



ICR Polska Sp. z o.o.

Data wydania :
23.04.2019r.


**PROGRAM CERTYFIKACJI
PC-P-07-06**

Wydanie nr 5

Strona 1 z 22


**PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI W OBSZARZE
DYREKTYWY 2014/34/UE W SPRAWIE
HARMONIZACJI USTAWODAWSTW PAŃSTW
CZŁONKOWSKICH ODNOSZĄCYCH SIĘ DO URZĄDZEŃ I
SYSTEMÓW OCHRONNYCH PRZEZNACZONYCH DO UŻYTKU
W ATMOSFERZE POTENCJALNIE WYBUCHOWEJ**

PC-P-07-06

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 23.04.2019r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI	Wydanie nr 5
	PC-P-07-06	Strona 2 z 22

Spis treści

1. Informacje ogólne
2. Dokumenty normatywne związane z programem.
3. Przebieg i wymagania dotyczące procesu certyfikacji.
 - 3.1 Wnioskowanie o certyfikację wyrobu.
 - 3.2 Przegląd wniosku.
 - 3.3 Przygotowanie i złożenie oferty.
 - 3.4 Podpisanie prawnie wiążącej umowy.
 - 3.5 Ocena wyrobu.
 - 3.6 Przegląd i rekomendacje dotyczące decyzji w sprawie certyfikacji.
 - 3.7 Decyzje w sprawie certyfikacji i dokumenty certyfikacyjne.
4. Wykaz certyfikowanych wyrobów/informacje dostępne publicznie.
5. Poufność i zarządzanie bezstronnością, warunki dotyczące niedyskryminacji.
6. Opłaty za proces certyfikacji.
7. Zmiany mające wpływ na certyfikację.
8. Powoływanie się na certyfikację.
9. Rozszerzenie zakresu certyfikacji
10. Zakończenie, ograniczenie, zawieszenie, lub cofnięcie certyfikacji.
11. Skargi i odwołania.
12. Zapisy
13. Utrzymanie i doskonalenie programu
14. Wykaz wyrobów objętych programem.
15. Załączniki/Wykaz formularzy

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 23.04.2019r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI	Wydanie nr 5
	PC-P-07-06	Strona 3 z 22

1. Informacje ogólne

ICR Polska Sp. z o.o. jest jednostką, oceniającą zgodność jako strona trzecia, działająca w programach certyfikacji w odniesieniu do ustawy z dnia 13 kwietnia 2016r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku oraz ustawy z dnia 30 sierpnia 2002r. o systemie oceny zgodności oraz dokumentami normatywnymi wymienionymi w pkt. 2.

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

Prezentowany Program PC-P-07-06 zawiera zasady i wymagania w odniesieniu do których prowadzona jest ocena zgodności w zakresie Rozporządzenie Ministra Rozwoju z dnia 6 czerwca 2016 r. w sprawie wymagań dla urządzeń i systemów ochronnych przeznaczonych do użytku w atmosferze potencjalnie wybuchowej / dyrektywy 2014/34/UE, w sprawie harmonizacji ustawodawstw państw członkowskich odnoszących się do urządzeń i systemów ochronnych przeznaczonych do użytku w atmosferze potencjalnie wybuchowej w zakresie Artykułu 13.1 (b) (ii) oraz Załącznika III, IV, V, VI, VII, i IX.

ICR Polska Sp. z o.o. ani żadna część tej samej osoby prawnej nie podejmuje działań związanych z projektowaniem, wdrażaniem, wytwarzaniem, instalatorstwem, dostawą lub utrzymywaniem certyfikowanego wyrobu, procesu i usługi dla swoich klientów.


Rodzaje wyrobów objętych tym programem oraz wymagania zgodności odniesione do norm lub innych dokumentów normatywnych zestawione zostały w punkcie 14.

2. Dokumenty normatywne związane z programem

PN-EN ISO/IEC 17065:2013-03	Ocena zgodności. Wymagania dla jednostek certyfikujących wyroby, procesy i usługi
PN-EN ISO/IEC 17067:2014-01	Ocena zgodności. Podstawy certyfikacji wyrobów oraz wytyczne dotyczące programów certyfikacji wyrobów
PN-EN ISO/IEC 17007:2012	Ocena zgodności. Wytyczne dotyczące redagowania dokumentów normatywnych właściwych do stosowania w ocenie zgodności
PN-EN ISO/IEC 17025:2005 (PN-EN ISO/IEC 17025:2017)*	Ogólne wymagania dotyczące kompetencji laboratoriów badawczych i wzorcujących
PN-EN ISO/IEC 80079-34:2011	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

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.

* 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.

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 23.04.2019r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI	Wydanie nr 5
	PC-P-07-06	Strona 4 z 22

3. Przebieg i wymagania dotyczące procesu certyfikacji

3.1 Wnioskowanie o certyfikację wyrobu

Wnioskujący o ocenę zgodności/ certyfikację w odniesieniu do odpowiedniego modułu dyrektywy 2014/34/UE zobowiązany jest wypełnić wniosek w którym podaje informacje niezbędne do przeprowadzenia procesu certyfikacji zgodnie z programem. Formularz wniosku F-P-07-02 dostępny jest na stronie internetowej www.icrqa.com, a także w Biurze Obsługi Klienta ICR Polska Sp. z o.o. gdzie jest po nadesłaniu rejestrowany.

Jeżeli Wnioskodawca jest zainteresowany przekazaniem dokumentacji technicznej do przechowania zgodnie z Artykułem 13.1 (b) (ii) dyrektywy 2014/34/UE wypełnia wniosek F-P-07-03.

Jeżeli Wnioskodawca prześle informacje niezbędne do przeprowadzenia oceny to wniosek może przesłać w dowolnej formie.

Do wniosku należy załączyć dokumentację techniczną która zawiera przynajmniej następujące elementy:


- ogólny opis produktu;
- projekt koncepcyjny i rysunki techniczne oraz schematy części składowych, podzespołów, obwodów itd.;
- opisy i wyjaśnienia niezbędne do zrozumienia tych rysunków i schematów oraz działania produktu;
- wykaz norm zharmonizowanych, stosowanych w całości lub częściowo, do których odniesienia opublikowano w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*, a jeżeli te normy zharmonizowane nie zostały zastosowane, opisy rozwiązań przyjętych w celu spełnienia zasadniczych wymagań zdrowia i bezpieczeństwa dyrektywy 2014/34/UE, w tym wykaz innych właściwych zastosowanych specyfikacji technicznych. W przypadku częściowego zastosowania norm zharmonizowanych w dokumentacji technicznej określa się, które części zostały zastosowane;
- wyniki dokonanych obliczeń projektowych, przeprowadzonych badań itp.
- sprawozdania z badań.

Wraz z dokumentacją (dla modułu B) do wniosku muszą być załączone próbki reprezentatywne dla przewidywanej produkcji. ICR Polska Sp. z o.o. może zażądać dostarczenia dalszych próbek, jeśli jest to niezbędne do przeprowadzenia programu badań. Dopuszcza się złożenie dokumentacji technicznej w wersji elektronicznej.

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.

Do powyższego wniosku należy załączyć dokumentację dotyczącą systemu jakości zgodnie z pkt. 3.2 załącznika IV/VII dyrektywy 2014/34/UE oraz dokumentację techniczną dotyczącą zatwierdzonego typu i kopię certyfikatu badania typu UE.

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.

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 23.04.2019r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI	Wydanie nr 5
	PC-P-07-06	Strona 5 z 22

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. i 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.

Uwaga:

Jeżeli Wnioskodawca dostarczy sprawozdanie z badań sporządzone poza ICR Polska Sp. z o.o. to Wnioskodawca winien o uzupełnić dokumentację o Program badań z laboratorium wykonyującego ocenę.

Po dostarczeniu w/w Programu badań ekspert ICR Polska Sp. z o.o. przeprowadza weryfikację tego Programu w zakresie m. in. kompletności, oceny warunków badań i zastosowanych urządzeń badawczych. Weryfikacja przeprowadzana jest także w przypadku dostarczenia przez Wnioskodawcę tylko części wymaganych badań. W przypadku negatywnego wyniku weryfikacji to ICR Polska Sp. z o.o. zleca takie badania jednostce, która jest akredytowana przez jednostkę należącą do MLA w zakresie wymagań normy PN-EN ISO/ICE 17025 i z którą ICR Polska Sp. z o.o. ma podpisaną prawnie wiążącą umowę. W takich przypadkach powiadamiany jest Wnioskodawca, a oferta zawiera identyfikację jednostki badawczej jak również koszt tych badań.

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- należącą do MLA.


Sprawozdania z badań nie mogą być starsze niż 3 lata, licząc od daty złożenia wniosku o certyfikację.

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. Wnioskodawca będzie na bieżąco informowany o ewentualnej konieczności uzupełnienia informacji zawartych we wniosku lub dokonania uzupełnień dotyczących dokumentacji.

3.3 Przygotowanie i złożenie oferty

Po pozytywnym przeglądzie wniosku przygotowywana jest oferta na przeprowadzenie procesu certyfikacji/zatwierdzenia systemu jakości. Oferta zawierająca koszty przeprowadzenia oceny, terminy realizacji oraz szczegółowe wymagania dotyczące dokumentacji technicznej zostaje przesłana do Wnioskodawcy do zaakceptowania.

Jeżeli zachodzi konieczność wykonania badań laboratoryjnych niezbędnych do

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 23.04.2019r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI	Wydanie nr 5
	PC-P-07-06	Strona 6 z 22

przeprowadzenia procesu certyfikacji to ICR Polska Sp. z o.o. zleca takie badania jednostce, która jest akredytowana przez jednostkę należącą do MLA w zakresie wymagań normy PN-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 na przeprowadzenie procesu certyfikacji lub przechowanie dokumentacji technicznej.

Umowa określa:

- przedmiot umowy;
- ogólne postanowienia certyfikacyjne;
- opłaty;
- powoływanie się na certyfikację;
- warunki zawieszania lub cofania certyfikatu;
- zasady składania skarg i odwołań;
- poufność informacji;
- okres ważności i obowiązywania umowy.

Zaakceptowana oferta stanowi załącznik do podpisanej umowy.

Jeżeli Wnioskodawca jest zainteresowany przekazaniem dokumentacji technicznej do Przechowania zgodnie z Artykułem 13.1 (b) (ii) dyrektywy 2014/34/UE to umowa zawierana jest na formularzu F-P-07-15.

3.5 Ocena wyrobu/systemu jakości

Działania związane z oceną przeprowadza ekspert lub wyznaczony zespół specjalistów /auditorów zgodnie z przyjętym wnioskiem i planem działań. Wyroby oceniane są w odniesieniu do wymagań objętych zakresem certyfikacji oraz wymagań określonych w programie certyfikacji.

W odniesieniu do modułów D i E ocena prowadzona jest na zasadach przyjętych przez ICR Polska Sp. z o. jak dla oceny systemu zarządzania jakością w dwóch etapach.



ICR Polska Sp. z o.o.

**PROGRAM CERTYFIKACJI
PC-P-07-06**

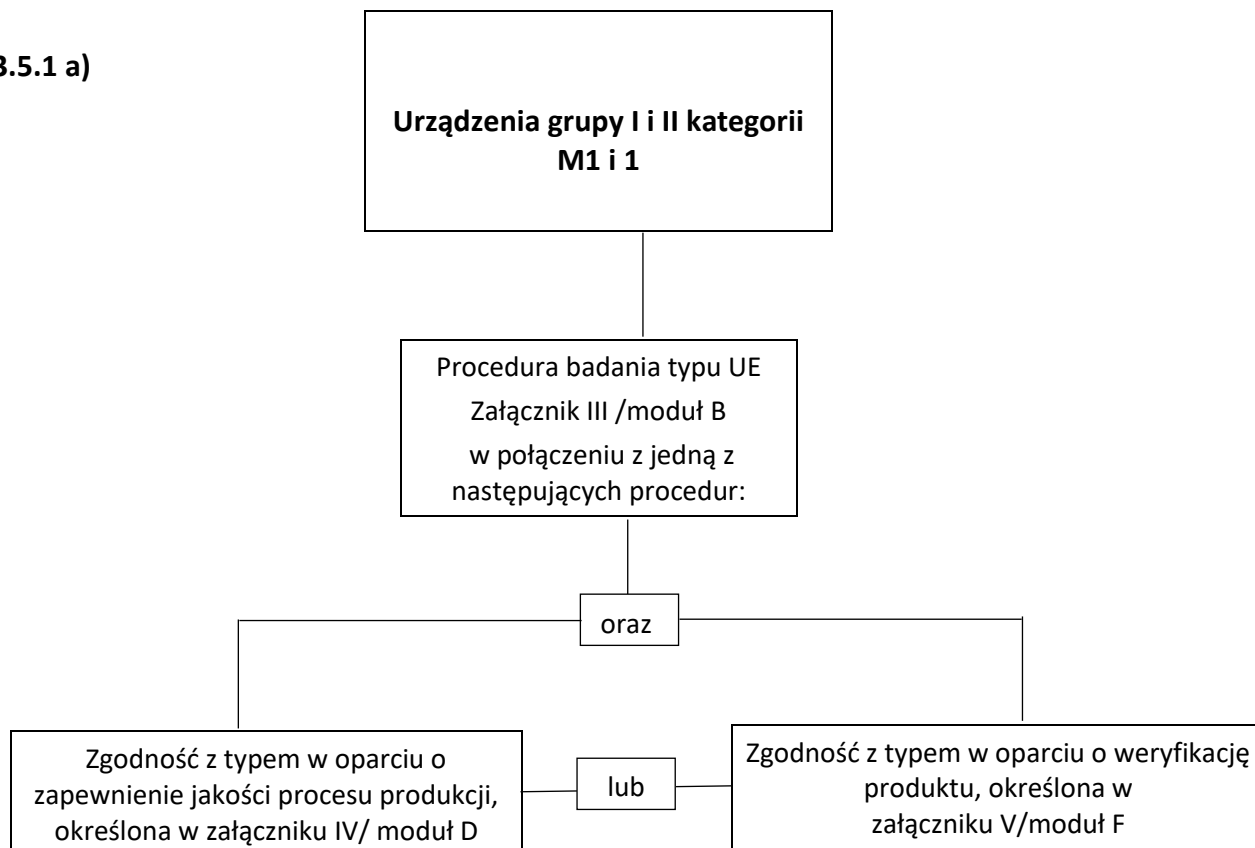
Data wydania :
23.04.2019r.

Wydanie nr 5

Strona **7 z 22**

3.5.1 Schematy procedur oceny zgodności

3.5.1 a)



3.5.1 b)



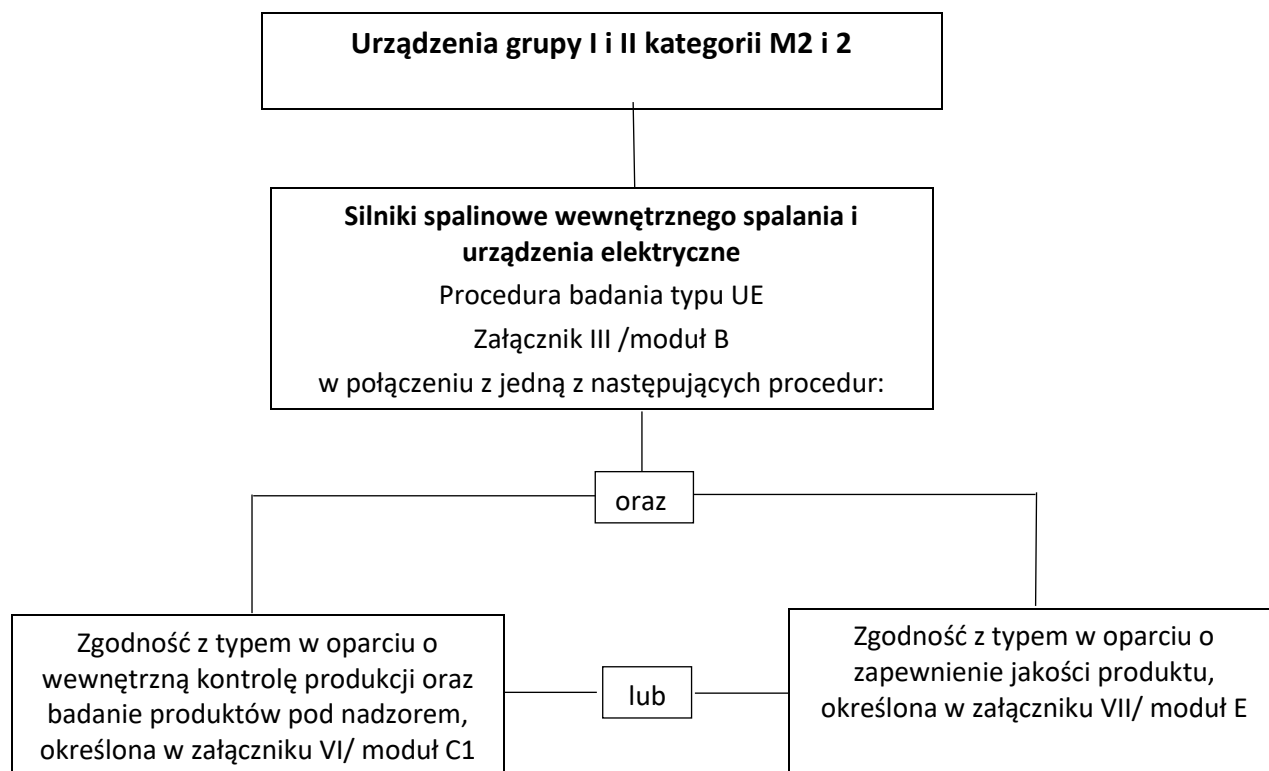
ICR Polska Sp. z o.o.

Data wydania :
23.04.2019r.

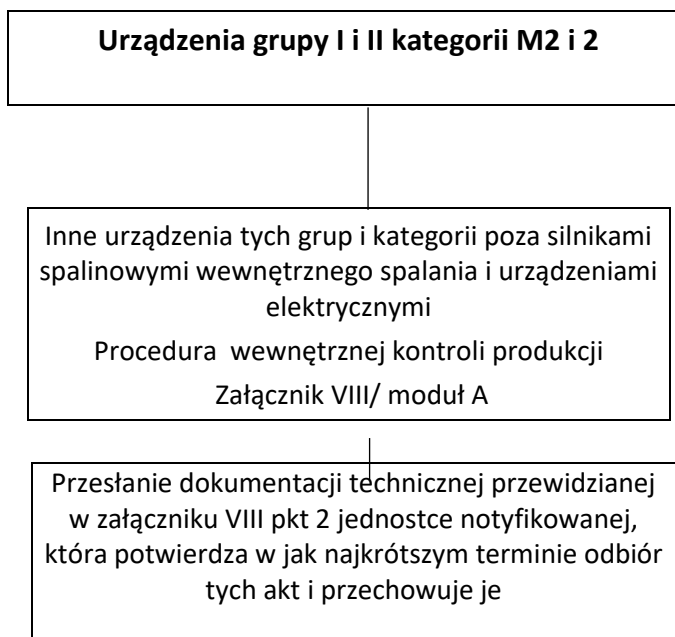
**PROGRAM CERTYFIKACJI
PC-P-07-06**


Wydanie nr 5

Strona 8 z 22

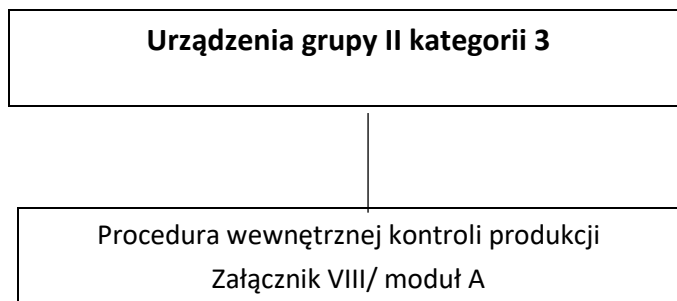


3.5.1 c)

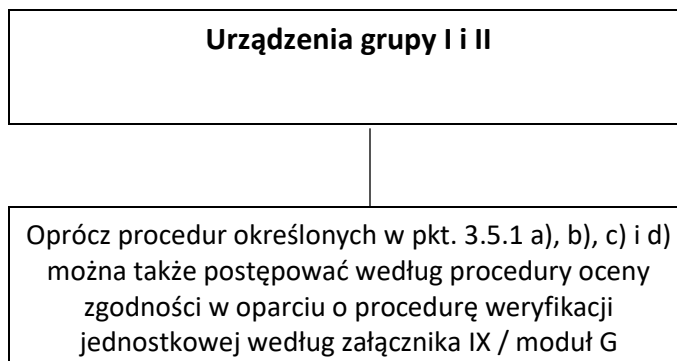


	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 23.04.2019r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI	Wydanie nr 5
	PC-P-07-06	Strona 9 z 22

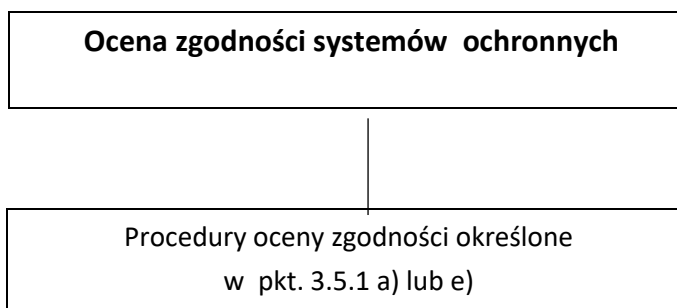
3.5.1 d)




3.5.1 e)



3.5.1 f)



	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 10.09.2018r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI PC-P-07-06	Wydanie nr 3
		Strona 10 z 22

Zgodnie z Artykułem 13.1 (b) (ii) dyrektywy 2014/34/UE, ICR Polska Sp. z o.o. uczestniczy w realizacji tej procedury, przechowując przesłaną przez Wnioskodawcę dokumentację techniczną przewidzianą w załączniku VIII pkt 2.

ICR Polska Sp. z o.o. potwierdza fakt otrzymania i przechowywania tych akt w jak najkrótszym terminie.

Moduł B, Załącznik III: Badania typu UE,

Badanie typu UE to ta część procedury oceny zgodności, w której ICR Polska Sp. z o.o. bada projekt techniczny produktu oraz weryfikuje i poświadcza spełnienie przez projekt techniczny produktu wymagań dyrektywy 2014/34/UE.

Badanie typu UE przeprowadza się z badaniem egzemplarza kompletnego produktu, reprezentatywnego dla przewidywanej produkcji (typ produkcji).

W odniesieniu do modułu **B**, ICR Polska Sp. z o.o. przeprowadza następujący zakres oceny:


- bada dokumentację techniczną, weryfikuje, czy dana próbka (dane próbki) zostały wyprodukowane zgodnie z dokumentacją techniczną, oraz identyfikuje części zaprojektowane zgodnie z odpowiednimi przepisami odnośnych norm zharmonizowanych jak również części, które zaprojektowano zgodnie z innymi odpowiednimi specyfikacjami technicznymi;
- przeprowadza odpowiednie badania i testy lub zleca ich wykonanie w celu sprawdzenia, przypadku gdy producent zdecydował się na zastosowanie rozwiązań określonych w odnośnych normach zharmonizowanych, czy zostały one zastosowane prawidłowo;
- przeprowadza lub zleca przeprowadzenie odpowiednich badań i testów w celu skontrolowania czy w przypadku gdy rozwiązania określone w odnośnych normach zharmonizowanych nie zostały zastosowane, rozwiązania przyjęte przez producenta stosującego inne odpowiednie specyfikacje techniczne, spełniają odnośne zasadnicze wymagania zdrowia i bezpieczeństwa dyrektywy 2014/34/UE;
- uzgadnia z producentem miejsce, w którym przeprowadzone zostaną badania i testy.

Moduł D, załącznik IV: Zgodność z typem w oparciu o zapewnienie jakości procesu produkcji

Zgodność z typem w oparciu o zapewnienie jakości procesu produkcji to ta część procedury oceny zgodności, w której producent wywiązuje się z obowiązków określonych w pkt 2 *Produkcja* i pkt 5 *Oznakowanie CE, deklaracja zgodności UE i świadectwo zgodności* załącznika IV dyrektywy 2014/34/UE oraz na swoją wyłączną odpowiedzialność zapewnia i oświadcza, że dane produkty są zgodne z typem opisanym w certyfikacie badania typu UE i spełniają wymagania powyższej dyrektywy mające do nich zastosowanie.

System jakości zapewnia zgodność produktów z typem opisanym w certyfikacie badania typu UE oraz wymaganiami dyrektywy 2014/34/UE, które mają do nich zastosowanie.

ICR Polska SP. z o.o. jako jednostka notyfikowana ocenia system jakości w celu stwierdzenia, czy spełnia on wymagania.

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 10.09.2018r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI PC-P-07-06	Wydanie nr 3
		Strona 11 z 22

Dokumentacja systemu jakości umożliwia spójną interpretację programów, planów, instrukcji i zapisów dotyczących jakości.

W szczególności zawiera ona odpowiedni opis:

- celów jakości oraz struktury organizacyjnej, obowiązków i uprawnień kierownictwa w odniesieniu do jakości produktów;
- odpowiednich technik, procesów i systematycznych działań dotyczących produkcji, kontroli jakości i zapewnienia jakości, jakie będą stosowane;
- badań i testów, które będą przeprowadzane przed, w trakcie i po procesie produkcji, a także częstotliwości ich przeprowadzania;
- zapisów dotyczących jakości, takich jak sprawozdania z inspekcji, dane uzyskane podczas badań, dane dotyczące wzorcowania, dane dotyczące kwalifikacji odpowiednich pracowników itp.;
- środków monitorowania osiągnięcia żądanej jakości produktu oraz skuteczności funkcjonowania systemu jakości.

ICR Polska Sp. z o.o. prowadzi okresowy nadzór nad systemem jakości, a celem nadzoru jest upewnienie się, że producent należycie wypełnia zobowiązania wynikające z zatwierzonego systemu jakości.

Do celów oceny producent umożliwia jednostce notyfikowanej dostęp do miejsc produkcji, kontroli, badania i magazynowania, a także zapewnia jej wszelkie niezbędne informacje, w szczególności:

- dokumentację dotyczącą systemu jakości;
- zapisy dotyczące jakości, takie jak sprawozdania z inspekcji, dane uzyskane podczas badań, dane dotyczące wzorcowania, dane dotyczące kwalifikacji odpowiednich pracowników itp.


ICR Polska Sp. z o.o. przeprowadza okresowe audyty w celu upewnienia się, że producent utrzymuje i stosuje system jakości, oraz przekazuje producentowi sprawozdanie z auditu.

ICR Polska Sp. z o.o. może dodatkowo przeprowadzać niezapowiedziane wizyty u producenta. Podczas takich wizyt ICR Polska Sp. z o.o. może, o ile to konieczne, przeprowadzać badania produktu lub zlecać ich przeprowadzenie w celu zweryfikowania, czy system jakości funkcjonuje prawidłowo i przekazuje producentowi sprawozdanie z wizyty i, jeżeli przeprowadzono badania, sprawozdanie z badań.

Moduł F, Załącznik V: Zgodności z typem w oparciu o weryfikację produktu

Zgodność z typem w oparciu o weryfikację produktu to ta część procedury oceny zgodności, w której Producent/ Wnioskodawca wywiązuje się z obowiązków określonych w dyrektywie 2014/34/UE Załącznika V w pkt 2 *Produkcja* oraz w pkt 5 *Oznakowanie CE, deklaracja zgodności UE i świadectwo zgodności* oraz na swoją wyłączną odpowiedzialność zapewnia i oświadcza, że produkty, wobec których zastosowano wymagania dotyczące *Weryfikacji*, są zgodne z typem opisanym w certyfikacie badania typu UE i spełniają mające zastosowanie wymagania dyrektywy 2014/34/UE.

W ramach obowiązków określonych w dyrektywie jako *Weryfikacja*,

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 10.09.2018r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI	Wydanie nr 3
	PC-P-07-06	Strona 12 z 22

ICR Polska Sp. z o.o. przeprowadza odpowiednie badania i testy w celu sprawdzenia zgodności produktów z zatwierdzonym typem opisanym w certyfikacie badania typu UE oraz odnośnymi wymaganiami dyrektywy 2014/34/UE.

Badania i testy sprawdzające zgodność produktów z odnośnymi wymaganiami należy przeprowadzić w drodze badania i testowania każdego produktu.

Wszystkie produkty są pojedynczo poddawane badaniom i właściwym testom określonym w odnośnej normie zharmonizowanej/ normach zharmonizowanych lub innych specyfikacjach technicznych bądź badaniom równoważnym w celu zweryfikowania ich zgodności z zatwierdzonym typem opisanym w certyfikacie badania typu UE oraz odnośnymi wymaganiami dyrektywy 2014/34/UE.

W przypadku braku takiej normy zharmonizowanej ICR Polska Sp. z o.o. określa, jakie badania należy przeprowadzić.

Moduł C1, Załącznik VI: Zgodności z typem w oparciu o wewnętrzną kontrolę produkcji oraz badanie produktów pod nadzorem

Zgodności z typem w oparciu o wewnętrzną kontrolę produkcji oraz badanie produktów pod nadzorem to ta część procedury oceny zgodności, w której Producent/Wnioskodawca wywiązuje się ze zobowiązań określonych w dyrektywie 2014/34/UE, Załącznik VI, pkt 2 *Produkcja*, pkt 3 *Kontrola produktów* oraz w pkt 4 *Oznakowanie CE, deklaracja zgodności UE i świadectwo zgodności* oraz na swoją wyłączną odpowiedzialność zapewnia i oświadcza, że dane produkty są zgodne z typem opisanym w certyfikacie badania typu UE i spełniają mające zastosowanie wymagania dyrektywy 2014/34/UE.

W celu weryfikacji zgodności każdego wytworzonego egzemplarza produktu z typem opisanym w certyfikacie badania typu UE oraz z odnośnymi wymaganiami przedmiotowej dyrektywy Producent/Wnioskodawca lub osoba działająca w jego imieniu przeprowadza jedno lub więcej badań jednego lub więcej szczegółowych aspektów tego produktu. Badania są przeprowadzane na odpowiedzialność ICR Polska Sp. z o.o. jako jednostki notyfikowanej, wybranej przez Producenta/Wnioskodawcę.


Na odpowiedzialność ICR Polska Sp. z o.o. Producent/Wnioskodawca umieszcza podczas procesu produkcji jej numer identyfikacyjny.

Moduł E, załącznik VII: Zgodność z typem w oparciu o zapewnienie jakości procesu produkcji

Zgodność z typem w oparciu o zapewnienie jakości produktu to ta część procedury oceny zgodności, w której producent wywiązuje się z obowiązków określonych w pkt. 2 *Produkcja* i pkt. 5 *Oznakowanie CE, deklaracja zgodności UE i świadectwo zgodności* załącznika VII dyrektywy 2014/34/UE oraz na swoją wyłączną odpowiedzialność zapewnia i oświadcza, że dane produkty są zgodne z typem opisanym w certyfikacie badania typu UE i spełniają wymagania powyższej dyrektywy mające do nich zastosowanie.

System jakości zapewnia zgodność produktów z typem opisanym w certyfikacie badania typu UE oraz wymaganiami dyrektywy 2014/34/UE, które mają do nich zastosowanie.

ICR Polska Sp. z o.o. jako jednostka notyfikowana ocenia system jakości w celu stwierdzenia, czy spełnia on wymagania.

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 10.09.2018r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI PC-P-07-06	Wydanie nr 3
		Strona 13 z 22

Dokumentacja systemu jakości umożliwia spójną interpretację programów, planów, instrukcji i zapisów dotyczących jakości.

W szczególności zawiera ona odpowiedni opis:

- celów jakości oraz struktury organizacyjnej, obowiązków i uprawnień kierownictwa w odniesieniu do jakości produktów;
- badań i testów, które będą przeprowadzane przed, w trakcie i po procesie produkcji, a także częstotliwości ich przeprowadzania;
- zapisów dotyczących jakości, takich jak sprawozdania z inspekcji, dane uzyskane podczas badań, dane dotyczące wzorcowania, dane dotyczące kwalifikacji odpowiednich pracowników itp.;
- środków monitorowania osiągnięcia żądanej jakości produktu oraz skuteczności funkcjonowania systemu jakości.

ICR Polska Sp. z o.o. prowadzi okresowy nadzór nad systemem jakości, a celem nadzoru jest upewnienie się, że producent należycie wypełnia zobowiązania wynikające z zatwierzonego systemu jakości.

Do celów oceny producent umożliwia jednostce notyfikowanej dostęp do miejsc produkcji, kontroli, badania i magazynowania, a także zapewnia jej wszelkie niezbędne informacje, w szczególności:

- dokumentację dotyczącą systemu jakości;
- zapisy dotyczące jakości, takie jak sprawozdania z inspekcji, dane uzyskane podczas badań, dane dotyczące wzorcowania, dane dotyczące kwalifikacji odpowiednich pracowników itp.


ICR Polska Sp. z o.o. przeprowadza okresowe audyty w celu upewnienia się, że producent utrzymuje i stosuje system jakości, oraz przekazuje producentowi sprawozdanie z audytu.

ICR Polska Sp. z o.o. może dodatkowo przeprowadzać niezapowiedziane wizyty u producenta. Podczas takich wizyt ICR Polska Sp. z o.o. może, o ile to konieczne, przeprowadzać badania produktu lub zlecać ich przeprowadzenie w celu zweryfikowania, czy system jakości funkcjonuje prawidłowo i przekazuje producentowi sprawozdanie z wizyty i, jeżeli przeprowadzono badania, sprawozdanie z badań.

Moduł G, Załącznik IX: Zgodności w oparciu o weryfikację jednostkową

Zgodność w oparciu o weryfikację jednostkową to procedura oceny zgodności, w której Producent/ Wnioskodawca wywiązuje się z obowiązków określonych w dyrektywie 2014/34/UE Załącznika IX w pkt. 2 *Dokumentacja techniczna*, pkt 3. *Produkcja* oraz w pkt 5. *Oznakowanie CE, deklaracja zgodności UE i świadectwo zgodności* oraz na swoją wyłączną odpowiedzialność zapewnia i oświadcza, że produkt, wobec których zastosowano wymagania dotyczące *Weryfikacji*, jest zgodny z mającymi zastosowanie wymaganiami dyrektywy 2014/34/UE

W ramach wymagań dotyczących *Weryfikacji* ICR Polska Sp. z o.o. jako wybrana jednostka notyfikowana sprawdza zgodność produktu z mającymi zastosowanie wymaganiami dyrektywy 2014/34/UE, przeprowadzając lub zlecając przeprowadzenie odpowiednich badań i testów określonych w odnośnych normach zharmonizowanych lub

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 10.09.2018r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI	Wydanie nr 3
	PC-P-07-06	Strona 14 z 22

testów równoważnych określonych w innych właściwych specyfikacjach technicznych. W przypadku braku takiej normy zharmonizowanej ICR Polska Sp. z o.o. określa, jakie badania należy przeprowadzić.

Wymagany zakres dokumentacji technicznej:

- ogólny opis produktu;
- projekt koncepcyjny i rysunki techniczne oraz schematy części składowych, podzespołów, obwodów itd.;
- opisy i wyjaśnienia niezbędne do zrozumienia tych rysunków i schematów oraz działania produktu;
- wykaz norm zharmonizowanych, stosowanych w całości lub częściowo, do których odniesienia opublikowano w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*, a jeżeli te normy zharmonizowane nie zostały zastosowane, opisy rozwiązań przyjętych w celu spełnienia zasadniczych wymagań zdrowia i bezpieczeństwa dyrektywy 2014/34/UE, w tym wykaz innych właściwych zastosowanych specyfikacji technicznych. W przypadku częściowego zastosowania norm zharmonizowanych w dokumentacji technicznej określa się, które części zostały zastosowane;
- wyniki dokonanych obliczeń projektowych, przeprowadzonych badań itp.
- sprawozdania z badań.

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.

Wszystkie wyniki działań związane z prowadzoną oceną są dokumentowane i wraz z wnioskiem końcowym przekazywane do przeprowadzenia przeglądu.


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 ICR Polska Sp. z o.o. lub ekspert, który nie był bezpośrednio zaangażowany w proces oceny i posiadający kompetencje odpowiednie do zgłoszonego do certyfikacji urządzenia/ systemu ochronnego/systemu jakości. 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.

Dokumenty certyfikacyjne mogą zostać wydane jeżeli wymagania certyfikacyjne zostały spełnione i zawarta została z Wnioskodawcą umowa o certyfikację oraz po podjęciu

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 10.09.2018r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI PC-P-07-06	Wydanie nr 3
		Strona 15 z 22

formalnej decyzji o udzieleniu certyfikacji. Certyfikaty podpisuje Dyrektor Zarządzający i wydawane są dla badania typu UE bezterminowo.

Dla Powiadomień o zapewnieniu jakości procesu produkcji/jakości produktu (moduł D/E dyrektywy 2014/34/UE) decyzję podejmuje i podpisuje Powiadomienia Dyrektor Zarządzający.

Dla modułu B wydawany jest certyfikat badania typu UE dla danego typu urządzenia/ systemu ochronnego, którego właściwości są określone w certyfikacie i pozwalają zidentyfikować m.in.:

- adres i nazwę Wnioskodawcy/Producenta;
- wnioski z badań;
- warunki jego ważności;
- dane niezbędne do identyfikacji ocenianego typu;
- dane identyfikacyjne laboratorium i raportu z badań;
- datę udzielenia certyfikacji.

Do certyfikatu badania typu UE można dołączyć załącznik lub załączniki.

Dla modułu D, ICR Polska Sp. z o.o. powiadamia o decyzji Wnioskodawcę/ producenta, a powiadomienie zawiera wnioski z auditu oraz uzasadnioną decyzję dotyczącą dokonanej oceny. Powiadomienia wydawane są na okres 3 lat, a ich ważność jest potwierdzana po pozytywnym wyniku auditu przeprowadzanego każdego roku.

ICR Polska Sp. z o.o., przekazuje Wnioskodawcy/ producentowi sprawozdanie z okresowego auditu, które przeprowadza w celu upewnienia się, że Wnioskodawca/ producent utrzymuje i stosuje system jakości, uwzględniający specyficzne właściwości objętych nim produktów.

Dla modułu F, ICR Polska Sp. z o.o. wydaje certyfikat zgodności w odniesieniu do przeprowadzonych badań i testów jako potwierdzenie zgodności wytworzonego egzemplarza produktu z zatwierdzonym typem opisanym w certyfikacie badania typu UE oraz umieszcza swój numer identyfikacyjny na każdym zatwierdzonym produkcie lub zleca jego umieszczenie na swoją odpowiedzialność.


Decyzja dotycząca zgody na umieszczenie numeru identyfikacyjnego ICR Polska Sp. z o.o. jako jednostki notyfikowanej na produktach innych niż komponenty (patrz rozdz.

Definicje.....) jest podejmowana przez Zastępcę Dyrektora na podstawie rekomendacji w sprawie certyfikacji.

Dla modułu C1, ICR Polska Sp. z o.o. wydaje certyfikat zgodności w odniesieniu do przeprowadzonych badań i testów dotyczących szczegółowych aspektów produktu jako potwierdzenie zgodności wytworzonego egzemplarza produktu z zatwierdzonym typem opisanym w certyfikacie badania typu UE.

Numer identyfikacyjny ICR Polska Sp. z o.o. umieszcza Producent/Wnioskodawca podczas procesu produkcji na odpowiedzialność ICR Polska Sp. z o.o.

Dla modułu E, ICR Polska Sp. z o.o. powiadamia o decyzji Wnioskodawcę/ producenta, a powiadomienie zawiera wnioski z audytu oraz uzasadnioną decyzję dotyczącą dokonanej

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 10.09.2018r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI	Wydanie nr 3
	PC-P-07-06	Strona 16 z 22

oceny. Powiadomienia wydawane są na okres 3 lat, a ich ważność jest potwierdzana po pozytywnym wyniku auditu przeprowadzanego każdego roku.
ICR Polska Sp. z o.o., przekazuje Wnioskodawcy/ producentowi sprawozdanie z okresowego auditu, które przeprowadza w celu upewnienia się, że Wnioskodawca/ producent utrzymuje i stosuje system jakości, uwzględniający specyficzne właściwości objętych nim produktów.

Dla modułu G, ICR Polska Sp. z o.o. wydaje certyfikat zgodności w odniesieniu do przeprowadzonych badań i testów jako potwierdzenie zgodności wytworzonego egzemplarza produktu z zatwierdzonym typem opisanym w certyfikacie badania typu UE oraz umieszcza swój numer identyfikacyjny na każdym zatwierdzonym produkcie lub zleca jego umieszczenie na swoją odpowiedzialność.

Dla zawartej umowy o przechowywanie dokumentacji technicznej (zgodnie z Artykułem 13.1 (b) (ii) dyrektywy 2014/34/UE), ICR Polska Sp. z o.o. wydaje potwierdzenie przyjęcia i przechowanie dokumentacji technicznej na formularzu.

Uwaga: Uzyskane certyfikaty zgodności/powiadomienia nie zwalniają 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 .

Odnowienie ważności certyfikatu/powiadomienia może nastąpić po ponownym złożeniu wniosku F-P-07-02/ 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.


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

4. Wykaz certyfikowanych wyrobów/informacje dostępne publicznie.

Zgodnie z wymaganiami certyfikacyjnymi ICR Polska Sp. z o.o. utrzymuje wykaz zawierający informacje o certyfikowanych wyrobach. Informacje zawierają identyfikację wyrobu, odniesienie do dokumentów normatywnych i identyfikację Wnioskodawcy oraz udostępnia na życzenie informację o ważności danej certyfikacji.

5. Poufność i 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.	Data wydania : 10.09.2018r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI	Wydanie nr 3
	PC-P-07-06	Strona 17 z 22

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. 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 urządzeń/systemów ochronnych.

6. Opłaty za proces certyfikacji.


Opłaty związane z procesem certyfikacji i nadzoru nad sposobem powoływania się na certyfikację 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.

ICR Polska Sp. z o.o. śledzi wszelkie zmiany w powszechnie uznanym stanie wiedzy technicznej wskazujące, że zatwierdzony typ może nie spełniać już odnośnych wymagań dyrektywy 2014/34/UE, oraz ustala, czy zmiany takie wymagają dalszego badania. Jeżeli z tych ustaleń wynika, że takie badania są konieczne to Zastępca Dyrektora informuje o tym Wnioskodawcę.

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 10.09.2018r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI	Wydanie nr 3
	PC-P-07-06	Strona 18 z 22

Na Wnioskodawcy spoczywa obowiązek informowania ICR Polska Sp. z o.o. o wszelkich modyfikacjach zatwierdzonego typu mogących wpływać na zgodność urządzenia radiowego z zasadniczymi wymaganiami zawartymi w dyrektywie 2014/34/UE lub warunkami ważności wydanego certyfikatu. Takie modyfikacje wymagają dodatkowego zatwierdzenia w formie dodatku do pierwotnego certyfikatu badania typu UE.

W odniesieniu do zmian mających wpływ na certyfikację, rozszerzenia zakresu certyfikacji oraz zakończenia, ograniczenia, zawieszenia, lub cofnięcia certyfikacji, decyzje o uruchomieniu w tym zakresie stosownych działań podejmuje Zastępca Dyrektora. 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, a prowadzone w tym zakresie zapisy na życzenie udostępnia ICR Polska Sp. z o.o.

W odniesieniu do modułów D i E 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, o których mowa w pkt 3.2 (Załącznik IV i VII dyrektywy 2014/34/UE), czy też konieczna jest jego ponowna ocena.

ICR Polska Sp. z o.o. powiadamia producenta o swojej decyzji. Powiadomienie zawiera wnioski z badania oraz uzasadnioną decyzję dotyczącą dokonanej oceny.

8. Powoływanie się na certyfikację


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

W przypadku przekazywania innym przez Wnioskodawcę kopii 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.

Ocena prawidłowości powoływania się na certyfikację sprawowana jest przez ICR Polska Sp. z o.o. poprzez ocenę publikowanych przez Wnioskodawcę informacji oraz na podstawie ogólnie dostępnych katalogów i materiałów reklamowych, sporządzanych deklaracji zgodności oraz reklamacji.

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 10.09.2018r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI PC-P-07-06	Wydanie nr 3
		Strona 19 z 22

9. Rozszerzenie zakresu certyfikacji/oceny systemu jakości

Proces rozszerzenia zakresu certyfikacji może zostać uruchomiony w wyniku złożenia wniosku F-P-07-02/F-P-07-28.

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.

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;
- negatywnych wyników prowadzonej oceny w nadzorze;
- 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 normy lub zasady zostały zmienione, a Wnioskodawca nie zapewni zgodności z nowymi wymaganiami;
- jeżeli Wnioskodawca wprowadzi zmiany w certyfikowanym wyrobie/ zatwierdzonym systemie jakości bez wiedzy ICR Polska Sp. z o.o.;
- jeżeli Wnioskodawca nie spełnia zobowiązań finansowych;
- rezygnacji przez Wnioskodawcę z certyfikatu.

ICR Polska Sp. z o.o. wprowadza zmiany w formalnych dokumentach certyfikacyjnych oraz w informacji dostępnej publicznie w przypadku zakończenia, ograniczenia, zawieszenia, cofnięcia lub wznowienia certyfikacji. O odmowie, ograniczeniu lub cofnięciu certyfikatów ICR Polska Sp. z o.o. informuje organ notyfikujący.

ICR Polska Sp. z o.o. przygotowuje informacje do organu notyfikującego o certyfikatach badania typu UE lub wszelkich dodatkach do nich, które ICR Polska Sp. z o.o. wydała lub

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 10.09.2018r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI	Wydanie nr 3
	PC-P-07-06	Strona 20 z 22

cofnęła oraz, okresowo lub na żądanie, ICR Polska Sp. z o.o. udostępnia wykaz takich certyfikatów lub wszelkich dodatków do nich, których wydania odmówiono, 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 pozostałe jednostki notyfikowane o certyfikatach badania typu UE lub wszelkich dodatkach do nich, których wydania ICR Polska Sp. z o.o. odmówiła, które cofnęła, zawiesiła lub poddała innym ograniczeniom oraz na żądanie, o takich certyfikatach lub wszelkich aneksach do nich, które wydała.

ICR Polska Sp. z o.o. informuje państwa członkowskich o certyfikatach badania typu UE, które wydała, lub o wszelkich dodatkach do nich, w przypadkach gdy normy zharmonizowane, do których odniesienia zostały opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, nie zostały zastosowane wcale lub nie zastosowano ich w całości.

ICR Polska Sp. z o.o. informuje odnośny organ notyfikujący o wydanych lub cofniętych zatwierdzeniach systemów jakości oraz, okresowo lub na żądanie, udostępnia odnośnemu 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.

Uwaga: na żądanie Komisji, państw członkowskich i jednostek notyfikowanych, Zastępca Dyrektora przekazuje kopie certyfikatów badania typu UE lub dodatków do nich.

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

11. Skargi odwołania

Wnioskującemu 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.

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 10.09.2018r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI	Wydanie nr 3
	PC-P-07-06	Strona 21 z 22

12. Zapisy

Dla wykazania, że wszystkie wymagania dotyczące procesu certyfikacji zostały spełnione, przechowywane są w ICR Polska Sp. z o.o. zapisy związane z przeprowadzoną oceną.

Kopie wydanych certyfikatów/powiadomień oraz załączników i dodatków do nich, a także dokumentów technicznych, w tym dokumentacja techniczna przedstawioną przez producenta, przechowywane są w ICR Polska Sp. z o.o. przez 10 lat od daty przeprowadzenia oceny urządzeń/ systemów ochronnych przeznaczonych do użytku w atmosferze potencjalnie wybuchowej/systemu jakości lub do wygaśnięcia ważności danego certyfikatu/powiadomienia.


Do dyspozycji organu notyfikującego przechowywane są dokumenty dotyczące kompetencji podwykonawców oraz prac wykonanych przez podwykonawców.

Rejestr przechowywanej dokumentacji po zakończeniu procesu oceny prowadzony jest na formularzu F-P-06-02.

Zapisy są przechowywane z zapewnieniem poufności.

13. Utrzymanie i doskonalenie programu

W celu potwierdzenia aktualności obowiązywania programu przeprowadzane są okresowe przeglądy prowadzenia programu. Podczas przeglądów uwzględniana jest aktualizacja norm i innych dokumentów normatywnych, określających wyspecyfikowane wymagania oraz informacje zwrotne od Wnioskodawców. Struktura zarządzania programami została opisana w procedurze **P-07 Ocena Zgodności Wyrobów w Zakresie Notyfikowanym oraz Certyfikacja Wyrobów w Zakresie Dobrowolnym**.

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania : 10.09.2018r.
	PROGRAM CERTYFIKACJI PC-P-07-06	Wydanie nr 3
		Strona 22 z 22

14. Wykaz wyrobów objętych programem

Wyrób(y) / Przewidywane zastosowanie	Procedura (moduł) oceny zgodności	Specyfikacje techniczne	Dokument odniesienia [1]
<p>Elektryczne i nieelektryczne urządzenia i komponenty:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Grupa I, kategoria M1 - Grupa II, kategoria 1 <p>Aparatura kontrolna i pomiarowa:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Grupa I, kategoria M1 - Grupa II, kategoria 1 	<p>Badanie typu UE</p> <p>Zgodność z typem w oparciu o wewnętrzną kontrolę produkcji oraz badanie produktów pod nadzorem</p> <p>Zgodność w oparciu o weryfikację jednostkową</p>	<p>PN-EN 1127-1:2011 PN-EN 1127-2:2014-08 PN-EN 50104:2011 PN-EN 50495:2010 PN-EN 60079-0:2013-03 PN-EN 60079-0:2013-03/ A11:2014-03 PN-EN 60079-1:2014-12 PN-EN 60079-2:2015-02 PN-EN 60079-5:2015-08 PN-EN 60079-6:2016-02 PN-EN 60079-7:2016-02 PN-EN 60079-11:2012 PN-EN 60079-15:2010 PN-EN 60079-18:2015-06 PN-EN 60079-18:2015-06 /A1 :2018-02 PN-EN 60079-25:2011 PN-EN 60079-26:2015-04 PN-EN 60079-28:2015-12 PN-EN 60079-31 :2014-10 PN-EN ISO/IEC 80079- 34:2011 PN-EN ISO 80079- 36:2016-07 PN-EN ISO 80079- 37:2016-07</p>	<p>Zał. III – Moduł B</p> <p>Zał. VI – Moduł C1</p> <p>Zał. IX – Moduł G</p> <p>Zał. V – Moduł F</p> <p>Zał. IV – Moduł D</p> <p>Zał. VII – Moduł E</p> <p>Art. 13.1(b) (ii)</p>
<p>Urządzenia elektryczne i komponenty:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Grupa I, kategoria M2 - Grupa II, kategoria 2, 3 <p>Aparatura kontrolna i pomiarowa:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Grupa I, kategoria M2 - Grupa II, kategoria 2, 3 	<p>Zgodność z typem w oparciu o weryfikację produktu</p> <p>Zgodność z typem w oparciu o zapewnienie jakości procesu produkcji</p>		
<p>Nieelektryczne urządzenia, części i podzespoły i komponenty:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Grupa I, kategoria M2 - Grupa II, kategoria 2, 3 	<p>Zgodność z typem w oparciu o zapewnienie jakości produktu</p> <p>Potwierdzenie przechowywania dokumentacji technicznej</p>		

15. Załączniki/Wykaz formularzy

F-P-01-03 Rejestr zmian

F-P-01-04 Rozdzielnik

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