



Υ Π Ο Υ Ρ Γ Ε Ι Ο
ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ, ΑΝΤΑΓΩΝΙΣΤΙΚΟΤΗΤΑΣ, ΥΠΟΔΟΜΩΝ,
ΜΕΤΑΦΟΡΩΝ ΚΑΙ ΔΙΚΤΥΩΝ

ΓΕΝΙΚΗ ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΑΣ

Ι ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗΣ ΠΟΛΙΤΙΚΗΣ & ΕΠΟΠΤΕΙΑΣ ΦΟΡΕΩΝ
1η ΚΛΑΔΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗΣ ΠΟΛΙΤΙΚΗΣ

ΜΕΣΑ ΑΤΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ

ΕΓΧΕΙΡΙΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ ΝΟΜΟΘΕΣΙΑΣ

ΟΔΗΓΙΑ 89/686 ΕΚ του Συμβουλίου της 21^{ης} Δεκεμβρίου 1989 για την προσέγγιση των νομοθεσιών των κρατών μελών σχετικά με τα μέσα ατομικής προστασίας



ΑΘΗΝΑ ΟΚΤΩΒΡΙΟΣ 2012

1. Αντικείμενο και σκοπός του εγχειριδίου για τα Μέσα Ατομικής Προστασίας (ΜΑΠ)

1.1. Ο ρόλος της 1^{ης} Διεύθυνσης Κλαδικής Βιομηχανικής Πολιτικής στα ΜΑΠ

Η 1^η Διεύθυνση Κλαδικής Βιομηχανικής Πολιτικής (1^η Δ.Κ.Β.Π) της Γενικής Γραμματείας Βιομηχανίας (ΓΓΒ) του Υπουργείου Ανάπτυξης, Ανταγωνιστικότητας, Υποδομών, Μεταφορών και Δικτύων η αρμόδια αρχή της χώρας:

- για την παρακολούθηση της εφαρμογής της κοινοτικής νομοθεσίας, όπως αυτή εναρμονίστηκε στο εθνικό δίκαιο και ισχύει, αναφορικά με τα Μέσα Ατομικής Προστασίας (ΜΑΠ),
- για την εποπτεία της αγοράς σχετικά με τον έλεγχο της συμμόρφωσης προς τις απαιτήσεις ασφαλείας των συγκεκριμένων προϊόντων που κυκλοφορούν στην εγχώρια αγορά.

Η παρακολούθηση της εφαρμογής της κοινοτικής νομοθεσίας και ο έλεγχος της συμμόρφωσης των προϊόντων ΜΑΠ εξυπηρετεί δύο στόχους:

- να εξασφαλίσει ένα υψηλό επίπεδο προστασίας των χρηστών των Μέσων Ατομικής Προστασίας, ως καταναλωτών αλλά και ως εργαζόμενων,
- να εξασφαλίσει ένα ελάχιστο επίπεδο ασφάλειας για τα προϊόντα αυτά, ώστε να είναι δυνατή η ελεύθερη διακίνηση προϊόντων εντός της Ευρωπαϊκής Αγοράς μέσω της άρσης των τυχόν τεχνικών εμποδίων.

Στο πλαίσιο της ενημέρωσης των επιχειρήσεων (μικρές, μεσαίες και μεγάλες) παραγωγής, εισαγωγής και εμπορίας προϊόντων ΜΑΠ, εκπονήθηκε το παρόν Εγχειρίδιο Εφαρμογής Νομοθεσίας, για να παράσχει χρήσιμες πληροφορίες σχετικά με τις υποχρεώσεις, στις οποίες υπόκεινται με βάση την νομοθεσία, για την ελεύθερη κυκλοφορία και χρήση τους.

Σημειώνεται ότι το παρόν Εγχειρίδιο δεν έχει εξαντλητικό χαρακτήρα και η χρήση του υπηρετεί αποκλειστικά και μόνο πληροφοριακούς και ενημερωτικούς σκοπούς για τους ενδιαφερόμενους. Σε καμία περίπτωση δεν αντικαθιστά, ή ανατρέπει το ισχύον νομοθετικό πλαίσιο και δεν μπορεί να εκλαμβάνεται από τους υπόχρεους εφαρμογής ως υπόδειξη για την παράλειψη ή άλλη μεταβολή των απαιτήσεων που ορίζονται σ' αυτό.

1.2. Η συμβολή της Οδηγίας για τα ΜΑΠ στην Ευρωπαϊκή αγορά

Η ελεύθερη κυκλοφορία στην αγορά και η χρήση των Μέσων Ατομικής Προστασίας στην Ευρωπαϊκή Ένωση, διασφαλίζεται με την Οδηγία 89/686/ΕΟΚ, η οποία ανήκει στις «Οδηγίες Νέας Προσέγγισης» και καθορίζει:

1. Τους όρους διάθεσης και ελεύθερης κυκλοφορίας των Μέσων Ατομικής Προστασίας στην Ευρωπαϊκή Ένωση (αγορά).
2. Τις βασικές και συμπληρωματικές απαιτήσεις που πρέπει να πληρούν τα Μέσα Ατομικής Προστασίας, προκειμένου να προστατεύεται η υγεία και η ασφάλεια των χρηστών

3. Τις διαδικασίες που απαιτούνται για την επίθεση της σήμανσης CE στα Μέσα Ατομικής Προστασίας.

Η Οδηγία 89/686/ΕΟΚ έχει συμπληρωθεί και τροποποιηθεί με τις οδηγίες 93/68/ΕΚ, 93/95/ΕΚ και 96/58/ΕΚ.

Η «νέα προσέγγιση» στην ευρωπαϊκή τεχνική βιομηχανική νομοθεσία υπήρξε το εργαλείο για την εξασφάλιση της ελεύθερης κυκλοφορίας των αγαθών στην Ευρωπαϊκή Αγορά. Οι Οδηγίες «νέας προσέγγισης» έχουν ως στόχο την αναδιοργάνωση της τεχνικής εναρμόνισης της Ευρώπης, σε νέα βάση. Με τη νέα αυτή φιλοσοφία «εναρμόνισης των νομοθεσιών¹» των κρατών μελών προωθούνται: η εναρμόνιση των βασικών απαιτήσεων ασφαλείας που πρέπει να ισχύουν για κάθε προϊόν που υπάγεται στη οδηγία, η εφαρμογή ευρωπαϊκών προτύπων (ως τεκμήριο συμμόρφωσης προς αυτές) και η αρχή της αμοιβαίας αναγνώρισης.

Η Ελλάδα ενσωμάτωσε στο εθνικό δίκαιο την Οδηγία του Συμβουλίου 89/686/ΕΟΚ και τις τροποποιήσεις που ακολούθησαν, με τις ΚΥΑ 4373/1205/ΦΕΚ/Β/1993/Β/187, 8881/ΦΕΚ/Β/1994/450 και Β5261/190/ΦΕΚ/Β/1997/113.

2. Ποια προϊόντα θεωρούνται Μέσα Ατομικής Προστασίας

Μέσα Ατομικής Προστασίας (ΜΑΠ) θεωρούνται, σύμφωνα με τον ορισμό της Οδηγίας 89/686/ΕΟΚ **«τα συστήματα ή τα μέσα τα οποία φοράει ή κρατάει ένα πρόσωπο ώστε να προστατεύεται από έναν ή περισσότερους κινδύνους που απειλούν ενδεχομένως την ασφάλεια και την υγεία του».**

Επιπλέον του γενικού αυτού ορισμού ΜΑΠ επίσης θεωρούνται τα παρακάτω:

α. Το σύνολο που αποτελείται από πολλά συστήματα ή μέσα συνδυαζόμενα από τον κατασκευαστή έτσι ώστε να συνεργάζονται και να προστατεύουν ένα πρόσωπο από έναν ή περισσότερους κινδύνους στους οποίους ενδέχεται να εκτεθεί ταυτόχρονα,

β. Το προστατευτικό σύστημα ή μέσο το οποίο αποτελεί τμήμα (που μπορεί να αποσπάται ή όχι) ατομικού εξοπλισμού που δεν έχει προστατευτικό σκοπό και τον οποίο φοράει ή κρατάει ένα πρόσωπο για την εκτέλεση μιας δραστηριότητας,

γ. Τα εναλλάξιμα συστατικά μέρη ενός ΜΑΠ, αναγκαία για την καλή λειτουργία του και τα οποία χρησιμοποιούνται αποκλειστικά για αυτό το ΜΑΠ.

3. Ποια προϊόντα δεν θεωρούνται ΜΑΠ

Δεν καλύπτονται από την Οδηγία και δεν υποχρεούνται να φέρουν σήμανση CE :

¹ Η εναρμόνιση των νομοθεσιών των κρατών μελών της ΕΕ έχει ως στόχο (σύμφωνα με τις Ευρωπαϊκές Συνθήκες) τη δημιουργία μιας ενιαίας Ευρωπαϊκής Αγοράς, όπου τα προϊόντα θα κυκλοφορούν ελεύθερα χωρίς τεχνικά ή άλλα εμπόδια.

1. ΜΑΠ που έχουν μελετηθεί και κατασκευασθεί ειδικά για τις ένοπλες δυνάμεις ή τις δυνάμεις που είναι αρμόδιες για την τήρηση της τάξης (π.χ. κράνη, ασπίδες, κλπ)
2. ΜΑΠ για την αυτοάμυνα σε περίπτωση επίθεσης (π.χ. συσκευές εκνεφώσεων, ατομικά αποτρεπτικά όπλα, κλπ)
3. ΜΑΠ που έχουν μελετηθεί και κατασκευαστεί για ιδιωτική χρήση:
 - α) κατά των καιρικών συνθηκών (π.χ. καλύμματα κεφαλής, εποχιακά ενδύματα, υποδήματα και μπότες, ομπρέλες κλπ)
 - β) κατά της υγρασίας, νερού (π.χ. γάντια πιάτων κλπ)
 - γ) κατά της θερμότητας (π.χ. γάντια κλπ)
4. ΜΑΠ τα οποία προορίζονται για την προστασία ή τη διάσωση ατόμων που επιβαίνουν σε πλοία ή αεροσκάφη² και τα οποία δεν φέρονται συνεχώς από τα εν λόγω άτομα.
5. Κράνη και αντιανεμικά που προορίζονται για τους χρήστες δικύκλων ή τρίκυκλων οχημάτων με κινητήρα (Οδηγία 93/95/ΕΟΚ).

4. Βασικές απαιτήσεις ασφάλειας και εναρμονισμένα πρότυπα

Προκειμένου ένα ΜΑΠ να κυκλοφορήσει στην Ευρωπαϊκή Αγορά πρέπει να φέρει την σήμανση CE. Προς τούτο οφείλει πρώτα να αξιολογηθεί για να διαπιστωθεί ότι πληροί τις **«Βασικές Απαιτήσεις για την Υγεία και την Ασφάλεια του χρήστη, όπως αυτές ορίζονται από την Οδηγία»**.

Οι βασικές απαιτήσεις καθορίζουν ότι:

- α) τα προϊόντα ΜΑΠ λειτουργούν με απόλυτη ασφάλεια και χωρίς κινδύνους για τα άτομα που τα χρησιμοποιούν κανονικά, αλλά και
- β) εξασφαλίζεται η αποτελεσματική αντιμετώπιση των κινδύνων από τους οποίους αυτά προστατεύουν.

Η Οδηγία δεν καθορίζει τις τεχνικές λύσεις βάση των οποίων θα ικανοποιούνται (συμμορφώνονται) οι βασικές απαιτήσεις, παρέχοντας έτσι ευελιξία στους κατασκευαστές για τις τεχνικές λύσεις που θα ακολουθήσουν.

Το τεκμήριο της συμμόρφωσης ενός προϊόντος ΜΑΠ προς τις Βασικές Απαιτήσεις της Οδηγίας παρέχεται από τα **εναρμονισμένα ευρωπαϊκά πρότυπα**³ και αποτελούν κείμενα τεχνικών προδιαγραφών που αφορούν τη σχεδίαση, την κατασκευή, τις προδιαγραφές και τις μεθόδους εργαστηριακών δοκιμών και ελέγχων για συγκεκριμένα είδη ΜΑΠ.

² Υπάρχει σχετική Ευρωπαϊκή Οδηγία για αυτή την κατηγορία προϊόντων.

³ Τα εναρμονισμένα ευρωπαϊκά πρότυπα που εκδίδουν οι Ευρωπαϊκοί Οργανισμοί Τυποποίησης CEN, CENELEC & ETSI έχουν υιοθετηθεί από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή και έχουν δημοσιευτεί στην Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης, έχουν ενσωματωθεί δε στο Ελληνικό σύστημα μέσω του Εθνικού Φορέα Τυποποίησης της χώρας, τον ΕΛΟΤ.

5. Υποχρέωση συμμόρφωσης

Ο κατασκευαστής φέρει την αποκλειστική και τελική ευθύνη για τη συμμόρφωση του προϊόντος προς την Οδηγία, είτε έχει σχεδιάσει και κατασκευάσει ο ίδιος το προϊόν είτε θεωρείται ως κατασκευαστής επειδή διαθέτει το προϊόν στην αγορά με την επωνυμία του, ή το εμπορικό του σήμα.

Για τις περιπτώσεις όπου το προϊόν εισάγεται από τρίτη εκτός ΕΕ χώρα, ο εισαγωγέας έχει την ευθύνη της επιβεβαίωσης της συμμόρφωσης του προϊόντος προς τις απαιτήσεις της οδηγίας από τον κατασκευαστή διατηρώντας όλη την τεχνική τεκμηρίωση, την οποία θέτει στη διάθεση των αρμόδιων εθνικών αρχών όταν του ζητηθεί.

6. Σήμανση CE και ελεύθερη κυκλοφορία

Το δικαίωμα επίθεσης της σήμανσης CE σε ένα προϊόν ΜΑΠ έχει ο «κατασκευαστής» ή ο εγκατεστημένος στην Ελλάδα εντολοδόχος του, ο οποίος πρέπει να ακολουθήσει μια από τις διαδικασίες αξιολόγησης της συμμόρφωσης που περιγράφονται στην Οδηγία.

Ο εισαγωγέας ΜΑΠ από τρίτες χώρες οφείλει να επιβεβαιώνει ότι το προϊόν που εισάγει φέρει τη σήμανση CE και συμμορφώνεται πλήρως προς τις απαιτήσεις της σχετικής Οδηγίας.

Έτσι ανάλογα με την κατηγορία στην οποία ανήκει το Μέσο Ατομικής Προστασίας η διαδικασία μπορεί να είναι απλή και να μην απαιτεί την παρέμβαση ανεξάρτητου (Κοινοποιημένου) Φορέα, ή να είναι πιο σύνθετη και να απαιτεί την παρέμβαση κοινοποιημένου φορέα, ο οποίος θα πιστοποιήσει ότι το προϊόν πληροί τις σχετικές απαιτήσεις.

Με την ολοκλήρωση της διαδικασίας αξιολόγησης της συμμόρφωσης του προϊόντος, ο «κατασκευαστής» συντάσσει μια Δήλωση Πιστότητας (Συμμόρφωσης) και θέτει τη σήμανση CE πάνω στο προϊόν του.

7. Κατηγορίες ΜΑΠ

Ανάλογα το επίπεδο προστασίας που προσφέρουν τα ΜΑΠ μπορούν να διακριθούν σε τρεις σημαντικές κατηγορίες προϊόντων :

- Κατηγορία I : ΜΑΠ προσανατολισμένα για λιγότερο σημαντικές βλάβες,
- Κατηγορία II : ΜΑΠ για ενδιάμεσης σοβαρότητας βλάβες και
- Κατηγορία III : ΜΑΠ ειδικά κατασκευασμένα για να προστατεύουν από πολύ σοβαρούς τραυματισμούς που μπορεί να προκαλέσουν ανήκεστο βλάβη στην υγεία ή/και θάνατο

Κατηγορία I

Περιλαμβάνει απλά μοντέλα ΜΑΠ για τα οποία ο κατασκευαστής εικάζει ότι ο ίδιος ο χρήστης είναι σε θέση να κρίνει αν προστατεύουν αποτελεσματικά από μικρής σημασίας κινδύνους που, όταν επιδρούν βαθμιαία, γίνονται αντιληπτοί από το χρήστη έγκαιρα και χωρίς δυσμενείς συνέπειες.

Στην κατηγορία αυτή υπάγονται αποκλειστικά τα ΜΑΠ που προστατεύουν το χρήστη από:

- μηχανικές προσβολές με επιφανειακά αποτελέσματα (γάντια κηπουρικής, δαχτυλήθρες, κλπ.)
- λίγο βλαβερά προϊόντα καθαρισμού με εύκολα αντιστρεπτές συνέπειες (γάντια προστασίας από αραιά απορρυπαντικά διαλύματα κλπ),
- κινδύνους που προέρχονται από χειρισμό θερμών αντικειμένων των οποίων η θερμοκρασία δεν υπερβαίνει τους 50C και τα οποία δεν προκαλούν επικίνδυνες προσκρούσεις (γάντια, επαγγελματικές ποδιές, κλπ),
- μη εξαιρετικές είτε ακραίες ατμοσφαιρικές συνθήκες (καλύμματα κεφαλής, εποχιακά ενδύματα, υποδήματα και μπότες κλπ),
- μικρές προσκρούσεις και δονήσεις, που δεν επηρεάζουν ζωτικά σημεία του σώματος και που δεν μπορούν να προκαλέσουν ανεπανόρθωτες βλάβες (ελαφρά καλύμματα της κεφαλής, γάντια, ελαφρά υποδήματα κλπ),
- την ηλιακή ακτινοβολία (γυαλιά ηλίου).

Κατηγορία II

Στην κατηγορία II αντιστοιχεί η πλειοψηφία των ΜΑΠ που χρησιμοποιούνται στα εργοστάσια και εργοτάξια με σκοπό την προστασία από μηχανικούς κινδύνους, στατικό ηλεκτρισμό, μόνωση έναντι θερμότητας και ψύχους, απορρόφηση κραδασμών κλπ.

Παραδείγματα ΜΑΠ κατηγορίας II αποτελούν :

- ο ρουχισμός υψηλής ευκρίνειας που φορούν οι εργαζόμενοι στους δρόμους,
- τα υποδήματα που προστατεύουν από πτώση βαρέων αντικειμένων, από κραδασμούς, από αιχμηρά αντικείμενα κλπ,
- οι ποδιές προστασίας ηλεκτροσυγκολλητών,
- τα γάντια που χρησιμοποιούν όσοι χειρίζονται ή μεταφέρουν αιχμηρά αντικείμενα.

Κατηγορία III

Περιλαμβάνει σύνθετα ΜΑΠ τα οποία έχουν σκοπό την προστασία του χρήστη από κινδύνους θανάσιμους ή κινδύνους που μπορούν να βλάψουν σοβαρά και ανεπανόρθωτα την υγεία, και για τα οποία ο κατασκευαστής εικάζει ότι οι άμεσες επιπτώσεις τους δεν είναι δυνατόν να προβλεφθούν έγκαιρα από τον χρήστη.

Η κατηγορία αυτή περιλαμβάνει:

- τα διηθητικά μέσα για την προστασία των αναπνευστικών οδών που προφυλάσσουν από τις στερεές ή υγρές εκνεφώσεις (αεροζόλ) ή από τα ερεθιστικά, επικίνδυνα, τοξικά και ραδιοτοξικά αέρια,
- τα μέσα προστασίας των αναπνευστικών οδών που απομονώνουν απολύτως από το περιβάλλον, συμπεριλαμβανομένων και των μέσων κατάδυσης,
- τα μέσα προστασίας που εξασφαλίζουν χρονικώς περιορισμένη προστασία από τις χημικές ουσίες του περιβάλλοντος και τις ιοντίζουσες ακτινοβολίες,
- τα μέσα επέμβασης σε χώρους θερμούς όπου τα αποτελέσματα είναι συγκρίσιμα με τα αποτελέσματα από περιβάλλον στο οποίο η θερμοκρασία του αέρα είναι ίση προς 100° C ή υπερβαίνει τους 100° C ανεξάρτητα από την παρουσία στους χώρους αυτούς υπέρυθρης ακτινοβολίας φλογών ή μεγάλων ποσοτήτων εκτοξευόμενων τετηγμένων υλικών,
- τα μέσα επέμβασης σε ψυχρούς χώρους όπου η θερμοκρασία του αέρα μπορεί να είναι χαμηλότερη από -50° C,
- τα ΜΑΠ που προορίζονται να προστατεύουν κατά των πτώσεων από ύψος,
- τα ΜΑΠ που προορίζονται να προστατεύουν από ηλεκτρικούς κινδύνους για τις εργασίες υπό επικίνδυνες τάσεις ή ΜΑΠ που χρησιμοποιούνται ως μόνωση για υψηλή τάση.

Ανάλογα με την κατηγορία κινδύνου στην οποία εμπίπτει το προϊόν ο κατασκευαστής προκειμένου να επιθέσει τη σήμανση CE θα πρέπει να ακολουθήσει μια από τις παρακάτω διαδικασίες αξιολόγησης της συμμόρφωσης του προϊόντος με τις Βασικές και Συμπληρωματικές Απαιτήσεις Υγιεινής και Ασφάλειας της Οδηγίας.

8. Διαδικασία συμμόρφωσης

Προκειμένου ο κατασκευαστής να προχωρήσει στη διαδικασία συμμόρφωσης του παραγόμενου προϊόντος με την οδηγία (και συνεπώς να επιθέσει την σήμανση CE στο προϊόν του), θα πρέπει καταρχήν να καθορίσει από ποιους πιθανούς κινδύνους προορίζεται να προστατεύσει το ΜΑΠ του (με μια ανάλυση κινδύνων).

Ανάλογα με την κατηγορία του κινδύνου στην οποία εμπίπτει το προϊόν, ο κατασκευαστής θα πρέπει να ακολουθήσει μια από τις παρακάτω διαδικασίες

αξιολόγησης της συμμόρφωσης του προϊόντος με τις Βασικές και Συμπληρωματικές Απαιτήσεις Υγιεινής και Ασφάλειας που προβλέπει η Οδηγία. Όσο αυξάνει ο βαθμός σοβαρότητας του πιθανού τραυματισμού ή βλάβης από το προϊόν, τόσο πιο αυστηρή γίνεται η διαδικασία.

ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ	ΚΑΤΗΓΟΡΙΕΣ ΜΑΠ		
Να εξασφαλίσει ότι το προϊόν πληροί τις Βασικές Απαιτήσεις	I	II	III
Να εκτελέσει εργαστηριακούς ελέγχους σύμφωνα με τα κατάλληλα εναρμονισμένα πρότυπα		II	III
Να συγκεντρώσει και να διατηρήσει σε φάκελο όλα τα «τεχνικά έγγραφα» που αφορούν το προϊόν.	I	II	III
Να κάνει αίτηση σε έναν Κοινοποιημένο Φορέα της επιλογής του για χορήγηση Βεβαίωσης Εξέτασης Τύπου ΕΚ		II	III
Ο Κοινοποιημένος Φορέας μετά από αξιολόγηση (τεχνικά έγγραφα) και διεξαγωγή εργαστηριακών δοκιμών. Εφόσον διαπιστώσει συμμόρφωση προς την Οδηγία, θα χορηγήσει για το προϊόν Βεβαίωση Εξέτασης Τύπου ΕΚ .		II	III
Να συντάξει και να υπογράψει τη Δήλωση Πιστότητας (Συμμόρφωσης) ΕΚ	I	II	III
Να επιθέσει τη σήμανση CE στο προϊόν του	I	II	III
Ο φάκελος με όλα τα παραπάνω τηρείται στη διάθεση των αρχών για μια δεκαετία από τη διάθεση στην αγορά των ΜΑΠ.	I	II	III
Επιπλέον για ΜΑΠ κατηγορίας III επιβάλλεται και παρακολούθηση και εξασφάλιση της σταθερής ποιότητας στην παραγωγή του προϊόντος δηλαδή πιστοποίηση της παραγωγικής διαδικασίας			III

9. Έλεγχος και Κυρώσεις

Ο κατασκευαστής λαμβάνει όλα τα απαραίτητα μέτρα ούτως ώστε, η μέθοδος παραγωγής, ο τελικός έλεγχος των ΜΑΠ καθώς και οι δοκιμές που διενεργούνται να εξασφαλίζουν την ομοιογένεια της παραγωγής και την πιστότητα (συμμόρφωση) των ΜΑΠ αυτών προς τον τύπο που περιγράφεται στο πιστοποιητικό έγκρισης τύπου ΕΚ και βεβαίωσης προς τις οικείες βασικές απαιτήσεις της παρούσας οδηγίας.

Οι απαραίτητοι έλεγχοι διεξάγονται από εγκεκριμένο οργανισμό που έχει επιλέξει ο κατασκευαστής, δειγματοληπτικά, συνήθως τουλάχιστον μία φορά κατ' έτος.

Οποιοσδήποτε παράγει, εισάγει, διαθέτει στην αγορά ή εκθέτει (βλ. εξαιρ. αρ. 2) ΜΑΠ που δεν πληρούν τις απαιτήσεις της οδηγίας, τιμωρείται με πρόστιμο μέχρι **14.000,00** ευρώ.

Σε περίπτωση υποτροπής οι παραβάτες τιμωρούνται με φυλάκιση μέχρι 2 ετών και με χρηματική ποινή μέχρι **14.000,00** ευρώ.