



ICR Polska Sp. z o.o.

Data wydania
23.04.2019r.


INFORMACJA DLA WNIOSKODAWCÓW

Wydanie nr 13

Strona **1 z 16**

Zasady i Wymagania Dotyczące
Certyfikacji Wyrobów w Zakresie Notyfikowanym
i Dobrowolnym

Informacja dla Wnioskodawców

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	INFORMACJA DLA WNIOSKODAWCÓW	Wydanie nr 13 Strona 2 z 16

1. Informacje ogólne

ICR Polska Sp. z o.o. jest jednostką akredytowaną AC - 197 oceniającą zgodność jako strona trzecia, działająca w odniesieniu do ustawy z dnia 13 kwietnia 2016r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku, a także ustawy z dnia 30 sierpnia 2002r. o systemie oceny zgodności z późniejszymi zmianami oraz dokumentów normatywnych wymienionych w pkt. 2.

ICR Polska Sp. z o.o. jest niezależną finansowo jednostką certyfikującą pozyskującą obecnie wystarczające dochody do realizowania wszelkich zobowiązań z tytułu statutowej działalności. Jednocześnie w przypadkach projektów realizowanych wspólnie z ICR Co. Ltd. środki na realizację otrzymywane są z Centrali spółki matki.

Informacje dotyczące praw i obowiązków Wnioskodawców i klientów, opłat, programów certyfikacji i procedur oceny oraz o procedurach rozpatrywania skarg i odwołań, zostały przedstawione w dalszej części niniejszej *Informacji dla Wnioskodawców*. Szczegółowy zakres informacji jest udostępniany na życzenie w Biurze Obsługi Klienta ICR Polska Sp. z o.o. Jako jednostka notyfikowana o numerze **2703**, ICR Polska Sp. z o.o. prowadzi ocenę zgodności z wymaganiami zasadniczymi w zakresie:

- **Załącznika III, moduł B dyrektywy 2014/30/UE, Kompatybilność elektromagnetyczna;**
- **Rozdziału 8, Par. 127 ust.3 p.2 i ust. 4 p.1, Załącznik nr 6 p.2 (badanie typu WE) Rozporządzenia Ministra Gospodarki z dnia 21 października 2008r. w sprawie zasadniczych wymagań dla maszyn (Dz.U. 2008 nr 199 poz. 1228) / Załącznika IX – Artykuł 12(3) (b) i (4) (a) dyrektywy 2006/42/WE, Maszyny(MD);**
- **Rozdziału 3, badanie typu UE, Rozporządzenia Ministra Cyfryzacji z dnia 17 czerwca 2016r. w sprawie dokonywania oceny zgodności urządzeń radiowych z wymaganiami / dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/53/UE z dnia 16 kwietnia 2014r. w sprawie harmonizacji ustawodawstw państw członkowskich dotyczących udostępnienia na rynku urządzeń radiowych i uchylająca dyrektywę 1999/5/WE - moduł B, badanie typu UE – Załącznik III;**
- **Rozdziału 2, Par 6 ust.2b, Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 6 czerwca 2016 r. w sprawie wymagań dla urządzeń i systemów ochronnych przeznaczonych do użytku w atmosferze potencjalnie wybuchowej/ Artykułu 13.1 (b) (ii) oraz Załącznika III, IV, V, VI VII i IX Dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/34/UE z dnia 26 lutego 2014r. w sprawie harmonizacji ustawodawstw państw członkowskich odnoszących się do urządzeń i systemów ochronnych przeznaczonych do użytku w atmosferze potencjalnie wybuchowej.**

Ocena zgodności w obszarze w/w dyrektyw prowadzona jest na podstawie następujących programów:

- **PC-P-07-02** Program oceny zgodności w obszarze dyrektywy 2014/30/UE w zakresie kompatybilności elektromagnetycznej;
- **PC-P-07-03** Program oceny zgodności w obszarze dyrektywy 2006/42/WE w zakresie maszyn;



- **PC-P-07-05**

Program oceny zgodności w obszarze dyrektywy 2014/53/UE w zakresie urządzeń radiowych;

- **PC-P-07-06**

Program oceny zgodności w obszarze dyrektywy 2014/34/UE w zakresie urządzeń i systemów ochronnych przeznaczonych do użytku w atmosferze potencjalnie wybuchowej.

Certyfikacja wyrobów prowadzona jest przez ICR Polska Sp. z o.o. także jako dobrowolna ocena zgodności z wymaganiami norm, specyfikacji technicznych, które zostały wskazane przez Wnioskodawcę we wniosku. Dobrowolna ocena zgodności z wymaganiami norm, specyfikacji technicznych, prowadzona jest w ICR Polska Sp. z o.o. na podstawie programu:

- **PC-P-07-07**

Program dobrowolnej certyfikacji wyrobów na zgodność z wymaganiami norm/ specyfikacji technicznych, opracowanego i zdefiniowanego jako typ 1a wg wytycznych normy PN-EN ISO/IEC 17067:2014-01.


Ten typ programu obejmuje następujące funkcje:

- wybór / planowanie, przygotowanie, specyfikacja wymagań;
- określenie właściwości / poprzez badanie i ocenę;
- przegląd / badanie dowodów zgodności uzyskanych na etapie określania;
- decyzje dotyczące certyfikacji / udzielanie, utrzymywanie, rozszerzanie, ograniczanie
- zawieszanie, cofnięcie certyfikacji;
- atestację, udzielenie zezwolenia / wydanie certyfikatu zgodności dla typu wyrobu.

Personel ICR Polska Sp. z o.o. prowadzący ocenę posiada niezbędną wiedzę i doświadczenie, a mając w tym zakresie odpowiednie przeszkolenie może właściwie wykonywać zadania techniczne i administracyjne związane z oceną zgodności.

Certyfikacja wyrobów prowadzona jest przez ICR Polska Sp. z o.o. jako dobrowolna ocena zgodności z wymaganiami norm, specyfikacji technicznych, które zostały wskazane przez Wnioskodawcę we wniosku. Certyfikaty zgodności w tym obszarze wydawane są bezterminowo i dotyczą wyrobu, którego właściwości są określone w certyfikacie lub w dokumencie powołanym w certyfikacie i obejmują także nadzór nad sposobem powoływania się na certyfikację.

W obszarze dobrowolnym ICR Polska Sp. z o. o. może uczestniczyć także w ocenie zgodności, realizując wnioski o ocenę w przypadkach gdy dyrektywa przewiduje przeprowadzanie

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	INFORMACJA DLA WNIOSKODAWCÓW	Wydanie nr 13 Strona 4 z 16

oceny przez producenta – dotyczy to procedur określonych jako „wewnętrzna kontrola produkcji”

Programy certyfikacji dostępne są na stronie internetowej www.icrga.com, a także w Biurze Obsługi Klienta ICR Polska Sp. z o.o.

Procedury oceny oraz struktura kosztów wynikających z poszczególnych etapów prowadzenia procesu certyfikacyjnego dostępne są dla Wnioskodawców w Biurze Obsługi Klienta Spółki, a pracownicy Biura udzielą w tym zakresie stosownych wyjaśnień.

Wybrane definicje: (art. 5 ustawy o systemie ocenie zgodności z dnia 30 sierpnia 2002r.)

- **ocena zgodności**- proces wykazujący, czy zostały spełnione określone wymagania odnoszące się do produktu, usługi, systemu, osoby lub jednostki;
- **certyfikat zgodności** – dokument wydany przez notyfikowaną jednostkę certyfikującą, potwierdzający, że wyrób i proces jego wytwarzania są zgodne z zasadniczymi wymaganiami;
- **zasadnicze wymagania**- wymagania w zakresie cech wyrobu, jego projektowania lub wytwarzania, określone w dyrektywach nowego podejścia;
- **szczegółowe wymagania** – wymagania, które powinien spełniać wyrób, określone w aktach prawnych Wspólnot Europejskich innych niż dyrektywy nowego podejścia;
- **certyfikacja**- działanie jednostki certyfikującej, wykazujące, że należycie zidentyfikowany wyrób lub proces jego wytwarzania są zgodne z zasadniczymi lub szczegółowymi wymaganiami.

Zgodnie z art. 6 ust.1 „ dozwolone jest dokonywanie dobrowolnej oceny zgodności na warunkach uzgodnionych przez zainteresowane strony”

Pojęcie certyfikacji wyrobu (PN-EN ISO/IEC 17067:2013 pkt 4.1.1) – „Certyfikacja wyrobu to dokonanie oceny i niezależnej atestacji przez stronę trzecią, wykazującą spełnienie określonych wymagań. Zaleca się, aby certyfikację wyrobów prowadziły jednostki certyfikujące wyroby zgodnie z ISO/IEC 17065. Wyspecyfikowane wymagania dotyczące wyrobów zwykle zawarte są w normach lub innych dokumentach normatywnych.

2. Dokumenty związane

ROZPORZĄDZENIE PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (WE) NR 765/2008 z dnia 9 lipca 2008r. ustanawiające wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszące się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylające rozporządzenie (EWG) nr 339/93.

DECYZJA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY NR 768/2008/WE z dnia 9 lipca 2008r. w sprawie wspólnych ram dotyczących wprowadzania produktów do obrotu, uchylająca decyzję rady 93/465/EWG.

Dyrektywa 2014/35/UE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 lutego 2014r. w sprawie harmonizacji ustawodawstw państw członkowskich odnoszących się do udostępnienia na rynku sprzętu elektrycznego przewidzianego do stosowania w określonych granicach napięcia.



ICR Polska Sp. z o.o.

Data wydania
23.04.2019r.

INFORMACJA DLA WNIOSKODAWCÓW

Wydanie nr 13

Strona 5 z 16

Dyrektywa 2014/30/UE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 lutego 2014r. w sprawie harmonizacji ustawodawstw państw członkowskich odnoszących się do kompatybilności elektromagnetycznej.

Dyrektywa 2006/42/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 17 maja 2006r. w sprawie maszyn, zmieniająca dyrektywę 95/16/WE.

Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/53/UE z dnia 16 kwietnia 2014r. w sprawie harmonizacji ustawodawstw państw członkowskich dotyczących udostępnienia na rynku urządzeń radiowych i uchylająca dyrektywę 1999/5/WE.

Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/34/UE z dnia 26 lutego 2014r. w sprawie harmonizacji ustawodawstw państw członkowskich odnoszących się do urządzeń i systemów ochronnych przeznaczonych do użytku w atmosferze potencjalnie wybuchowej.

PN-EN ISO 17065:2013-03	Ocena zgodności. Wymagania dla jednostek certyfikujących wyroby, procesy i usługi.
PN-EN ISO 17067:2014-01	Ocena zgodności. Podstawy certyfikacji wyrobów oraz wytyczne dotyczące programów certyfikacji wyrobów.
PN-EN ISO 17007:2012	Ocena zgodności. Wytyczne dotyczące redagowania dokumentów normatywnych właściwych do stosowania w ocenie zgodności.
PN-EN ISO 17025:2005 (PN-EN ISO/IEC17025:2017)*	Ogólne wymagania dotyczące kompetencji laboratoriów badawczych i wzorcujących.
PN-EN ISO 17030:2009	Ocena zgodności. Wymagania ogólne dotyczące znaków zgodności strony trzeciej.
PN-EN ISO/IEC 80079-34	Atmosfery wybuchowe Część 34: Zastosowanie systemów zarządzania jakością przy produkcji urządzeń.
PN-EN ISO/IEC 17021-1	Ocena zgodności. Wymagania dla jednostek prowadzących audyty i certyfikację systemów zarządzania.

* Zgodnie z Rezolucjami ILAC (Resolution GA 20.15) oraz EA (Resolution 2016 (38) 23) ustalono okres przejściowy na wdrożenie do stosowania wymagań znowelizowanej normy, wynoszący 3 lata od daty jej opublikowania. Po upływie okresu przejściowego, który kończy się 30.11.2020 r., badania akredytowane w odniesieniu do ISO/IEC 17025:2005 nie będą uznawane w ramach Porozumienia ILAC MRA i EA MLA.

Program oceny zgodności w zakresie kompatybilności elektromagnetycznej /PC-P-07-02,
Program oceny zgodności maszyn / PC-P-07-03.

Program oceny zgodności urządzeń radiowych / PC-P-07-05.

Program oceny zgodności w zakresie urządzeń i systemów ochronnych przeznaczonych do użytku w atmosferze potencjalnie wybuchowej/ PC-P-07-06.

Program dobrowolnej certyfikacji wyrobów na zgodność z wymaganiami norm/PC-P-07-07,
Procedura P- 07 Ocena Zgodności Wyrobów w Zakresie Notyfikowanym oraz Certyfikacja Wyrobów w Zakresie Dobrowolnym.


Procedura P- 01 Nadzór nad dokumentami i zapisami.

Procedura P- 08 Zasady wykorzystywania certyfikatów i znaków zgodności.

Procedura P- 10 Przyjmowanie, ocena i podejmowanie decyzji odnośnie skarg i odwołań.

Instrukcja I-P-07-01 Postępowanie w procesie oceny zgodności / Dyrektywa 2014/30/UE.

Instrukcja I-P-07-02 Postępowanie w procesie oceny zgodności / Dyrektywa 2006/42/WE.

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	INFORMACJA DLA WNIOSKODAWCÓW	Wydanie nr 13 Strona 6 z 16

Instrukcja I-P-07-03 Postępowanie w procesie oceny zgodności / Dyrektywa 2014/34/UE.
Instrukcja I-P-07-04 Postępowanie w procesie oceny zgodności / Dyrektywa 2014/53/UE.

3. Przebieg i wymagania dotyczące procesu certyfikacji

3.1 Wnioskowanie o certyfikację wyrobu

Wnioskujący o certyfikację wyrobu składa wniosek F-P-07-01 o przeprowadzenie procesu certyfikacji w zakresie dobrowolnym lub wniosek F-P-07-02/03/28 w zakresie obowiązkowym/notyfikowanym.

Formularze wniosków dostępne są na stronie internetowej www.icrqa.com, a także w Biurze Obsługi Klienta ICR Polska Sp. z o.o. gdzie są po nadesłaniu rejestrowane. Jeżeli Wnioskodawca przekaze informacje niezbędne do przeprowadzenia oceny to wniosek może przesać w dowolnej formie.

Do wniosku nalezy dołączyć dokumentację techniczną wyrobu wymaganą do przeprowadzenia procesu oceny zgodnie z opisem odpowiednio w Programach PC-P-07-02/03/05/06/07.

Dopuszcza się złożenie dokumentacji technicznej w formie elektronicznej.

Zakres dokumentacji jest do uzgodnienia w Biurze Obsługi Klienta ICR Polska Sp. z o.o. na etapie składania wniosku.

Do przeprowadzenia oceny zgodności z typem w oparciu o zapewnienie jakości procesu produkcji/produktu (moduły D i E /odpowiednio załączniki IV i VII dyrektywy 2014/34/UE). Wnioskodawca wypełnia wniosek F-P-07-28 o przeprowadzenie oceny jego systemu jakości w odniesieniu do danych produktów.


3.2 Przegląd wniosku

ICR Polska Sp. z o.o. po zarejestrowaniu wniosku, przeprowadza przegląd uzyskanych informacji w celu zapewnienia że:

- informacje o Wnioskodawcy i wyrobie są wystarczające do przeprowadzenia certyfikacji;
- wszystkie znane różnice w rozumieniu zagadnień pomiędzy ICR Polska Sp. z o.o. a Wnioskodawcą łącznie z uzgodnieniami dotyczącymi norm lub dokumentów normatywnych zostały rozwiązane;
- zdefiniowany został zakres wnioskowanej certyfikacji;
- środki do przeprowadzenia wszystkich działań dotyczących oceny są dostępne;
- ICR Polska Sp. z o.o. posiada możliwości i kompetencje do przeprowadzenia procesu Certyfikacji/oceny systemu jakości.

Wnioskodawca będzie na bieżąco informowany w przypadku konieczności uzupełnienia informacji zawartych we wniosku lub dokonania uzupełnień dotyczących dokumentacji W przypadku gdy Wnioskodawca nie dokona wskazanych uzupełnień, wniosek pozostaje bez dalszego rozpatrzenia.

W przypadku gdy informacje zawarte we wniosku zawierają typ wyrobu, lub dokument normatywny lub program certyfikacji z którymi ICR Polska Sp. z o.o. nie miała wcześniejszego doświadczenia to są utrzymywane zapisy dotyczącą uzasadnienia decyzji podjęcia się takiej certyfikacji.

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	INFORMACJA DLA WNIOSKODAWCÓW	Wydanie nr 13 Strona 7 z 16

ICR Polska Sp. z o.o. uznaje wyniki badań wykonane przez laboratoria, których kompetencje zostały potwierdzone na zgodność z wymaganiami normy PN-EN ISO/IEC 17025 (EN ISO/IEC 17025) przez jednostkę akredytującą będącą członkiem porozumienia o wzajemnym uznawaniu pomiędzy jednostkami akredytującymi- należąca do MLA. Sprawozdania z badań nie mogą być starsze niż 3 lata, licząc od daty złożenia wniosku o certyfikację pod warunkiem aktualności norm/aktów normatywnych stanowiących podstawę badań.

W przypadku gdy przewiduje to dana dyrektywa sprawozdania mogą być akceptowane z laboratoriów wybranych przez producenta i na jego odpowiedzialność.

Jeżeli w wyniku przeglądu wniosku okaże się, że ICR Polska Sp. z o.o. brakuje jakichkolwiek kompetencji lub możliwości do zrealizowania wnioskowanej certyfikacji to taka działalność nie będzie podjęta, a Wnioskodawca zostanie powiadomiony o odmowie przeprowadzenia oceny.

3.3 Przygotowanie i złożenie oferty

Po pozytywnym przeglądzie wniosku przygotowana jest oferta na przeprowadzenie procesu certyfikacji. Oferta zawierająca koszty przeprowadzenia oceny, (zgodnie z aktualnym cennikiem) terminy realizacji oraz ewentualne dodatkowe wymagania dotyczące dokumentacji technicznej zostaje przesłana do Wnioskodawcy do zaakceptowania.

Jeżeli zachodzi konieczność wykonania badań laboratoryjnych (w przypadkach przewidzianych stosowną dyrektywą oraz certyfikacją dobrowolną) niezbędnych do przeprowadzenia procesu certyfikacji to ICR Polska Sp. z o.o. zleca takie badania jednostce, która jest akredytowana przez jednostkę należąca do MLA w zakresie wymagań normy PN-EN ISO/ICE 17025 (EN ISO/ICE 17025) i z którą ICR Polska Sp. z o.o. ma podpisaną prawnie wiążącą umowę.

W takich przypadkach oferta zawiera identyfikację jednostki badawczej jak również koszt tych badań.


Jeżeli ICR Polska Sp. z o.o. uzna, że opierając się na wcześniej udzielonej Wnioskodawcy certyfikacji lub certyfikacji udzielonej innym Wnioskodawcom może pominąć pewne działania to fakt ten jest uwzględniany w ofercie i dokumentowany w planie działań. Na życzenie Wnioskodawcy ICR Polska Sp. z o.o. przekaże uzasadnienie pominięcia wykonania konkretnych działań.

3.4. Podpisanie prawnie wiążącej umowy

Zaakceptowana przez Wnioskodawcę oferta stanowi podstawę do podpisania prawnie wiążącej umowy (w zależności od zakresu oceny) na przeprowadzenie procesu certyfikacji.

Umowa określa:

- przedmiot umowy;
- ogólne postanowienia certyfikacyjne;
- opłaty;
- powoływanie się na certyfikację;

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	INFORMACJA DLA WNIOSKODAWCÓW	Wydanie nr 13
		Strona 8 z 16

- warunki zawieszania lub cofania certyfikatu;
- zasady składania skarg i odwołań;
- poufność informacji;
- okres ważności i obowiązywania umowy.

Zaakceptowana oferta stanowi załącznik do podpisanej umowy.

3.5 Ocena wyrobu/systemu jakości

Działania związane z oceną przeprowadza ekspert lub wyznaczony zespół specjalistów zgodnie z przyjętym wnioskiem i planem działań.

Realizacja procesu oceny nie jest realizowana przez osoby, które podejmowały działania związane z projektowaniem, wdrażaniem, wytwarzaniem, instalatorstwem, dostawą lub utrzymywaniem certyfikowanego wyrobu, procesu i usługi dla Wnioskodawcy.

Wyroby oceniane są w odniesieniu do wymagań objętych zakresem certyfikacji oraz wymagań określonych w programie certyfikacji.

W przypadku stwierdzenia niezgodności ICR Polska Sp. z o.o. informuje o tym Wnioskodawcę i jeżeli Wnioskodawca decyduje o kontynuowaniu procesu certyfikacji to otrzymuje informacje o zakresie dodatkowych do podjęcia działań niezbędnych do zweryfikowania, że niezgodności zostały skorygowane. Proces oceny będzie wówczas powtórzony w celu realizacji dodatkowych działań. Powyższe działania mogą wymagać aneksowania podpisanej umowy. Szczegółowy opis prowadzonej oceny w zależności od wnioskowanego zakresu opisany jest w Programach PC-P-07-02/03/05/06/07 oraz w Instrukcjach I-P-07-01/02/03/04. Wszystkie wyniki działań związane z prowadzoną oceną są dokumentowane i wraz wnioskiem końcowym przekazywane do przeprowadzenia przeglądu.

W odniesieniu do modułów D i E dyrektywy 2014/34/UE ocena prowadzona jest na zasadach przyjętych przez ICR Polska Sp. z o. jak dla oceny systemu zarządzania jakością.

3.6 Przegląd i rekomendacje dotyczące decyzji w sprawie certyfikacji.

Do przeprowadzenia przeglądu wszystkich informacji i wyników związanych z przeprowadzoną oceną uprawniony jest wyznaczony przez Zastępcę Dyrektora pracownik /ekspert ICR Polska Sp. z o.o., który nie był bezpośrednio zaangażowany w proces oceny i posiadający kompetencje odpowiednie do zgłoszonego do certyfikacji wyrobu.


Rekomendacje dotyczące decyzji w sprawie certyfikacji są udokumentowane, a podstawę stanowi pozytywny wynik przeglądu.

3.7 Decyzje w sprawie certyfikacji i dokumenty certyfikacyjne

Decyzję w sprawie certyfikacji podejmuje Zastępca Dyrektora ICR Polska Sp. z o.o. na podstawie wszystkich informacji wynikających z oceny, przeglądu i innych właściwych informacji.

Zastępca Dyrektora nie jest zaangażowany w proces oceny.

Certyfikat badania typu WE/UE wydawany jest na okres 5 lat dla Programu PC-P-07-03 (dyrektywa 2006/42/WE) oraz bezterminowo dla pozostałych Programów PC-P-07-02/05/06/07 - odpowiednio dla kompatybilności elektromagnetycznej/urządzeń

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	INFORMACJA DLA WNIOSKODAWCÓW	Wydanie nr 13 Strona 9 z 16

radiowych/ urządzeń i systemów ochronnych przeznaczonych do użytku w atmosferze potencjalnie wybuchowej/ dobrowolnej oceny z wymaganiami norm.

Właściwości dotyczące oceny są określone w certyfikacie/powiadomieniu i pozwalają zidentyfikować:

- adres i nazwę producenta;
- wnioski z badań;
- aspekty zasadniczych wymagań objęte badaniami;
- ewentualne warunki jego ważności;
- dane niezbędne do identyfikacji zatwierdzonego typu;
- dane identyfikacyjne laboratorium i raportu z badań.

Do certyfikatu może być dołączony załącznik lub załączniki.

Certyfikat zgodności w zakresie dobrowolnym wydawany jest bezterminowo dla wyrobu, którego właściwości są określone w certyfikacie i pozwalają zidentyfikować:

- nazwę i adres jednostki certyfikującej;
- datę udzielenia certyfikacji;
- nazwę i adres Wnioskodawcy;
- zakres certyfikacji (zgodnie z definicją pkt 3.10 normy PN-EN ISO 17065:2013-03);
- dane identyfikacyjne laboratorium i raportu z badań.

Wraz z wydaniem certyfikatu ICR Polska Sp. z o.o. udziela Wnioskodawcy prawa stosowania tego certyfikatu jako podstawy do oświadczenia, że kolejne wyprodukowane egzemplarze wyrobów spełniają wymagania wyspecyfikowane w certyfikacie.

Uwaga: Uzyskany certyfikat zgodności nie zwalnia Wnioskodawcy od odpowiedzialności za zgodność wyrobu ze wszystkimi wymaganiami oraz za skutki użytkowania wyrobu niewłaściwej jakości. ICR Polska Sp. z o.o. nie ponosi odpowiedzialności za naruszenie przez Wnioskodawcę praw wynikających z Ustawy o prawie autorskim i prawach pokrewnych oraz Ustawy Prawo własności przemysłowej .

W przypadku podjęcia decyzji o nieudzieleniu certyfikacji, Wnioskodawca otrzymuje pisemną informację zawierającą uzasadnienie tej decyzji.


Odnowienie ważności certyfikatu/powiadomienia może nastąpić po ponownym złożeniu wniosku F-P-07-01/02 lub F-P-07-28. Wniosek należy złożyć minimum na 1 miesiąc przed upływem ważności aktualnego certyfikatu. Proces odnowienia ważności przeprowadzany jest na takich samych warunkach jak pierwsza certyfikacja.

Po przeprowadzeniu oceny zgodności z typem w oparciu o zapewnienie jakości procesu produkcji/produktu (moduły D i E /odpowiednio załączniki IV i VII dyrektywy 2014/34/UE) wydawane są Powiadomienia o zapewnieniu jakości procesu produkcji/produktu.

Powiadomienia wydawane są na okres 3 lat, a ich ważność jest potwierdzana po pozytywnym wyniku auditu przeprowadzanego każdego roku.

4. Wykaz certyfikowanych wyrobów i systemów jakości/informacje dostępne publicznie.

Zgodnie z wymaganiami certyfikacyjnymi ICR Polska Sp. z o.o. utrzymuje wykaz zawierający informacje o certyfikowanych wyrobach. Informacje zawierają identyfikację wyrobu,

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	INFORMACJA DLA WNIOSKODAWCÓW	Wydanie nr 13 Strona 10 z 16

odniesienie do dokumentów normatywnych i identyfikację Wnioskodawcy oraz udostępnia na życzenie informację o ważności danej certyfikacji.

Uwaga:

w zakresie posiadanej notyfikacji i w odniesieniu do prowadzonej oceny zgodności z wymaganiami zasadniczymi, ICR Polska Sp. z o.o. informuje organ notyfikujący o certyfikatach badania typu UE/WE i wszelkich aneksach do nich, które wydała lub cofnęła oraz, na żądanie, udostępnia wykaz certyfikatów badania typu UE lub wszelkich aneksów do nich, których wydania odmówiła, które zawieszono lub poddano innym ograniczeniom. Organ notyfikujący informowany jest także o wszelkich okolicznościach, które mogą mieć negatywny wpływ na zakres i warunki notyfikacji, każdym przypadku żądania informacji, które otrzyma ICR Polska Sp. z o.o. od organów nadzoru rynku o wykonanych zadaniach związanych z oceną zgodności, a na żądanie o podejmowanych działaniach związanych z oceną zgodności będących przedmiotem ich notyfikacji oraz o innych realizowanych zadaniach, w tym o działalności transgranicznej i podwykonawstwie.

ICR Polska Sp. z o.o. informuje jednostki notyfikowane (prowadzące podobną działalność w zakresie oceny zgodności jak ICR Polska Sp. z o.o. i zajmującymi się tymi samymi produktami) o certyfikatach badania typu UE/WE lub wszelkich aneksach do nich, których wydania odmówiła, które cofnęła, zawiesiła lub poddała innym ograniczeniom oraz na żądanie, o tych certyfikatach lub wszelkich aneksach do nich, które wydała.

Na żądanie Komisji, państw członkowskich i jednostek notyfikowanych (prowadzących podobną działalność w zakresie oceny zgodności jak ICR Polska Sp. z o.o. i zajmujących się tymi samymi produktami) ICR Polska Sp. z o.o. przekazuje kopie certyfikatów badania typu UE/WE lub aneksów do nich.

Na żądanie Komisja i państwa członkowskie mogą otrzymać kopie dokumentacji technicznej oraz wyniki badań przeprowadzonych przez ICR Polska Sp. z o.o.

ICR Polska Sp. z o.o. informuje jednoosobny organ notyfikujący o wydanych lub cofniętych zatwierdzeniach systemów jakości oraz, okresowo lub na żądanie, udostępnia jednoosobnemu organowi notyfikującemu wykaz zatwierdzeń systemów jakości, których wydania odmówiła, które zawiesiła lub poddała innym ograniczeniom.

ICR Polska Sp. z o.o. informuje pozostałe jednostki notyfikowane o zatwierdzeniach systemów jakości, których wydania odmówiła, które cofnęła, zawiesiła lub poddała innym ograniczeniom oraz, na żądanie, o zatwierdzeniach systemów jakości, które wydała.

5. Poufność, zarządzanie bezstronnością, warunki dotyczące niedyskryminacji


ICR Polska Sp. z o.o. zobowiązuje się do zachowania poufności informacji otrzymanych od Wnioskującego lub wytworzonych podczas realizacji działalności certyfikacyjnej.

Informacje od składających skargę lub urzędów publicznych są traktowane także przez ICR Polska Sp. z o.o. jako poufne.

Informacje udostępnione publicznie przez Wnioskującego nie są traktowane jako poufne.

W przypadku gdy z mocy prawa ICR Polska Sp. z o.o. będzie zobowiązana do ujawnienia informacji trzeciej stronie, Wnioskodawca zostanie powiadomiony z wyprzedzeniem o dostarczonej informacji, chyba że prawo stanowi inaczej.

Działalność certyfikacyjna ICR Polska Sp. z o.o. prowadzona jest w sposób bezstronny.

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	INFORMACJA DLA WNIOSKODAWCÓW	Wydanie nr 13 Strona 11 z 16

Na bieżąco są identyfikowane ryzyka w odniesieniu do swojej bezstronności, a identyfikacja obejmuje ryzyka wynikające z działalności ICR Polska Sp. z o.o. i powiązań Spółki oraz powiązań personelu.

Kierownictwo ICR Polska Sp. z o. o. sformułowało Deklarację Bezstronności, zobowiązując się do zachowania bezstronności w prowadzonej działalności certyfikacyjnej w systemie oceny zgodności w obszarze dobrowolnym i regulowanym, zapewniając poufność pozyskanych informacji, wyważone podejście, niezależność i rzetelność prowadzonych ocen oraz podejmowanych decyzji. Deklaracja Bezstronności dostępna jest na stronie internetowej Spółki.

Zdefiniowana polityka oraz opracowane i wdrożone w ICR Polska Sp. z o.o. procedury nie są wykorzystywane do utrudniania lub uniemożliwiania dostępu Wnioskodawcom, a wymagania są związane tylko z zakresem certyfikacji. Informacje dotyczące zasad i certyfikacji wyrobów są dostępne na stronie internetowej www.icrpolska.com, a także w Biurze Obsługi Klienta ICR Polska Sp. z o.o.

Dostęp do procesu certyfikacji i warunki finansowe nie zależą od wielkości Wnioskodawcy czy też członkostwa w jakimkolwiek stowarzyszeniu lub grupie.

ICR Polska Sp. z o.o. może odmówić przyjęcia wniosku lub utrzymania umowy z Wnioskodawcą, który w sposób wykazany lub fundamentalny uczestniczy w działaniach nielegalnych oraz w przypadkach gdy występują u Wnioskodawcy powtarzające się niezgodności z wymaganiami certyfikacyjnymi dotyczącymi wyrobu.

6. Opłaty za proces certyfikacji.

Opłaty związane z procesem certyfikacji są naliczane zgodnie z aktualnym cennikiem.

Wnioskodawca reguluje należności na podstawie faktur wystawionych przez ICR Polska Sp. z o.o. zgodnie z zaakceptowaną ofertą, sporządzoną w wyniku pozytywnie ocenionego wniosku o certyfikację. Zaakceptowana oferta stanowi załącznik nr 1 do prawnie wiążącej umowy.


Niezależnie od wyniku postępowania certyfikacyjnego Wnioskodawca zobowiązany jest do pokrycia kosztów przeprowadzonego procesu certyfikacji.

7. Zmiany mające wpływ na certyfikację.

Wnioskujący jest zobowiązany do wytwarzania i dostarczania wyrobów na które został wystawiony certyfikat zawsze zgodnie z tymi samymi specyfikacjami, jak w przypadku próbek pozytywnie ocenionych w procesie certyfikacji oraz, że wyroby te będą spełniać wymagania określone w dokumentach normatywnych wyszczególnionych w certyfikacie.

Wszystkie zamierzone modyfikacje wyrobu, czy procesu produkcji w stosunku do wydanego certyfikatu mogą być dokonane tylko po uzyskaniu pisemnej akceptacji przez ICR Polska Sp. z o.o.

Jeżeli wymagania związane z certyfikowanym wyrobem zostaną zmodyfikowane to ICR Polska Sp. z o.o. powiadomi Wnioskodawcę, podając datę wejścia w życie nowych wymagań i zalecając (jeżeli taka konieczność wystąpi) wprowadzenie stosownych sprawdzeń w odniesieniu do wyrobów objętych umową o certyfikacji. Postępowanie w tym zakresie w

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	INFORMACJA DLA WNIOSKODAWCÓW	Wydanie nr 13 Strona 12 z 16

odniesieniu do prowadzonej oceny zgodności z wymaganiami zasadniczymi i dobrowolnej certyfikacji wyrobów na zgodności z normami/specyfikacjami technicznymi jest realizowane według opisu w pkt. 7 Programów PC-P-07-02/03/05/06/07 oraz w rozdziale *Zmiany mające wpływ na certyfikację* Instrukcji I-P-07-01/02/03/04.

W odniesieniu do przekazanych Powiadomień (dotyczy modułów D i E dyrektywy 2014/34/UE), Wnioskodawca informuje ICR Polska Sp. z o.o., która zatwierdziła system jakości, o wszelkich zamierzonych zmianach systemu jakości.

ICR Polska Sp. z o.o. ocenia proponowane zmiany i decyduje, czy zmieniony system jakości będzie wciąż spełniać wymagania, czy też konieczna jest jego ponowna ocena.

ICR Polska Sp. z o.o. powiadamia producenta o swojej decyzji.

Wnioskodawca jest zobowiązany do utrzymywania zapisów z wszystkich reklamacji, które odnoszą się do zgodności z wymaganiami certyfikacyjnymi oraz do podejmowania i dokumentowania właściwych działań w związku z tymi reklamacjami. Prowadzone w tym zakresie zapisy na życzenie udostępnia ICR Polska Sp. z o.o.

8. Powoływanie się na certyfikację

Wnioskodawca może powoływać się na certyfikację tylko zgodnie z zakresem zdefiniowanym w wydany przez ICR Polska Sp. z o.o. certyfikacie i nie może wydawać oświadczeń odnoszących się do swoich wyrobów w sposób nieuprawniony lub wprowadzający w błąd.

W przypadku przekazywania innym przez Wnioskodawcę kopi dokumentów certyfikacyjnych, dokumenty te muszą być skopiowane w całości.


Wnioskodawca może powoływać się na certyfikację swoich wyrobów w celach marketingowych w sposób określony w programie certyfikacji i zobowiązuje się, że nie będzie wykorzystywał certyfikacji swoich wyrobów w sposób mogący zdyskredytować ICR Polska Sp. z o.o.

W przypadku nieprawidłowego powoływania się na program certyfikacji lub wprowadzającego w błąd wykorzystywania certyfikatów ICR Polska Sp. z o.o. zaleci Wnioskodawcy podjęcie działań korygujących, a w razie braku ich skuteczności, działania ICR Polska Sp. z o.o. mogą obejmować zawieszenie, cofnięcie certyfikatu, opublikowanie informacji o naruszeniu, i jeżeli to konieczne, działania prawne.

Nadzór nad sposobem powoływania się na certyfikację a także nad stosowaniem numeru identyfikacyjnego ICR Polska jako jednostki notyfikowanej, sprawowany jest poprzez ocenę publikowanych przez Wnioskodawcę informacji oraz na podstawie ogólnie dostępnych katalogów i materiałów reklamowych, sporządzanych deklaracji zgodności oraz reklamacji.

9. Rozszerzenie zakresu certyfikacji

Proces rozszerzenia certyfikacji/oceny jakości np. o dodatkowe typy, modele oraz normy/dokumenty normatywne może zostać uruchomiony w wyniku złożenia wniosku F-P-07-02/F-P-07-28.

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	INFORMACJA DLA WNIOSKODAWCÓW	Wydanie nr 13 Strona 13 z 16

10. Zakończenie, ograniczenie, zawieszenie, lub cofnięcie certyfikacji.

Zakończenie certyfikacji może nastąpić na żądanie Wnioskodawcy oraz w przypadku wygaśnięcia terminu ważności wydanego certyfikatu. Ograniczenie zakresu certyfikacji może nastąpić w wyniku wystąpienia z takim wnioskiem Wnioskodawcy lub w przypadku gdy niektóre z modeli, czy odmian wymienionych w certyfikacie nie spełniają wyspecyfikowanych wymagań co może być stwierdzone np. po przeprowadzonej ocenie w wyniku skargi zgłoszonej przez użytkownika certyfikowanego wyrobu bezpośrednio do ICR Polska Sp. z o.o. Zawieszenie certyfikatu następuje w przypadku:

- jeżeli zaszło naruszenie programu certyfikacji wyrobu/oceny systemu jakości lub procedur ICR Polska Sp. z o.o.
- stwierdzenia nieprawidłowego powoływania się na program certyfikacji lub wprowadzające w błąd wykorzystywanie certyfikatów/powiadomień;
- pisemnego wystąpienia Wnioskodawcę np. na określony czas przerwania produkcji;
- braku terminowej realizacji zobowiązań finansowych.

Zawieszenie jest zawsze przez ICR Polska Sp. z o.o. oficjalnie potwierdzane wraz z informacją o warunkach, przy których zawieszenie może być uchylone.

Zabronione jest identyfikowanie jakiegokolwiek wyrobu jako certyfikowanego, a wyprodukowanego podczas zawieszenia certyfikatu mającego zastosowanie dla tego wyrobu.

Cofnięcie certyfikatu następuje w przypadkach:


- jeżeli nie zostały rozwiązane przez Wnioskodawcę w ustalonym terminie kwestie, które spowodowały zawieszenie;
- po rozwiązaniu przez Wnioskodawcę umowy;
- jeżeli certyfikowany wyrób nie jest już produkowany lub jeżeli Wnioskodawca zaprzestaje działalności;
- jeżeli Wnioskodawca wprowadzi zmiany w certyfikowanym wyrobie/systemie jakości bez wiedzy ICR Polska Sp. z o.o.;
- jeżeli Wnioskodawca nie spełnia zobowiązań finansowych wobec ICR Polska Sp. z o.o.;
- rezygnacji przez Wnioskodawcę z certyfikatu/powiadomienia.

ICR Polska Sp. z o.o. wprowadza wszelkie niezbędne zmiany w formalnych dokumentach certyfikacyjnych oraz w informacji dostępnej publicznie w przypadku zakończenia, ograniczenia, zawieszenia, cofnięcia lub wznowienia certyfikacji.

Po zawieszeniu, cofnięciu lub zakończeniu certyfikacji, Wnioskodawca zaprzestaje powoływania się na certyfikację oraz wszelkich działań reklamowych, które zawierają jakiegokolwiek odniesienie do niej i podejmuje działania wymagane w programie certyfikacyjnym. Po cofnięciu lub zakończeniu certyfikacji Wnioskodawca dokonuje zwrotu dokumentów certyfikacyjnych do ICR Polska Sp. z o.o.

Po wznowieniu certyfikacji po zawieszeniu ICR Polska Sp. z o.o. wprowadzi wszelkie niezbędne modyfikacje w formalnych dokumentach certyfikacyjnych oraz w informacji dostępnej publicznie, wskazując na fakt, że istnieją właściwe informacje o certyfikacji wyrobu.

Dla przypadku gdy podjęta zostanie przez ICR Polska Sp. z o.o. decyzja, że warunkiem wznowienia certyfikacji jest ograniczenie jej zakresu, to precyzyjna informacja zostanie

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	INFORMACJA DLA WNIOSKODAWCÓW	Wydanie nr 13 Strona 14 z 16

przekazana Wnioskodawcy i nastąpi modyfikacja formalnych dokumentów certyfikacyjnych oraz informacji dostępnej publicznie.

11. Skargi i odwołania

Wnoszącemu przysługuje prawo wniesienia skargi lub odwołania od wydanej decyzji do Dyrektora Zarządzającego

Szczegółowe zasady przyjmowania, oceny i podejmowania decyzji w sprawie skarg i odwołań zostały opisane w procedurze **P-10 Przyjmowanie, ocena i podejmowanie decyzji odnośnie skarg i odwołań** i są dostępne na stronie internetowej ICR Polska Sp. z o.o.

12. Zapisy

Dokumenty i zapisy tworzone w procesie certyfikacji wyrobów w zakresie notyfikowanym i dobrowolnym, przechowywane są zgodnie z procedurą P-01 *Nadzór nad dokumentami i zapisami*. Dla wykazania, że wszystkie wymagania dotyczące procesu certyfikacji zostały spełnione, przechowywane są w ICR Polska Sp. z o.o. zapisy związane z przeprowadzoną oceną przez okres 10 lat po wygaśnięciu ważności wydanego certyfikatu/powiadomienia lub okres wymagany postanowieniami odpowiedniej dyrektywy, określony w Instrukcjach I-P-07-01/02/03/04. Do dyspozycji organu notyfikującego przechowywane są dokumenty dotyczące kompetencji podwykonawców oraz prac wykonanych przez podwykonawców.

13. Załączniki/Wzory formularzy

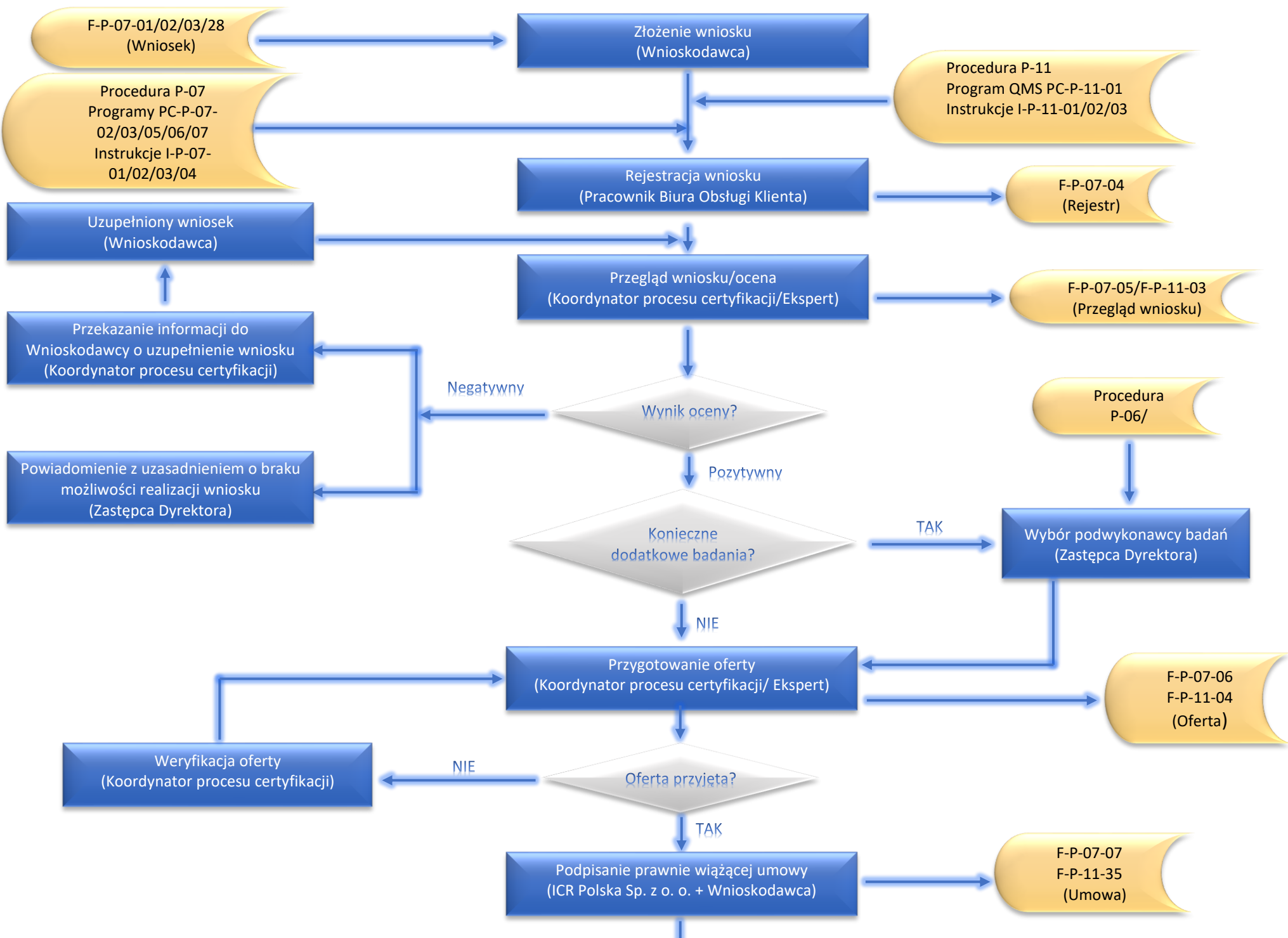
F-P-01-03 Rejestr zmian

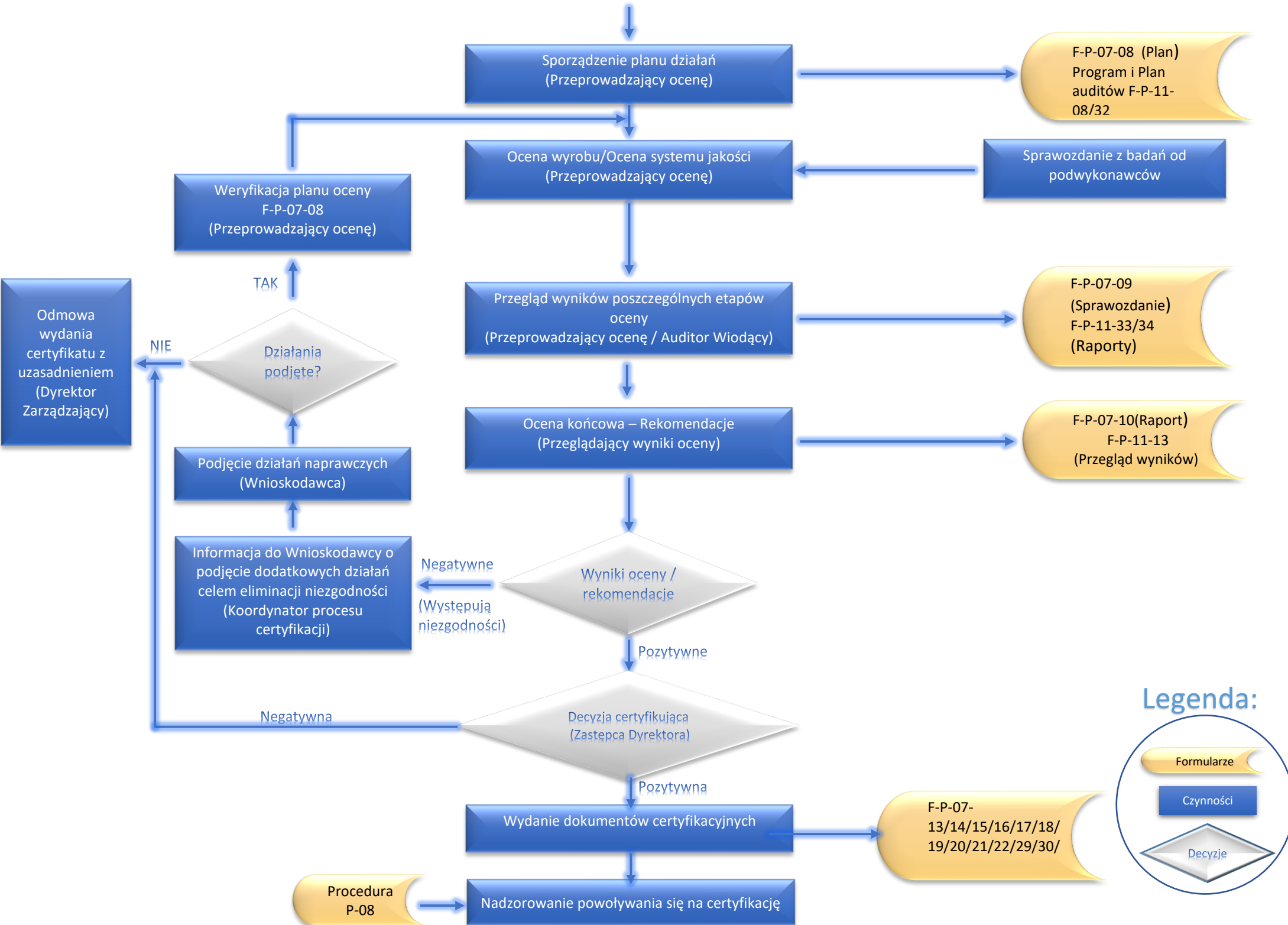
F-P-01-04 Rozdzielnik

14. Schemat postępowania (na str. 15-16)

Opracował	Zatwierdził
Pełnomocnik ds. ZSZ	Dyrektor Zarządzający
Podpis, data	Podpis, data

Schemat postępowania w procesie oceny zgodności i certyfikacji wyrobów





Legenda:

