

# Rapex-Meldung: Warnung vor Atemschutzmasken der Bezeichnung MASK

## **Infobox KN95 / N95 Masken**

### **Für KN95 / N95 Masken gelten folgende gesetzliche Grundsätze**

KN95 Masken müssen eine Sonderzulassung oder einen Schnelltest einer zugelassenen Prüfstelle in Deutschland nachweisen und dürfen nur mit einer Genehmigung der Marktüberwachungsbehörden verkauft oder abgegeben werden. Diese muss jeder Abgabeeinheit beigelegt werden oder zumindest vorgelegt werden.

Es hat sich herausgestellt, dass Behörden in Deutschland Masken mit ungültigen oder gefälschten CE-Kennzeichnungen eine Genehmigung ausgestellt hatten, wenn die Masken einen Schnelltest bestanden hatten. Fragen Sie daher immer nach einer solchen Genehmigung und gleichen Sie die Daten des Dokumentes mit denen der Maske ab.

**Wenn sie dieses behördliche Dokument nicht mit den Masken erhalten haben, oder dieses auch auf Nachfrage nicht erhalten, war der Verkauf bzw. die Abgabe nicht zulässig!**

**Solange der Eigenschutz nicht durch entsprechende Dokumentationen nachgewiesen ist, rate ich dringend vom Einsatz als Eigenschutz ab!**

**Masken die keinerlei Aufdruck zu Hersteller, Modell etc. haben, sind solchen Dokumenten nur sehr schwer oder gar nicht zuzuordnen. Solche Masken sollten nicht gekauft oder benutzt werden!**

**Das Rapex Schnellwarnsystem der europäischen Union hat die nachfolgende Warnung veröffentlicht:**

## **☒ Betroffener Artikel**

---



[Warnungsnummer: A12/00771/21](#)

Kategorie: Schutzausrüstung

Name: MASK

Typ / Modellnummer: AP-83001

Chargennummer: 20.05.2020

Barcode: 4741491000563

Die Partikel-/Filterrückhaltung des Materials ist unzureichend (Messwerte: nur 78%). Folglich erfüllt das Produkt nicht die Gesundheits- und Sicherheitsanforderungen. Das Produkt entspricht nicht der PSA-Verordnung und der einschlägigen europäischen Norm EN 149.

### **Verpackungsbeschreibung**

Weiß/faltbare Gesichtsmaske mit Ohrschlaufen und Nasenclip außen. Weiß/blau Plastiktüte mit 5 Masken.

### **Von Wirtschaftsbeteiligten angeordnete Maßnahmen (für: Einführer)**

Rücknahme des Produkts vom Markt

Datum des Inkrafttretens 17.05.2021

### **Von Wirtschaftsbeteiligten angeordnete Maßnahmen (für: Einführer)**

#### **Rückruf des Produkts von Endverbrauchern**

Datum des Inkrafttretens 17.05.2021

### **Risikotyp: Gesundheitsrisiko**

Warnung eingereicht von: Estonia

Wöchentliche Übersichten der RAPEX-Meldungen, kostenlos in Englischer Sprache veröffentlicht auf <http://ec.europa.eu/rapex>, © Europäische Union, 2005 - 2020

Die in dieser wöchentlichen Übersicht veröffentlichten Informationen wurden von den offiziellen Kontaktstellen der EU- und EFTA-EWR-Mitgliedstaaten mitgeteilt. Gemäß Anhang II Ziffer 10 der Richtlinie über allgemeine Produktsicherheit (2001/95/EG), ist der meldende Mitgliedstaat für die Informationen verantwortlich. Die Kommission übernimmt keine Verantwortung für die Korrektheit der bereitgestellten Informationen.

Deutsche Übersetzung dieser Meldung: © [produktwarnung.eu](http://produktwarnung.eu) / 2019

Die Verantwortung für die Übersetzung obliegt produktwarnung.eu  
**Im Zweifelsfall gilt immer die Fassung des Originaldokuments!**



## **Verbraucherinformation**

Hersteller, Händler oder Verkäufer des/der betroffenen Produkte informiert Endkunden unserer Meinung nach nicht umfangreich und vorbehaltlos. So ist nicht gewährleistet, dass möglichst viele Endverbraucher diese Information auch erhalten

Immer auf dem Laufenden mit unseren App's zu Produktrückrufen

Produktrückrufe als App für Android und iOS - **Neu PWA**



---

## [Rapex-Meldung: Warnung vor TRN MedTeks FFP2 Atemschutzmasken](#)

### **Infobox KN95 / N95 Masken**

#### **Für KN95 / N95 Masken gelten folgende gesetzliche Grundsätze**

KN95 Masken müssen eine Sonderzulassung oder einen Schnelltest einer zugelassenen Prüfstelle in Deutschland nachweisen und dürfen nur mit einer Genehmigung der Marktüberwachungsbehörden verkauft oder abgegeben werden. Diese muss jeder Abgabeeinheit beigelegt werden oder zumindest vorgelegt werden.

Es hat sich herausgestellt, dass Behörden in Deutschland Masken mit ungültigen oder gefälschten CE-Kennzeichnungen eine Genehmigung ausgestellt hatten, wenn die Masken einen Schnelltest bestanden hatten. Fragen Sie daher immer nach einer solchen Genehmigung und gleichen Sie die Daten des Dokumentes mit denen der Maske ab.

**Wenn sie dieses behördliche Dokument nicht mit den Masken erhalten haben, oder dieses auch auf Nachfrage nicht erhalten, war der Verkauf bzw. die Abgabe nicht zulässig!**

**Solange der Eigenschutz nicht durch entsprechende Dokumentationen nachgewiesen ist, rate ich dringend vom Einsatz als Eigenschutz ab!**

**Masken die keinerlei Aufdruck zu Hersteller, Modell etc. haben, sind solchen Dokumenten nur sehr schwer oder gar nicht zuzuordnen. Solche Masken sollten nicht gekauft oder benutzt werden!**

Das Rapex Schnellwarnsystem der europäischen Union hat die nachfolgende Warnung veröffentlicht:

 **Betroffener Artikel**



[Warnungsnummer: A12/00756/21](#)

Kategorie: Schutzausrüstung  
 Marke TRN MedTeks Face Mask  
 Typ / Modellnummer: NRFM002  
 Chargennummer: 010750  
 Barcode: 8682780742039

### **Masken tragen die CE Kennzeichnung 2163**

Die Partikel-/Filterrückhaltung des Materials ist unzureichend (Messwerte: nur 85%). Folglich erfüllt das Produkt nicht die Gesundheits- und Sicherheitsanforderungen. Das Produkt entspricht nicht der PSA-Verordnung und der einschlägigen europäischen Norm EN 149.

### **Verpackungsbeschreibung**

Weißer Halbgesichts-Partikelfiltermaske, Marke TRN FFP2. Multipack-Kartonhalter mit 50 Stück, einzeln verpackt in Zellophan-Umschlägen.

### **Von Wirtschaftsbeteiligten angeordnete Maßnahmen (an: Hersteller)**

Von Behörden angeordnete Maßnahmen (an: Hersteller)

Verbot des Inverkehrbringens des Produkts und flankierende Maßnahmen

### **Risikotyp: Gesundheitsrisiko**

Warnung eingereicht von: Italien

Wöchentliche Übersichten der RAPEX-Meldungen, kostenlos in Englischer Sprache veröffentlicht auf <http://ec.europa.eu/rapex>, © Europäische Union, 2005 - 2020

Die in dieser wöchentlichen Übersicht veröffentlichten Informationen wurden von den offiziellen Kontaktstellen der EU- und EFTA-EWR-Mitgliedstaaten mitgeteilt. Gemäß Anhang II Ziffer 10 der Richtlinie über allgemeine Produktsicherheit (2001/95/EG), ist der meldende Mitgliedstaat für die Informationen verantwortlich. Die Kommission übernimmt keine Verantwortung für die Korrektheit der bereitgestellten Informationen.

Deutsche Übersetzung dieser Meldung: © [produktwarnung.eu](http://produktwarnung.eu) / 2019

Die Verantwortung für die Übersetzung obliegt produktwarnung.eu  
**Im Zweifelsfall gilt immer die Fassung des Originaldokuments!**



## Verbraucherinformation

Hersteller, Händler oder Verkäufer des/der betroffenen Produkte informiert Endkunden unserer Meinung nach nicht umfangreich und vorbehaltlos. So ist nicht gewährleistet, dass möglichst viele Endverbraucher diese Information auch erhalten

**Immer auf dem Laufenden mit unseren App's zu Produktrückrufen**

**Produktrückrufe als App für Android und iOS - Neu PWA**



---

## [Rückruf: Hersteller ruft Reinert Bärchen-Wurst Mortadella und Reinert Bärchen Geflügel-Wurst zurück](#)

The Family Butchers Germany GmbH (TFB) informiert über den Rückruf der Artikel Reinert Bärchen-Wurst Mortadella und Reinert Bärchen Geflügel-Wurst mit dem untenstehenden Mindesthaltbarkeitsdatum. Wie das Unternehmen mitteilt, wurden im Rahmen umfangreicher Qualitätskontrollen Mängel festgestellt. Demnach kann nicht ausgeschlossen werden, dass aufgrund eines Maschinendefektes geringfügige Mengen Metallstaub auf Produkte gelangt sind.

Hierdurch besteht nach Prüfung und Einschätzung unabhängiger Sachverständiger keine Gesundheitsgefährdung. Dennoch hat sich TFB vorsorglich entschieden, im Rahmen eines öffentlichen Rückrufs möglicherweise betroffene Produkte aus dem Handel zurückzurufen und Verbrauchern die Möglichkeit zum Umtausch zu geben.

## ☒ **Betroffener Artikel**

---



### **Reinert Bärchen-Wurst Mortadella:**

Alle Produkte mit einem Mindesthaltbarkeitsdatum vor und einschließlich dem 05.07.2021

### **Reinert Bärchen Geflügel-Wurst:**

Alle Produkte mit einem Mindesthaltbarkeitsdatum vor und einschließlich dem 01.07.2021

Kunden können betroffene Packungen gegen Erstattung des Kaufpreises auch ohne Vorlage des Kassensbons in ihren Einkaufsstätten zurückgeben.

## **Kundenservice**

Für Rückfragen sind wir gerne erreichbar unter [kontakt\(at\)tf.eu](mailto:kontakt(at)tf.eu) oder unter 0800-20 100 22.

*Produktabbildung: The Family Butchers Germany GmbH (TFB)*



## **Verbraucherinformation**

Hersteller, Händler oder Verkäufer des/der betroffenen Produkte informiert Endkunden unserer Meinung nach umfangreich und vorbehaltlos auf verschiedenen Informationsebenen. So ist gewährleistet, dass möglichst viele Endverbraucher diese Information auch erhalten

Immer auf dem Laufenden mit unseren App's zu Produktrückrufen

Produktrückrufe als App für Android und iOS - **Neu PWA**



## Rückruf: Sterilisationsproblem - Bausch + Lomb ruft Kontaktlinsenlösungen, Augenspüllösungen und Augenbefeuchtende Produkte zurück

Bausch + Lomb informiert über den Rückruf bestimmter Chargen von Biotrue® All-in-one, ReNu® MPS Sensitive Eyes®, ReNu® MultiPlus® Fresh Lens Comfort, Boston® Advance Cleaner, Boston® Advance Conditioner, Boston® Simplus, Sensitive Eyes® Kochsalzlösung, EasySept®, Ophtaxia® Augenspüllösung, Sensitive Eyes® Augenbefeuchtungslösung und den dazugehörigen Private Label Marken, die in der Produktionsstätte Mailand, Italien, hergestellt wurden.

Wie das Unternehmen mitteilt, erfolgt der Rückruf aufgrund eines Problems im Sterilisationsprozess, welcher von einem Drittlieferanten in Mailand, Italien, durchgeführt wurde.

### **Betroffene Artikel**



## **Verfallsdatum Mai 2021 - Februar 2024**

Biotrue® multi-purpose solution (60mL,300mL)

Biotrue® multi-purpose solution flight pack (60mL, 2 X 60mL)

Biotrue® multi-purpose solution (2 X 300mL, 3 X 300mL, 2 X 300mL + gift)

ReNu® MPS multi-purpose solution sensitive eyes (60mL, 120mL, 240mL, 260mL, 360mL and 3 X 240mL, 2 X 360mL, 3 X 360mL, 6 X 360mL, 2 X 360mL + 1 X 60mL)

ReNu® MPS multi-purpose solution sensitive eyes flight pack (2 X 60mL)

ReNu® multi-purpose formule classique

Boston® SIMPLUS Multi Action Solution (120mL, 3 X 120mL)

Boston® Multi Action Solution Special Flight Pack SIMPLUS (2 X 60mL)

ReNu® MultiPlus multi-purpose solution fresh lens comfort (60mL, 240mL, 360mL, 3 X 240mL, 6 X 240mL, 2 X 360mL)

ReNu® MultiPlus multi-purpose solution fresh lens comfort flight pack (2 X 60mL)

Sensitive Eyes® contact lens solution plus Saline (360mL, 500mL)

Boston®/Boston® ADVANCE Cleaner (30mL)

Boston®/Boston® ADVANCE Conditioning Solution (120mL)

Boston® ADVANCE Cleaner Conditioning Solution Multipack (3 X 30mL & 3 X 120mL, 1 X 120mL + 1 X 30mL)

Boston® ADVANCE Cleaner Conditioning Solution Starter Kit ADVANCE FORMULA (10mL & 30mL, 1 X 30mL + 1 X 30mL))

EasySept® contact lens solution (120mL, 360mL, 3 X 360mL, 2 X 360mL + 1 X 360mL saline)

Ophtaxia® eye wash solution

Sensitive Eyes® eye lubricant solution

### **Betroffene Produkte sollten nicht mehr verwendet werden!**

Für weitere Informationen zum Rückruf, für die Unterstützung bei der Registrierung oder um ein unerwünschtes Ereignis bzw. eine Beschwerde zu melden, sollten sich Verbraucher an Sedgwick wenden, die Firma, die diesen Produktrückruf im Auftrag von Bausch + Lomb durchführt, per E-Mail: BLRecall@Sedgwick.com, Telefon: 0 800-6270966 zwischen 09:00 und 18:00 Uhr Ortszeit, Sonntag - Samstag. Verbraucher sollten sich auch an ihren Fachkreisangehörige der Augenheilkunde wenden, um weitere Betreuung und Anweisungen im Zusammenhang mit einem unerwünschten Ereignis zu erhalten.

[Kundeninformation D](#) > [Kundeninformation A](#) > [Kundeninformation CH](#) >

**Die Abbildungen sind nur Beispiele. Die Produkte oder Verpackungen dieser Produkte können sich je nach Region/Land unterscheiden.**





## Verbraucherinformation

Hersteller, Händler oder Verkäufer des/der betroffenen Produkte informiert Endkunden unserer Meinung nach umfangreich und vorbehaltlos auf verschiedenen Informationsebenen. So ist gewährleistet, dass möglichst viele Endverbraucher diese Information auch erhalten

**Immer auf dem Laufenden mit unseren App's zu Produktrückrufen**

**Produktrückrufe als App für Android und iOS - **Neu PWA****



---

## [Rückruf: Gesundheitsgefahr - Primark ruft Stifte „Scented Stamper Pens 8 Pack“ zurück](#)

Der Textildiscounter Primark ruft Spielzeuge mit dem Produktnamen "Scented Stamper Pens 8 Pack" zurück. Wie das Unternehmen mitteilt, wurde in den violetten Stiften eine Überschreitung des gesetzlich festgelegten Grenzwertes für Benzylalkohol festgestellt. Dies kann bei bereits sensibilisierten Personen zu allergischen Reaktionen führen.

## **Betroffener Artikel**

---



**Produktbezeichnung: Scented Stamper Pens 8 Pack**

**Artikelnummer: 97997**

**Verkaufszeitraum: seit dem 10. Januar 2019**

Betroffene Produkte können in einer beliebigen Primark-Filiale zurückgegeben werden. Dort erhalten Sie eine volle Rückerstattung des Kaufpreises. Die Vorlage eines Kassenbelegs ist bei der Rückgabe nicht erforderlich.

*Produktabbildung: Primark Stores Limited*



## **Verbraucherinformation**

Hersteller, Händler oder Verkäufer des/der betroffenen Produkte informiert Endkunden unserer Meinung nach nicht umfangreich und vorbehaltlos. So ist nicht gewährleistet, dass möglichst viele Endverbraucher diese Information auch erhalten

**Immer auf dem Laufenden mit unseren App's zu Produktrückrufen**

**Produktrückrufe als App für Android und iOS - **Neu PWA****



# Rückruf: Mögliche Gesundheitsgefahr - Ciloglu ruft schwarze Oliven zurück

Die Ciloglu Handels GmbH informiert über den Rückruf zweier Olivenprodukte aufgrund mikrobieller und substantieller Abweichungen. Welcher Art genau diese Abweichungen sind, wird nicht mitgeteilt. Es ist daher von einer möglichen Gesundheitsgefahr auszugehen.

**Vom Verzehr wird daher abgeraten!**

## **☒ Betroffene Artikel**

---

### **DUBLE SELE ZEYTIN PET 9X700GR SCHWARZE OLIVEN**

Artikelnummer: 0120503

MHD: 25.11.2022

Losnummer (P. NO): 415

[Kundeninformation >](#)

---

### **Schwarze Oliven mit Stein MUCIZE SELE ZEYTIN 9 x 700 g**

Artikelnummer: 0120655

MHD: 01.02.2023

Losnummer (P. NO): 451

[Kundeninformation >](#)

Betroffene Produkte können in den jeweiligen Verkaufsstellen - mit oder ohne Kassenzettel - gegen Kaufpreiserstattung zurückgegeben werden.



## **Verbraucherinformation**

Hersteller, Händler oder Verkäufer des/der betroffenen Produkte informiert Endkunden unserer Meinung nach nicht umfangreich und vorbehaltlos. So ist nicht gewährleistet, dass möglichst viele

Endverbraucher diese Information auch erhalten

**Immer auf dem Laufenden mit unseren App's zu Produktrückrufen**

**Produktrückrufe als App für Android und iOS - Neu PWA**



---

## [Rückruf: Scharfkantiger Fremdkörper möglich - Erhardt ruft Tafelmeerrettich Demeter zurück](#)

Die Erhardt GmbH & Co. KG informiert in Abstimmung mit den zuständigen Behörden über den Rückruf des Produktes Tafelmeerrettich Demeter der Marke „Erhardt würzig-scharf-pikant“. Wie das Unternehmen mitteilt, könnte sich darin ein scharfkantiger Fremdkörper befinden.

### **Betroffener Artikel**

---

**Produkt: Erhardt würzig-scharf-pikant - Tafelmeerrettich Demeter**

**Art.-Nr.: 10005**

**EAN/GTIN: 4027468000010**

**Inhalt: 125g (Glas)**

**MHD: 15.09.2021**

**Charge: 004**

Betroffen ist ausschließlich Ware mit der genannten Charge **004**.

**Alle anderen Chargen können bedenkenlos verzehrt werden auch wenn sie das gleiche MHD haben.**

Verbraucherinnen und Verbraucher, die dieses Produkt mit der genannten Charge gekauft haben, können dieses in ihrer Einkaufsstätte zurückgeben.

Auch ohne Vorlage des Kassenbons erhalten sie den Kaufpreis erstattet.

[Kundeninformation >](#)

## Hintergrund Fremdkörper

### **ACHTUNG! Gesundheitsgefahr!**

Metallische Fremdkörper, Glasscherben oder Glassplitter, Holz- und Kunststoffsplitter können zu ernsthaften Verletzungen im Mund- und Rachenraum sowie zu inneren Verletzungen oder Blutungen führen!

Verbraucher die einen der betroffenen Artikel besitzen, sollten betroffene Produkte NICHT mehr verwenden und dem Handel zurückbringen



### **Verbraucherinformation**

Hersteller, Händler oder Verkäufer des/der betroffenen Produkte informiert Endkunden, aber unserer Meinung nach nicht ausreichend. So ist nicht gewährleistet, dass möglichst viele Endverbraucher diese Information auch erhalten

**Immer auf dem Laufenden mit unseren App's zu Produktrückrufen**

**Produktrückrufe als App für Android und iOS - Neu PWA**



---

## **Rückruf: Gesundheitsgefahr - Breathe Solutions ruft „Relax Me“ CBD-Öl zurück**

Die Breathe Solutions GmbH informiert über den Rückruf des Artikels CBD-Öl 15% „Relax Me“. Wie das Unternehmen mitteilt, wurde ein erhöhter Delta-9-Tetrahydrocannabinol-Gehalt festgestellt, wodurch es zu gesundheitsschädlichen Wirkungen kommen kann. Daher darf das betroffene Produkt NICHT als Lebensmittel verwendet werden, sondern nur als Aroma Öl.

**Der Verzehr des Produktes kann daher zu gesundheitlichen Problemen führen.**

## **☒ Betroffener Artikel**

---



Produkt: CBD-Öl 15% „Relax Me“

Hersteller / Inverkehrbringer: Breathe Solutions GmbH

MHD: 02/23

Chargennummer: 20210201

Verbraucher, die dieses Produkt gekauft haben, werden gebeten, es nicht zu verzehren. Alle Kunden können den Artikel in den Einzelhandelsverkaufsstellen gegen Erstattung des Kaufpreises zurückgeben.

[Kundeninformation >](#)

*Produktabbildung: Breathe Solutions GmbH*



## **Verbraucherinformation**

Hersteller, Händler oder Verkäufer des/der betroffenen Produkte informiert Endkunden, aber unserer Meinung nach nicht ausreichend. So ist nicht gewährleistet, dass möglichst viele Endverbraucher diese Information auch erhalten

**Immer auf dem Laufenden mit unseren App's zu Produktrückrufen**



---

## [Rückruf: Ecoli - ZHG ruft „Jeden Tag“ Paprikasalami via Globus zurück](#)

Die Zentrale Handelsgesellschaft mbH informiert über den Rückruf des Artikels „Jeden Tag“ Paprikasalami in der 200g Packung. Wie das Unternehmen mitteilt, wurden im Rahmen einer Routinekontrolle enterohämorrhagische E.coli (STEC) in Proben nachgewiesen.

### **Betroffener Artikel**

---

**Artikel: „Jeden Tag“ Paprikasalami**

**MHD: 29.05.2021**

**Charge: 1104**

Der Artikel wurde ausschließlich über Filialen der Handelskette Globus verkauft.

Die betroffenen Produkte wurden sofort aus dem Warenbestand genommen. Kunden, welche ein betroffenes Produkt bereits gekauft haben, werden gebeten, dieses zu entsorgen oder in den Einkaufsmarkt zurück zu bringen. Der Kaufpreis wird selbstverständlich erstattet, auch ohne Kassenbeleg.

Laut Robert-Koch-Institut äußert sich eine STEC- (Synonyme: EHEC, VTEC) Erkrankung meist innerhalb einer Woche nach Infektion mit Durchfall und Bauchkrämpfen. Insbesondere Säuglinge, Kleinkinder, Senioren und Menschen mit geschwächtem Abwehrsystem können schwerere Krankheitsverläufe mit blutigen Durchfällen entwickeln. Selten kann es, vor allem bei Kleinkindern, in einem zweiten Krankheitsschub einige Tage nach Einsetzen des Durchfalls zu einem akuten Nierenversagen kommen. Personen, die dieses Lebensmittel gegessen haben und schwere oder anhaltende Symptome entwickeln, sollten ärztliche Hilfe aufsuchen und auf eine mögliche EHEC/STEC-Infektion hinweisen. Sich ohne Symptome vorbeugend in ärztliche Behandlung zu begeben, ist nicht sinnvoll.

[Kundeninformation >](#)

## Infobox STEC/VTEC-Bakterien

Das Shigatoxin wirkt enterotoxisch und cytotoxisch und zeigt Ähnlichkeiten mit dem von Shigellen gebildeten Toxin. Analog werden VTEC (Verotoxin produzierende *E. coli*) benannt. Durch EHEC verursachte Darmerkrankungen wurden vornehmlich unter dem Namen enterohämorrhagische Colitis bekannt. EHEC-Infektionen zählen zu den häufigsten Ursachen für Lebensmittelvergiftungen. Der Erreger ist hoch infektiös: 10 - 100 Individuen sind für eine Erkrankung ausreichend. Die Bakterien können dramatisch verlaufende Durchfallerkrankungen hervorrufen. Als lebensbedrohliche Komplikation kann sich insbesondere bei Kindern unter sechs Jahren, älteren Menschen oder abwehrgeschwächten Personen in fünf bis zehn Prozent der Erkrankungen im Anschluss an die genannten Darmsymptome ein hämolytisch-urämisches Syndrom (HUS) entwickeln. Dieses ist hauptsächlich gekennzeichnet durch eine Schädigung der Blutgefäße, der roten Blutkörperchen und der Nieren, was häufig eine Dialyse erforderlich macht. Als weitere Komplikationen können Hirnblutungen, neurologische Störungen und Schädigungen an anderen Organen (Bauchspeicheldrüse, Herz) auftreten.

**Personen, die nach dem Verzehr entsprechende Symptome aufweisen, sollten dringend einen Arzt aufsuchen.**



## Verbraucherinformation

Hersteller, Händler oder Verkäufer des/der betroffenen Produkte informiert Endkunden unserer Meinung nach umfangreich und vorbehaltlos auf verschiedenen Informationsebenen. So ist gewährleistet, dass möglichst viele Endverbraucher diese Information auch erhalten

**Immer auf dem Laufenden mit unseren App's zu Produktrückrufen**

**Produktrückrufe als App für Android und iOS - Neu PWA**





# Rapex-Meldung: Rückruf von Rykgrímur FFP Atemschutzmasken

## **Infobox KN95 / N95 Masken**

### **Für KN95 / N95 Masken gelten folgende gesetzliche Grundsätze**

KN95 Masken müssen eine Sonderzulassung oder einen Schnelltest einer zugelassenen Prüfstelle in Deutschland nachweisen und dürfen nur mit einer Genehmigung der Marktüberwachungsbehörden verkauft oder abgegeben werden. Diese muss jeder Abgabeeinheit beigelegt werden oder zumindest vorgelegt werden.

Es hat sich herausgestellt, dass Behörden in Deutschland Masken mit ungültigen oder gefälschten CE-Kennzeichnungen eine Genehmigung ausgestellt hatten, wenn die Masken einen Schnelltest bestanden hatten. Fragen Sie daher immer nach einer solchen Genehmigung und gleichen Sie die Daten des Dokumentes mit denen der Maske ab.

**Wenn sie dieses behördliche Dokument nicht mit den Masken erhalten haben, oder dieses auch auf Nachfrage nicht erhalten, war der Verkauf bzw. die Abgabe nicht zulässig!**

**Solange der Eigenschutz nicht durch entsprechende Dokumentationen nachgewiesen ist, rate ich dringend vom Einsatz als Eigenschutz ab!**

**Masken die keinerlei Aufdruck zu Hersteller, Modell etc. haben, sind solchen Dokumenten nur sehr schwer oder gar nicht zuzuordnen. Solche Masken sollten nicht gekauft oder benutzt werden!**

**Das Rapex Schnellwarnsystem der europäischen Union hat die nachfolgende Warnung veröffentlicht:**

## **☒ Betroffener Artikel**

---



[Warnungsnummer: A12 / 00643/21](#)

Kategorie: Schutzausrüstung

Name: Rykgrímur FFP2V 10 stk

Barcode: 2 900058 502007

Die Partikel- / Filterretention des Materials ist unzureichend (Messwerte: nur 73%). Darüber hinaus ist die Gesamtfiltrationskapazität der Maske unzureichend (gemessene Mittelwerte: nur 60%). Folglich kann eine übermäßige Menge an Partikeln oder Mikroorganismen durch die Maske gelangen.

Das Produkt entspricht nicht der PSA-Verordnung und der einschlägigen europäischen Norm EN 149.

### **Verpackungsbeschreibung**

Das Produkt wird in einem weichen, durchsichtigen Plastikbeutel mit CE-Kennzeichnung und Barcode verkauft. Jeder Beutel enthält 10 Masken.

### **Von Wirtschaftsbeteiligten angeordnete Maßnahmen (an: Importeur)**

Rückruf des Produkts von Endbenutzern

Datum des Inkrafttretens 18/03/2021

### **Risikotyp: Gesundheitsrisiko**

Warnung eingereicht von: Island

Wöchentliche Übersichten der RAPEX-Meldungen, kostenlos in Englischer Sprache veröffentlicht auf <http://ec.europa.eu/rapex>, © Europäische Union, 2005 - 2020

Die in dieser wöchentlichen Übersicht veröffentlichten Informationen wurden von den offiziellen Kontaktstellen der EU- und EFTA-EWR-Mitgliedstaaten mitgeteilt. Gemäß Anhang II Ziffer 10 der Richtlinie über allgemeine Produktsicherheit (2001/95/EG), ist der meldende Mitgliedstaat für die Informationen verantwortlich. Die Kommission übernimmt keine Verantwortung für die Korrektheit der bereitgestellten Informationen.

Deutsche Übersetzung dieser Meldung: © [produktwarnung.eu](http://produktwarnung.eu) / 2019

Die Verantwortung für die Übersetzung obliegt [produktwarnung.eu](http://produktwarnung.eu)  
**Im Zweifelsfall gilt immer die Fassung des Originaldokuments!**



## **Verbraucherinformation**

Hersteller, Händler oder Verkäufer des/der betroffenen Produkte informiert Endkunden unserer Meinung nach nicht umfangreich und vorbehaltlos. So ist nicht gewährleistet, dass möglichst viele Endverbraucher diese Information auch erhalten

**Immer auf dem Laufenden mit unseren App's zu Produktrückrufen**

**Produktrückrufe als App für Android und iOS - **Neu PWA****

