



# *Ministero delle Imprese e del Made in Italy*

DIPARTIMENTO MERCATO E TUTELA

DIREZIONE GENERALE CONSUMATORI E MERCATO

di concerto con

# *Ministero del Lavoro e delle Politiche Sociali*

DIREZIONE GENERALE PER LA SALUTE E LA SICUREZZA NEI LUOGHI DI LAVORO E PER LE POLITICHE

ASSICURATIVE

I DIRETTORI GENERALI

- VISTO** il Regolamento (CE) n. 765/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio del 9 luglio 2008 che pone norme in materia di accreditamento e vigilanza del mercato per quanto riguarda la commercializzazione dei prodotti e che abroga il regolamento (CEE) n. 339/93;
- VISTA** la Decisione n. 768/2008/CE del Parlamento europeo e del Consiglio del 9 luglio 2008 relativa a un quadro comune per la commercializzazione dei prodotti e che abroga la decisione 93/465/CEE;
- VISTO** il Regolamento (UE) 2016/425 del Parlamento europeo e del Consiglio del 9 marzo 2016 sui dispositivi di protezione individuale che abroga la Direttiva 89/686/CEE in ogni sua parte, a decorrere dal 21 aprile 2018;
- VISTO** il Decreto legislativo 4 dicembre 1992, n.475 “*Adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) n. 2016/425 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 9 marzo 2016, sui dispositivi di protezione individuale e che abroga la direttiva 89/686/CEE del Consiglio*” come modificato dal Decreto Legislativo 19 febbraio 2019, n. 17, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 59 dell’11 marzo 2019;
- VISTO** l’articolo 4 della Legge 23 luglio 2009, n.99 “*Disposizioni in materia di sviluppo e internazionalizzazione delle imprese, nonché in materia di energia.*”, in particolare l’articolo 4 (Attuazione del capo II del Regolamento (CE) n. 765/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio, che pone norme in materia di accreditamento e vigilanza del mercato per la commercializzazione dei prodotti);

- VISTO** il Decreto interministeriale del 22 dicembre 2009 “*Prescrizioni relative all'organizzazione ed al funzionamento dell'unico organismo nazionale italiano autorizzato a svolgere attività di accreditamento in conformità al regolamento (CE) n. 765/2008*”;
- VISTO** il Decreto interministeriale del 22 dicembre 2009 “*Designazione di «Accredia» quale unico organismo nazionale italiano autorizzato a svolgere attività di accreditamento e vigilanza del mercato*”;
- VISTA** la Convenzione, rinnovata il 6 luglio 2022, con la quale il Ministero dello sviluppo economico e il Ministero del lavoro e delle politiche sociali hanno affidato all’Organismo nazionale italiano di accreditamento - ACCREDIA- il compito di rilasciare accreditamenti in conformità alle norme tecniche armonizzate e alle Guide europee di riferimento, ove applicabili, agli Organismi incaricati di svolgere attività di valutazione della conformità ai requisiti essenziali di sicurezza di cui al Regolamento (UE) 2016/425;
- VISTA** la Direttiva ministeriale del 13 dicembre 2017 recante disposizioni relative alla “*Presentazione e documentazione relative alle istanze di autorizzazione e notifica degli Organismi di valutazione della conformità con riferimento alla normativa europea di prodotto di competenza esclusiva o primaria del Ministero dello Sviluppo Economico (MISE)*”;
- VISTO** il Decreto-legge n. 173 dell’11 novembre 2022 “*Disposizioni urgenti in materia di riordino delle attribuzioni dei ministeri*”, convertito con modificazioni dalla Legge 16 dicembre 2022, n. 204, con cui è stata modificata la denominazione del Ministero dello sviluppo economico in Ministero delle Imprese e del Made in Italy;
- VISTO** il Decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 30 ottobre 2023, n. 174 il quale stabilisce l’articolazione del Ministero delle Imprese e del Made in Italy in dipartimenti;
- VISTO** il Decreto ministeriale del 10 gennaio 2024, recante “*individuazione degli uffici dirigenziali di livello non generale*” del Ministero delle Imprese e del Made in Italy registrato dalla Corte dei conti il 20 febbraio 2024 al n. 267;
- VISTO** il Decreto ministeriale dell’11 gennaio 2024 recante la graduazione degli uffici di livello non generale, registrato dalla Corte dei conti il 28 febbraio 2024 al nr. 303;
- VISTO** il DPCM del 29 dicembre 2023, ammesso alla registrazione della Corte dei conti il 31 gennaio 2024 n. 205, con il quale è stato conferito l’incarico di funzione dirigenziale di livello generale di Direttore della Direzione generale consumatori e mercato al dott. Gianfrancesco Romeo a decorrere dal 1° gennaio 2024;
- VISTO** il Decreto di autorizzazione per lo svolgimento delle attività di certificazione, ai sensi del Regolamento (UE) 2016/425, in favore della Società **ITEC – Istituto Tecnologico Europeo di Certificazione S.r.l.**, con sede legale in Via Biella, 1 – 59013 - Montemurlo (PO), emanato da questa Direzione Generale in data 30 giugno 2021, con scadenza 24 luglio 2025;

**ACQUISITA** la comunicazione di Accredia Prot. 0011005 del 19 marzo 2026 con la quale si informa che in occasione della Riunione del 24/02/2026 il Comitato Settoriale di Accreditamento AR è stato informato dell'approvazione della Riduzione dello scopo di Accreditamento dell'Organismo ITEC per il Reg. (UE) 2016/425 - D.P.I;

**VISTO** il Decreto di revoca dell'autorizzazione per lo svolgimento delle attività di certificazione, ai sensi del Regolamento (UE) 2016/425, in favore della Società **ITEC – Istituto Tecnologico Europeo di Certificazione S.r.l.**, con sede legale in Via Biella, 1 – 59013 - Montemurlo (PO) a far data dal 24 febbraio 2026, emanato da questa Direzione Generale in data 20 aprile 2026, prot. MIMIT n. 0000604;

**ACQUISITA** la Delibera del 9 aprile 2026 del Comitato Settoriale di Accreditamento AR operante presso Accredia, Prot. DGCM 0013931 del 9 aprile 2026, la quale ha disposto, in favore della società **ITEC – Istituto Tecnologico Europeo di Certificazione S.r.l.**, l'**estensione dell'Accreditamento** emesso nello Schema PRD, a fronte della Norma UNI CEI EN ISO/IEC 17065 (rif. Certificato n° 01282 Products/Services/Processes – Allegato CSAAR in scadenza al 24/07/2029) per il **Regolamento (UE) 2016/425 -D.P.I.;**

**ACQUISITA** l'istanza Prot. MIMIT 0015216 del 20 aprile 2026, con la quale l'Organismo **ITEC – Istituto Tecnologico Europeo di Certificazione S.r.l.**, chiede l'**autorizzazione** per lo svolgimento delle attività di valutazione della conformità, ai sensi del **Regolamento (UE) 2016/425 – D.P.I.;**

**ACQUISITA** unitamente all'istanza la documentazione richiesta dagli artt. 2 e 3 della sopracitata Direttiva ministeriale del 13 dicembre 2017;

**VALUTATA** la conformità dell'istanza alle disposizioni di cui all'art. 2 della Direttiva ministeriale del 13 dicembre 2017;

**VALUTATA** la completezza e rispondenza alle prescrizioni di cui all'art. 3 della Direttiva ministeriale del 13 dicembre 2017 della documentazione allegata all'istanza;

**ACQUISITE** agli atti le dichiarazioni sostitutive previste dal Decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, rilasciate, ai sensi e per gli effetti del D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445 dai soggetti interessati di cui all'art. 85 del suddetto Decreto legislativo, inerenti all'insussistenza in capo a detti soggetti delle cause di divieto, di decadenza o di sospensione di cui all'art. 67 del medesimo Decreto legislativo, fatti comunque salvi gli esiti della consultazione della Banca dati nazionale unica per la documentazione antimafia (BDNA);

**VISTA** la Legge 6 febbraio 1996, n. 52, "*Disposizioni per l'adempimento di obblighi derivanti dall'appartenenza dell'Italia alle Comunità europee - legge comunitaria 1994*" e successive modificazioni e integrazioni, in particolare l'art. 47, commi 2 e 4, secondo cui le spese relative alle procedure finalizzate all'autorizzazione degli organismi ad effettuare le procedure di certificazione e ai successivi controlli, , calcolate sulla base dei costi effettivi dei servizi resi, sono a carico degli organismi istanti;

**VISTO** l'art. 30, comma 4 della Legge 24 dicembre 2012, n. 234, il quale dispone che gli oneri relativi a prestazioni e a controlli da eseguire da parte di uffici pubblici, ai fini dell'attuazione delle disposizioni dell'Unione europea, sono a carico dei soggetti interessati, secondo tariffe determinate sulla base del costo effettivo del servizio reso;

**VISTO** il Decreto interministeriale del 28 gennaio 2022 di individuazione delle tariffe da corrispondere al Ministero delle imprese e del made in Italy e al Ministero del lavoro e delle politiche sociali da parte degli Organismi di certificazione della conformità per la Direttiva macchine 2006/42/CE, per il Regolamento (UE) 2016/425 sui dispositivi di protezione individuale (D.P.I.) e per la Direttiva ascensori 2014/33/UE;

**ACCERTATO** l'avvenuto pagamento in data 17 aprile 2026 di quanto dovuto a titolo di tariffa al Ministero delle imprese e del made in Italy, secondo quanto disposto dall'art. 3, comma 2, del citato decreto interministeriale del 28 gennaio 2022;

**ACCERTATO** l'avvenuto pagamento in data 17 aprile 2026 di quanto dovuto a titolo di tariffa al Ministero del lavoro e delle politiche sociali, secondo quanto disposto dall'art. 3, comma 3, del citato decreto interministeriale del 28 gennaio 2022;

## DECRETANO

### Art. 1

1. La Società **ITEC – Istituto Tecnologico Europeo di Certificazione S.r.l.** (P.IVA n. 02155230978) con sede legale in Via Biella, 1 – 59013 - Montemurlo (PO), è **autorizzata** ad effettuare l'attività di certificazione per lo svolgimento dei compiti relativi alle procedure di valutazione della conformità, ai sensi del **Regolamento (UE) 2016/425**, con riferimento alle tipologie di dispositivi di protezione di seguito elencati.

**Schema PRD** a fronte della norma UNI CEI EN ISO/IEC 17065:2012 certificato **n. 01282 Products/Services/Processes** con **scadenza al 24 luglio 2029**:

Allegato II: Requisiti essenziali di salute e sicurezza  
Prodotti:

Prodotti	Procedure	Allegati
Dispositivo per la protezione generale del corpo (abbigliamento)	Esame UE del tipo	Allegato V
	Conformità al Tipo basata sul controllo interno della produzione unito a prove del prodotto sotto controllo ufficiale effettuate a intervalli casuali	Allegato VII
	Conformità al tipo basata sulla garanzia di qualità del processo di produzione	Allegato VIII

Dispositivo per la protezione di mani e braccia	<p>Esame UE del tipo</p> <p>Conformità al Tipo basata sul controllo interno della produzione unito a prove del prodotto sotto controllo ufficiale effettuate a intervalli casuali</p> <p>Conformità al tipo basata sulla garanzia di qualità del processo di produzione</p>	<p>Allegato V</p> <p>Allegato VII</p> <p>Allegato VIII</p>
Dispositivo per la protezione dell'apparato respiratorio	<p>Esame UE del tipo</p> <p>Conformità al Tipo basata sul controllo interno della produzione unito a prove del prodotto sotto controllo ufficiale effettuate a intervalli casuali</p> <p>Conformità al tipo basata sulla garanzia di qualità del processo di produzione</p>	<p>Allegato V</p> <p>Allegato VII</p> <p>Allegato VIII</p>
Dispositivi di protezione contro sostanze e miscele pericolose per la salute	<p>Esame UE del tipo</p> <p>Conformità al Tipo basata sul controllo interno della produzione unito a prove del prodotto sotto controllo ufficiale effettuate a intervalli casuali</p> <p>Conformità al tipo basata sulla garanzia di qualità del processo di produzione</p>	<p>Allegato V</p> <p>Allegato VII</p> <p>Allegato VIII</p>
Dispositivi di protezione contro agenti biologici nocivi	<p>Esame UE del tipo</p> <p>Conformità al Tipo basata sul controllo interno della produzione unito a prove del prodotto sotto controllo ufficiale effettuate a intervalli casuali</p> <p>Conformità al tipo basata sulla garanzia di qualità del processo di produzione</p>	<p>Allegato V</p> <p>Allegato VII</p> <p>Allegato VIII</p>
Dispositivi di protezione contro le cadute dall'alto	<p>Esame UE del tipo</p> <p>Conformità al Tipo basata sul controllo interno della produzione unito a prove del prodotto sotto controllo ufficiale effettuate a intervalli casuali</p> <p>Conformità al tipo basata sulla garanzia di qualità del processo di produzione</p>	<p>Allegato V</p> <p>Allegato VII</p> <p>Allegato VIII</p>

## Art. 2

1. La presente autorizzazione, relativa agli schemi di cui all'Art.1 comma 1 del presente decreto, decorre dalla data di notifica all'Organismo del presente decreto ed è notificata alla Commissione Europea.

L'autorizzazione ha la scadenza riportata di seguito:

- **Schema PRD** a fronte della norma UNI CEI EN ISO/IEC 17065:2012 certificato **n. 01282 Products/Services/Processes** con **scadenza al 24 luglio 2029**:

2. La notifica della presente autorizzazione alla Commissione europea nell'ambito del sistema informativo NANDO (*New Approach Notified and Designated Organisations*) ha la stessa validità temporale di cui al comma 1.

## Art. 3

1. Qualsiasi variazione dello stato di diritto dell'Organismo, rilevante ai fini dell'autorizzazione o della notifica, deve essere tempestivamente comunicata alla Divisione III – Organismi Notificati e Sistemi di Accreditamento – Strumenti di Misura e Metalli Preziosi, Direzione Generale Consumatori e Mercato, del Ministero delle Imprese e del Made in Italy. ed al Ministero del Lavoro e delle Politiche Sociali, Direzione Generale per La Salute e la Sicurezza nei luoghi di Lavoro.
2. Qualsiasi variazione dello stato di fatto dell'Organismo, qualora rilevante ai fini del mantenimento dell'accreditamento, deve essere tempestivamente comunicata ad Accredia.
3. Ai fini del controllo dell'attività svolta, l'Organismo mette a disposizione della predetta Divisione III un accesso telematico alla propria banca dati per l'acquisizione d'informazioni concernenti le certificazioni emesse, ritirate, sospese o negate, riferite al Regolamento di cui trattasi.

## Art. 4

1. Il presente Decreto, ai sensi della Legge 18 giugno 2009, n. 69, art. 32, comma 1, è pubblicato e consultabile sul sito istituzionale del Ministero delle Imprese e del Made in Italy ([www.mimit.gov.it](http://www.mimit.gov.it)), sezione "*Mercato*", area "*Normativa tecnica*", voce "*Organismi di valutazione delle conformità*", accedendo "*Consulta la banca dati*".

IL DIRETTORE GENERALE  
Consumatori e Mercato  
(*Dr. Gianfrancesco Romeo*)

Firmato digitalmente da: Gianfrancesco  
Romeo  
Organizzazione: MISE/80230390587  
Data: 30/04/2026 11:04:35

IL DIRETTORE GENERALE  
per la Salute e la sicurezza  
nei luoghi di lavoro e per le  
politiche assicurative  
(*Dr. Gennaro Gaddi*)

GADDI  
GENNARO

Firmato digitalmente da  
GADDI GENNARO  
Data: 2026.05.05 13:02:37  
+02'00'