



Sede legale e stabilimento: Via Isonzo, 3-5 – 35010 Vigodarzere (PD) – Italy
Tel.: 0039 049 8874215 – **FAX :** 0039 049 8870507
P.IVA / CF / R.I. PD: IT 03589500283
Rea: PD321310 – **Capitale Sociale i.v.:** 1.000.000,00 €
RAEE: IT12100000007712 – **S.C.ECOLIGHT:** IT07121000004

www.tecnodomspa.com

MANUFACTURER WITH QUALITY MANAGEMENT SYSTEM
ISO 9001:15



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

Imballaggio – Reg. (UE) 2025/40 (PPWR), art. 39 e Allegato VIII.

- Numero della dichiarazione (identificativo univoco):** 09-PPWR-ARM-MED
- Fabbricante:** Tecnodom S.p.A. – Via Isonzo 3-5, 35010 Vigodarzere (PD), Italy.
Eventuale rappresentante autorizzato (nome e indirizzo): NA
- La presente dichiarazione di conformità è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.
- Oggetto della dichiarazione** (identificazione dell'imballaggio che ne consenta la tracciabilità FT): 09-PPWR-ARM-MED

Famiglia prodotto / Modello	ARMADIO MEDICALE mod. 400 lt (cod. LPR400 – LPF400) mod. 600 lt (cod. LPR600 – LPF600) - mod. 700 lt (cod. LPR700 – LPF700) mod. 1200 lt (cod. LPR1200 – LPF1200) - mod. 1400 lt (cod. LPR1400 – LPF1400)
Codice / denominazione imballo	CARTONE : mod ARM. MED. / Cod. Cartone (cod. LPR400 – LPF400) - CA04 (cod. LPR600 – LPF600) - CA06 (cod. LPR700 – LPF700) - CA07 (cod. LPR1200 – LPF1200) - CA12 (cod. LPR1400 – LPF1400) - CA14 TRUCIOLARE Cod. TR18-400 - TR18-600 - TR18-700 - TR18-1200 - TR18-1400 COPRIPIEDE cod. COPRIPIE
Descrizione (tipo, dimensioni)	IMBALLO IN CARTONE CA04=MM 650 x 650 x 1800; CA06=MM 750 x 750 x 1920; CA07=MM 840 x 750 x 1920; CA12=MM 1460 x 750 x 1920; CA14=MM 1460 x 840 x 1920 REGGETTA (cod. GS/212.02REG001-00)
Componenti e materiali	SCATOLA CARTONE (PAP 20); REGGETTE (PP 05); TRUCIOLARE FERMAPIEDE (FERPIE) :
Elemento di tracciabilità (lotto / codice)	Dichiarazione di conformità CE del prodotto all'interno dell'imballo (matricola)

- L'oggetto della dichiarazione è conforme al Regolamento (UE) 2025/40 e ai requisiti applicabili di cui agli articoli 5–12, come di seguito indicato:

Rif.	Requisito	Applicabile
Art. 5	Prescrizioni per le sostanze	Sì
Art. 6	Riciclabilità	NA – dal 01/01/2030
Art. 7	Contenuto riciclato minimo – plastica	NA – dal 01/01/2030
Art. 8	Materie prime a base biologica negli imballaggi di plastica	NA – nessun obbligo diretto (riesame Comm. entro 12/02/2028)
Art. 9	Imballaggio compostabili	NA – dal 12/02/2028
Art. 10	Riduzione al minimo dell'imballaggio	NA – dal 01/01/2030
Art. 11	Imballi riutilizzabili	NA – criteri in vigore dall'11/02/2025
Art. 12	Etichettatura	NA – dal 12/08/2028

6. Norme armonizzate / specifiche tecniche / metodi interni applicati:

Per la verifica dei limiti di cui all'art. 5, §§ 4-5 del Regolamento (UE) 2025/40 (somma Pb, Cd, Hg, Cr VI ≤ 100 mg/kg; PFAS), in assenza – alla data della presente dichiarazione – di norme armonizzate pubblicate ai sensi del citato Regolamento, si fa riferimento, in via analogica e a titolo di miglior pratica tecnica, ai metodi di prova previsti dalla Direttiva 2011/65/UE (RoHS) e alle relative norme armonizzate della serie EN IEC 62321 (in particolare EN IEC 62321-5 per Pb/Cd/Cr VI ed EN IEC 62321-4/62321-6 per Hg e PFAS).

La conformità è gestita secondo la procedura interna PROC04 – Approvvigionamenti: controllo incoming, dichiarazioni dei fornitori e analisi di laboratorio a campione, le cui evidenze (dichiarazioni fornitori, rapporti di prova a campione) sono conservate nel fascicolo tecnico dell'imballaggio di cui all'Allegato VII del Regolamento (UE) 2025/40, agli atti del fabbricante.

7. Informazioni supplementari:

La seguente dichiarazione sarà oggetto di aggiornamento a seguito della pubblicazione degli atti delegati e di esecuzione della commissione europea attuativi per gli articoli 6,7,9,10,11 e 12 del Regolamento UE 2025/40 allo stato non ancora adottati. Tempo di conservazione: questa dichiarazione deve essere conservata assieme alla dichiarazione di conformità CE del prodotto acquistato e presente all'interno dello specifico imballo, per 5 anni (imballo monouso) e 10 anni (imballo riutilizzabile)

Firmato a nome e per conto di: Tecnodom S.p.A. Luogo - data: Padova - 05/08/2026 Firma: Direzione Generale



Sede legale e stabilimento: Via Isonzo, 3-5 – 35010 Vigodarzere (PD) – Italy
Tel.: 0039 049 8874215 – **FAX :** 0039 049 8870507
P.IVA / CF / R.I. PD: IT 03589500283
Rea: PD321310 – **Capitale Sociale i.v.:** 1.000.000,00 €
RAEE: IT1210000007712 - **S.C.ECOLIGHT:** IT07121000004

www.tecnodomspa.com

MANUFACTURER WITH QUALITY MANAGEMENT SYSTEM
ISO 9001:15



EU DECLARATION OF CONFORMITY

Packaging – Reg. (EU) 2025/40 (PPWR), Art. 39 and Annex VIII.

- Declaration number (unique identifier):** 09-PPWR-ARM-MED
- Manufacturer:** Tecnodom S.p.A. – Via Isonzo 3-5, 35010 Vigodarzere (PD), Italy.
 Authorised representative, if any (name and address): NA
- This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
- Subject of the declaration** (identification of the packaging enabling its traceability FT): 09-PPWR-ARM-MED

Product family / Model	MEDICAL CABINET mod. 400 lt (code LPR400 – LPR400) mod. 600 lt (code LPR600 – LPR600) - mod. 700 lt (code LPR700 – LPR700) mod. 1200 lt (code LPR1200 – LPR1200) - mod. 1400 lt (code LPR1400 – LPR1400)
Packaging code / name	CARDBOARD: ARM mod. MED. / Carton Code (code LPR400 – LPR400) - CA04 (code LPR600 – LPR600) - CA06 (code LPR700 – LPR700) - CA07 (code LPR1200 – LPR1200) - CA12 (code LPR1400 – LPR1400) - CA14 CHIPBOARD Code TR18-400 - TR18-600 - TR18-700 - TR18-1200 - TR18-1400 FOOT COVER code FOOT COVER
Description (type, dimensions)	CARTON PACKAGING CA04 = 650 x 650 x 1800 mm; CA06 = 750 x 750 x 1920 mm; CA07 = 840 x 750 x 1920 mm; CA12 = 1460 x 750 x 1920 mm; CA14 = 1460 x 840 x 1920 mm STRAPPING (code GS/212.02REG001-00)
Components and materials	CARDBOARD BOX (PAP 20); STRAPPING (PP 05); CHIPBOARD , FOOTBOARD (FERPIE)
Traceability element (batch / code)	CE declaration of conformity of the product inside the packaging (serial number)

5. The subject of the declaration complies with Regulation (EU) 2025/40 and the applicable requirements set out in Articles 5–12, as indicated below:

Ref.	Requirement	Applicable
Art. 5	Substance requirements	Yes
Art. 6	Recyclability	NA – from 01/01/2030
Art. 7	Minimum recycled content – plastic	NA – from 01/01/2030
Art. 8	Bio-based raw materials in plastic packaging	NA – no direct obligation (Commission review by 12/02/2028)
Art. 9	Compostable packaging	NA – from 12/02/2028
Art. 10	Packaging minimisation	NA – from 01/01/2030
Art. 11	Reusable packaging	NA – criteria in force since 11/02/2025
Art. 12	Labelling	NA – from 12/08/2028

6. Harmonised standards / technical specifications / internal methods applied:

For the verification of the limits set out in Art. 5, §§ 4-5 of Regulation (EU) 2025/40 (sum of Pb, Cd, Hg, Cr VI ≤ 100 mg/kg; PFAS), in the absence – as of the date of this declaration – of harmonised standards published pursuant to the said Regulation, reference is made, by analogy and as best technical practice, to the test methods laid down by Directive 2011/65/EU (RoHS) and the related harmonised standards of the EN IEC 62321 series (in particular EN IEC 62321-5 for Pb/Cd/Cr VI and EN IEC 62321-4/62321-6 for Hg and PFAS). Conformity is managed according to internal procedure **PROC04** – **Procurement: incoming inspection, supplier declarations and sample laboratory testing**, the supporting evidence of which (supplier declarations, sample test reports) is kept in the packaging's technical file under Annex VII of Regulation (EU) 2025/40, on record with the manufacturer.

7. Additional information:

The following declaration will be updated following the publication of the delegated and implementing acts of the European Commission implementing Articles 6, 7, 9, 10, 11, and 12 of EU Regulation 2025/40, which have not yet been adopted. Retention period: This declaration must be retained together with the CE declaration of conformity for the purchased product and contained within the specific packaging, for 5 years (single-use packaging) and 10 years (reusable packaging).

Signed on behalf of: Tecnodom S.p.A. **Place and date:** 2026-08-05 **Signature:** General Management