



**DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' UE
EU DECLARATION OF CONFORMITY
DÉCLARATION UE DE CONFORMITÉ**

**DDC-UE-0323AL
Rev. N. 0 del 09/05/2019
IDP109**

1. DPI-Respiratori ad aria compressa, a flusso continuo, alimentati dalla linea, denominati:
VENUS1 AL (cod. 0323015)
VENUS1 AL BP3 (cod. 0323028)
ZENITH1 AL BP3 (cod. 0323027-S, 0323027-M, 0323027-L)
2. Fabbricante: KASCO SRL.
Via Romania, 12
42124 REGGIO EMILIA
ITALIA
3. La presente dichiarazione di conformità è rilasciata sotto l'esclusiva responsabilità del sopracitato fabbricante.
4. Oggetto della dichiarazione:
Dispositivo di protezione delle vie respiratorie.
Tipo: Respiratore ad aria compressa, a flusso continuo, alimentato dalla linea.
Marchio: KASCO
Modello e Codice Prodotto:
VENUS1 AL (cod. 0323015)
VENUS1 AL BP3 (cod. 0323028)
ZENITH1 AL BP3 (cod. 0323027-S, 0323027-M, 0323027-L)
5. L'oggetto della dichiarazione di cui al punto 4 e' conforme alla pertinente normativa di armonizzazione dell'Unione:
Regolamento UE 2016/425 del Parlamento Europeo e del consiglio del 9 marzo 2016.
6. L'oggetto della dichiarazione di cui al punto 4 è conforme alla pertinente normativa: EN 14594:2018 e EN 14594:2005.
7. L'organismo notificato ITALCERT S.r.l, Viale Sarca, 336, 20126 MILANO (N. 0426), ha svolto l'esame UE del tipo (Modulo B) e ha rilasciato il certificato di esame UE del tipo N. PPE045AT1738.
8. Il DPI è oggetto della procedura di valutazione della conformità al tipo basata sul controllo interno della produzione unito a prove del prodotto sotto controllo ufficiale effettuate ed intervalli casuali (mod. C2) sotto la sorveglianza dell'organismo notificato: ITALCERT S.r.l, Viale Sarca, 336, 20126 MILANO I (N° 0426)

PPE- Continuous flow compressed air line breathing apparatus, denominated:
VENUS1 AL (cod. 0323015)
VENUS1 AL BP3 (cod. 0323028)
ZENITH1 AL BP3 (cod. 0323027-S, 0323027-M, 0323027-L)

Manufacturer: KASCO SRL.
Via Romania, 12
42124 REGGIO EMILIA
ITALY

This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Object of the declaration:
Respiratory Protective Device.
Type: Continuous flow compressed air line breathing apparatus
Brand: KASCO
Model and Product Code:
VENUS1 AL (cod. 0323015)
VENUS1 AL BP3 (cod. 0323028)
ZENITH1 AL BP3 (cod. 0323027-S, 0323027-M, 0323027-L)

The object of the declaration described above is in conformity with the relevant Union harmonization legislation:
Regulation (EU) 2016/425 of the European Parliament and of the Council of 9 March 2016.

The object of the declaration described above is in conformity with the standard: EN 14594:2018 and EN 14594:2005

The notified body ITALCERT S.r.l, Viale Sarca, 336, 20126 MILANO (N. 0426) performed the EU type-examination (Module B) and issued the EU type-examination certificate N. PPE045AT1738.

The PPE is subject to the conformity assessment procedure based on internal production control plus supervised product checks at random intervals (Module C2) under surveillance of the notified body:
ITALCERT S.r.l, Viale Sarca, 336, 20126 MILANO I (N° 0426)

EPI – Appareil de protection respiratoire à adduction d'air comprimé à débit continu, appelé:
VENUS1 AL (cod. 0323015)
VENUS1 AL BP3 (cod. 0323028)
ZENITH1 AL BP3 (cod. 0323027-S, 0323027-M, 0323027-L)

Fabricant: KASCO SRL.
Via Romania, 12
42124 REGGIO EMILIA
ITALIE

La présente déclaration de conformité est établie sous la seule responsabilité du fabricant.

Objet de la déclaration :
Dispositif de protection respiratoire
Type :Appareil de protection respiratoire à adduction d'air comprimé à débit continu
Marque : KASCO
Modèle / Code Produit :
VENUS1 AL (cod. 0323015)
VENUS1 AL BP3 (cod. 0323028)
ZENITH1 AL BP3 (cod. 0323027-S, 0323027-M, 0323027-L)

L'objet de la déclaration décrit ci-dessus est conforme à la législation d'harmonisation de l'Union applicable :
Règlement (UE) 2016/425 du parlement Européen et du Conseil du 9 mars 2016

L'objet de la déclaration décrit ci-dessus est conforme avec la norme européenne : EN 14594 :2018 et EN 14594:2005

L'organisme notifié ITALCERT S.r.l, Viale Sarca, 336, 20126 MILANO (N. 0426) a effectué l'examen UE de type (Module B) et a établi l'attestation d'examen UE de type N. PPE045AT1738.

L'EPI est soumis à la procédure d'évaluation de la conformité au type sur la base du contrôle interne de la production et de contrôles supervisés du produit à des intervalles aléatoires (module C2), sous la surveillance de l'organisme notifié :
ITALCERT S.r.l, Viale Sarca, 336, 20126 MILANO (N° 0426)