando sui vari files che costituiscono l'elenco dei DPI autorizzati dall'Istituto, è possibile consultare una serie di tabelle come quella sotto riportata:

Ultimo aggiornamento: 27 luglio 2020

**EMERGENZA COVID - VALIDAZIONE STRAORDINARIA ART. 15 COMMA 3 DLGS. 18/2020
 VALIDAZIONI CON ESITO POSITIVO**

La lista pubblicata è riferita esclusivamente ai singoli modelli di dpi validati in deroga dall'Inail sulla base della documentazione trasmessa dal produttore/importatore.
 Si precisa che la validazione in deroga dell'Inail è riferita esclusivamente ai singoli modelli di dpi considerati e non è estensibile in alcun modo all'intera produzione/importazione di altri modelli (anche della stessa serie) di dpi da parte delle aziende/ditte indicate.

N.	DATA	PRODOTTO	PRODUTTORE	IMPORTATORE	REGIONE NAZIONE	FOTO
1	25/03/2020	semimaschera filtrante modello: Greencare KN95 mask	Xiamen Probtain Nonwoven Inc.	MY BENEFIT SRL	Emilia Romagna	
2	25/03/2020	semimaschera filtrante modello: PFF2-V	TAYCO EQUIPAMENTOS DE SEGURANÇA LTDA.	ENCAPLAST SPA	Emilia Romagna	
3	25/03/2020	semimaschera filtrante monouso modello: DTC3X	Shanghai Dasheng Health Products Manufacture Co Ltd	AB M Idea SRL	Lombardia	

Per verificare che il DPI sia autorizzato dall'Istituto è quindi necessario che lo stesso sia presente nell'elenco periodicamente aggiornato dall'INAIL.

In commercio ci sono altre tipologie di maschere che non sono dispositivi medici, né dispositivi di protezione individuale, così come descritti nelle parti precedenti; pertanto non sono soggette ad autorizzazione da parte dell'Istituto Superiore di Sanità (ISS) o dell'INAIL, ma il produttore sotto la propria responsabilità garantisce che non provochino irritazioni, effetti nocivi e che non siano altamente infiammabili; è sconsigliato l'uso di queste mascherine in caso di pandemie, non avendo alcuna garanzia dell'efficacia della protezione. (cfr. pubblicazione INAIL 2020 "GESTIONE DELLE OPERAZIONI DI PULIZIA, DISINFEZIONE E SANIFICAZIONE NELLE STRUTTURE SCOLASTICHE").