*Documento redatto su carta intestata del legale rappresentante del produttore/importatore*

DECRETO LEGGE 17 marzo 2020, n. 18

Art. 15 comma 3

Autocertificazione produttori, importatori dei dispositivi di protezione individuale

**Dichiarazione**

Il sottoscritto ……………nato/a a …………………………………….. ( …… ), il …………………………………………….. e residente a ………………………………………… (…) in Via/Piazza …………………………………………….…… n. …….., codice fiscale………………….

in qualità di legale rappresentante del

* Produttore
* Importatore

Società……..…(indicare ragione sociale) con sede legale in ….. (via, numero civico, CAP, Comune e Provincia) P.I./CF………….

intende mettere in commercio dispositivi di produzione individuale, ai sensi dell’art. 15 comma 3 del DL 17 marzo 2020, n. 18.

A tal fine, consapevole che chiunque rilascia dichiarazioni mendaci è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia, ai sensi e per gli effetti dell'art. 76 D.P.R. n. 445/2000,

**DICHIARA**

a) di assumersi le responsabilità connesse alla produzione/importazione/messa in commercio di dispositivi di produzione individuale e della rispondenza dei prodotti ai requisiti essenziali di salute e sicurezza applicabili richiesti dalla norma europea (Regolamento 2016/425) e dal D.Lgs 81/08 e s.m.i.;

b) che le prove tecniche e sperimentali comprovanti tali requisiti sono state condotte secondo le indicazioni delle norme tecniche vigenti;

c) che le procedure utilizzate per realizzare i dispositivi sono adeguate al dispositivo in esame, secondo le norme tecniche ad esso relative;

d) che in fase di progettazione e produzione tutte le caratteristiche pertinenti, comprese quelle riguardanti la sicurezza, le prestazioni del dispositivo e gli effetti sul portatore sono state considerate;

e) che le caratteristiche tecniche dei dispositivi tengono conto dello stato attuale delle conoscenze scientifiche e tecniche;

f) che la produzione dei dispositivi è stata condotta secondo i requisiti previsti da norme tecniche e disposizioni vigenti e che i dispositivi prodotti e/o importati sono conformi a proteggere la salute e la sicurezza del lavoratore.

In particolare il fabbricante dichiara la rispondenza alle norme europee indicando nella tabella sottostante il/i prodotto/prodotti che intende produrre o importare:

**Dispositivi di protezione individuale per la gestione dell’emergenza COVID-19**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **PROTEZIONE** | **DISPOSITIVO** | **NORMA** | **SELEZIONE** |
| 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 corpo  | Indumenti di protezione (DPI III cat) | UNI EN 14126:2004 UNI EN 13795-1:2019 | □□ |
| Protezione mani | Guanti monouso (DPI III cat) | UNI EN 420:2010 UNI EN ISO 374-5:2017 UNI EN ISO 374-2:2020 | □  |
| Protezione mani | Guanti medicali monouso (DPI III cat) | UNI EN 455:2015 | □ |
| Protezione arti inferiori | Calzature (DPI I, II, III cat.) | UNI EN ISO 20344:2012UNI EN ISO 20347:2012 | □ |

Qualora il dispositivo di protezione individuale sia realizzato in un paese extraeuropeo secondo la normativa tecnica in uso in tale Paese, dichiara che la norma tecnica / standard di riferimento che è stata seguita nella produzione del dispositivo è la seguente: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Dichiara inoltre che tale norma ha contenuti tecnici equivalenti alla norma \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, selezionata nella tabella precedente.

Dichiara infine che i dispositivi sono stati conservati e stoccati in maniera adeguata e che gli imballaggi non mostrano segni visibili di deterioramento.

Il richiedente

* allega alla presente richiesta tutti i documenti relativi al dispositivo che ne consentano la validazione, inclusa una relazione tecnica descrittiva da cui si possa individuare il tipo di dispositivo e le prove tecniche effettuate, con i relativi risultati (come da allegato).
* Dichiara di inviare entro tre giorni dalla data della presente tutti i documenti relativi al dispositivo che ne consentano la validazione, inclusa una relazione tecnica descrittiva da cui si possa individuare il tipo di dispositivo e le prove tecniche effettuate, con i relativi risultati (come da allegato).

Il sottoscritto dichiara, altresì, di essere informato, ai sensi per gli effetti della normativa, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa.

Allega alla presente fotocopia di documento di riconoscimento in corso di validità.

Luogo e Data Firma