

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-03	Wydanie nr 14
		Strona 1 z 12

**PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI W OBSZARZE
DYREKTYWY 2006/42/WE W ZAKRESIE MASZYN
PC-P-07- 03**

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-03	Wydanie nr 14
		Strona 2 z 12

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 OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-03	Wydanie nr 14
		Strona 3 z 12

1. Informacje ogólne

ICR Polska Sp. z o.o. jest jednostką akredytowaną AC – 197 oraz notyfikowaną o numerze 2703, 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-07-03 zawiera zasady i wymagania w odniesieniu do których prowadzona jest ocena zgodności **w zakresie 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).** Badanie typu WE jest procedurą, według której jednostka notyfikowana stwierdza i zaświadcza, że reprezentatywny model maszyny zwany „typem” spełnia wymagania określone przepisami rozporządzenia jw.


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
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 OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-03	Wydanie nr 14
		Strona 4 z 12

3. Przebieg i wymagania dotyczące procesu certyfikacji

3.1 Wnioskowanie o certyfikację wyrobu

Wnioskujący o certyfikację badania typu WE zobowiązany jest dla każdego typu wypełnić wnioski w którym podaje informacje niezbędne do przeprowadzenia procesu certyfikacji zgodnie z programem. Formularz wniosku F-P-07-02 dostępny jest na stronie internetowej www.icrpolska.com, a także w Biurze Obsługi Klienta ICR Polska Sp. z o.o. gdzie jest po nadesłaniu rejestrowany. Jeżeli Wnioskodawca przekaze informacje niezbędne do przeprowadzenia oceny to wniosek może przesłać w dowolnej formie.

Do wniosku należy dołączyć dla każdego typu dokumentację techniczną maszyny.

Dokumentacja techniczna powinna obejmować projektowanie, wytwarzanie i działanie maszyny w zakresie koniecznym do przeprowadzenia oceny i obejmować:

- ogólny opis maszyny;
- rysunek zestawieniowy maszyny i schematy obwodów sterowania, jak również istotne
- opisy i objaśnienia niezbędne do zrozumienia działania maszyny;
- rysunki szczegółowe, wraz z dołączonymi obliczeniami, wynikami badań, certyfikatami itp., niezbędne do sprawdzenia zgodności maszyny z zasadniczymi wymaganiami w zakresie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa;
- dokumentację oceny ryzyka przedstawiającą zastosowaną procedurę i zawierającą, wykaz zasadniczych wymagań w zakresie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa oraz opis środków wdrożonych w celu wyeliminowania zidentyfikowanych zagrożeń lub zmniejszenia ryzyka i wskazanie ryzyka resztkowego związanego z maszyną, jeżeli ma to zastosowanie;
- zastosowane normy i inne specyfikacje techniczne, wskazujące zasadnicze wymagania w zakresie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa objęte tymi normami;
- wszelkie sprawozdania techniczne podające wyniki badań przeprowadzonych przez producenta albo przez jednostkę wybraną przez producenta lub jego upoważnionego przedstawiciela;
- kopię instrukcji maszyny;
- deklarację włączenia wmontowanej maszyny nieukończonyj i odpowiednią instrukcję montażu takiej maszyny, jeżeli ma to zastosowanie;
- kopię deklaracji zgodności WE maszyn lub innych wyrobów włączonych do maszyny, jeżeli ma to zastosowanie ;
- kopię deklaracji zgodności WE;
- w przypadku produkcji seryjnej, środki wewnętrzzakładowe, jakie zostaną podjęte w celu zapewnienia zgodności maszyny z przepisami rozporządzenia jw.


Wnioskodawca powinien przekazać także do dyspozycji ICR Polska Sp. z o.o. próbkę typu.

ICR Polska Sp. z o.o. może zwrócić się do Wnioskodawcy o dostarczenie dalszych próbek jeżeli będzie to niezbędne do przeprowadzenia badań. Dopuszcza się złożenie dokumentacji technicznej w wersji elektronicznej.

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 maszynie są wystarczające do przeprowadzenia

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-03	Wydanie nr 14
		Strona 5 z 12

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.

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

ICR Polska Sp. z o.o. uzgadnia także z Wnioskodawcą miejsce sprawdzenia, czy dany typ maszyny został wykonany zgodnie z badaną dokumentacją techniczną, i przeprowadzenie niezbędnych kontroli, pomiarów i 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/ICE 17025 (EN ISO/ICE 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.

3.3 Przygotowanie i złożenie oferty

Po pozytywnym przeglądzie wniosku przygotowana jest oferta na przeprowadzenie procesu certyfikacji. 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 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 (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

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-03	Wydanie nr 14
		Strona 6 z 12

Zaakceptowana przez Wnioskodawcę oferta stanowi podstawę do podpisania prawnie wiążącej umowy na przeprowadzenie procesu certyfikacji.

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.

3.5 Ocena wyrobu

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

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

Badanie typu WE jest procedurą, według której ICR Polska Sp. z o.o. stwierdza i zaświadcza, że reprezentatywny model maszyny określonej w załączniku nr 5 do przedmiotowego rozporządzenia, zwany dalej „typem”, spełnia przepisy rozporządzenia.

Dla procedury badania typu WE, ICR Polska Sp. z o.o. bada dokumentację techniczną, sprawdza, czy dany typ został wyprodukowany zgodnie z dokumentacją techniczną, i ustala, które elementy zostały zaprojektowane zgodnie z odpowiednimi postanowieniami norm zharmonizowanych oraz te elementy, których projekt nie opiera się na odpowiednich postanowieniach tych norm.


Jeżeli nie zostały zastosowane normy zharmonizowane, ICR Polska Sp. z o.o. przeprowadza lub zleca przeprowadzenie odpowiednich kontroli, pomiarów i badań w celu ustalenia, czy przyjęte rozwiązania spełniają zasadnicze wymagania przedmiotowego rozporządzenia w zakresie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa.

W przypadku gdy normy zharmonizowane zostały zastosowane, ICR Polska Sp. z o.o. przeprowadza lub zleca przeprowadzenie odpowiednich kontroli, pomiarów i badań w celu sprawdzenia, czy normy te zostały rzeczywiście zastosowane.

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.

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-03	Wydanie nr 14
		Strona 7 z 12

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 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 wydawany jest na okres 5 lat dla typu maszyny, której właściwości są określone w certyfikacie i pozwalają zidentyfikować:

- nazwę i adres jednostki certyfikującej;
- datę udzielenia certyfikacji;
- nazwę i adres Wnioskodawcy (producenta/ upoważnionego przedstawiciela);
- zakres certyfikacji;
- dane identyfikacyjne laboratorium i raportu z badań.

Co 5 lat Wnioskodawca składa wniosek o przeprowadzenie przeglądu ważności certyfikatu badania typu WE. W przypadku gdy ICR Polska Sp. z o.o. stwierdzi ważność certyfikatu przy uwzględnieniu aktualnego stanu wiedzy technicznej, odnawia certyfikat badania typu WE na kolejne 5 lat.


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

Wniosek należy złożyć minimum na 1 miesiąc przed upływem ważności aktualnego certyfikatu. **Proces odnowienia ważności może być przeprowadzany na takich samych warunkach jak pierwsza certyfikacja w przypadku gdy zostały wprowadzone przez Wnioskodawcę zmiany mające wpływ na zgodność z zasadniczymi wymaganiami w zakresie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa lub z przewidywanymi warunkami użytkowania danego typu.**

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

Uwaga: Uzyskany certyfikat badania typu WE 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 .

4. Wykaz certyfikowanych wyrobów/informacje dostępne publicznie.

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-03	Wydanie nr 14
		Strona 8 z 12

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. 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 utrzymywania 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 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.

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-03	Wydanie nr 14
		Strona 9 z 12

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.

Na ICR Polska Sp. z o.o. spoczywa stały obowiązek zapewnienia, że certyfikat badania typu WE pozostaje ważny. O wszelkich istotnych zmianach, które mogłyby mieć wpływ na ważność certyfikatu, ICR Polska Sp. z o.o. powiadamia Wnioskodawcę.

Certyfikaty które straciły ważność podlegają wycofaniu.

Na Wnioskodawcy spoczywa obowiązek informowania ICR Polska Sp. z o.o. (która przechowuje dokumentację techniczną związaną z certyfikatem badania typu WE) o wszelkich zmianach wprowadzonych do zatwierdzonego typu. ICR Polska Sp. z o.o. bada te zmiany i albo potwierdza ważność wydanego certyfikatu badania typu WE, albo wydaje nowy certyfikat, jeżeli zmiany mogą mieć wpływ na zgodność z zasadniczymi wymaganiami w zakresie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa lub z przewidywanymi warunkami użytkowania danego typu.

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 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 23.04.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-03	Wydanie nr 14
		Strona 10 z 12

9. Rozszerzenie zakresu certyfikacji

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

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 lub procedur ICR Polska Sp. z o.o.
- stwierdzenia nieprawidłowego powoływania się na program certyfikacji lub wprowadzające w błąd wykorzystywanie certyfikatów;
- pisemnego wystąpienia Wnioskodawcy 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 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.

ICR Polska Sp. z o.o. informuje organ notyfikujący o certyfikatach badania typu WE i wszelkich aneksach do nich, które wydała lub cofnęła oraz, na żądanie, udostępnia wykaz certyfikatów badania typu WE 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

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 23.04.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-03	Wydanie nr 14
		Strona 11 z 12

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 WE lub wszelkich aneksach do nich, których wydania ICR Polska Sp. z o.o. odmówiła, które cofnęła, zawiesiła lub poddała innym ograniczeniom oraz na żądanie, o tych certyfikatach lub wszelkich aneksach do nich, które wydała.

Uwaga:

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 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.

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.

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 w tym kopia wydanego certyfikatu, dokumentacja techniczna i wszystkie inne dokumenty przez okres 15 lat od daty wydania certyfikatu. Zapisy są przechowywane z zapewnieniem poufności. Do dyspozycji organu notyfikującego przechowywane są dokumenty dotyczące kompetencji podwykonawców oraz prac wykonanych przez podwykonawców.

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**.

14. Wykaz wyrobów objętych programem

Lp.	Nazwa wyrobu/ grupy wyrobów ²	Norma lub dokument normatywny	ICS ¹
-----	--	-------------------------------	------------------

**ICR Polska Sp. z o.o.**Data wydania
23.04.2019r.**PROGRAM
OCENY ZGODNOŚCI
PC-P-07-03**

Wydanie nr 14

Strona 12 z 12

1.	Prasy, w tym prasy krawędziowe, do obróbki metali na zimno, z ręcznym podawaniem lub odbieraniem, których ruchome elementy robocze mogą mieć skok większy niż 6 mm i prędkość przekraczającą 30 mm/s	PN-EN 692+A1:2010 PN-EN 693+A2:2012 PN-EN 12622+A1:2014-02 PN-EN 13736+A1:2012 PN-EN ISO 16092-1:2018-03 PN-EN ISO 16092-3:2018-05	25.120 25.080
2.	Wtryskarki lub prasy do tworzyw sztucznych, z ręcznym podawaniem lub odbieraniem	PN-EN 201:2011 PN-EN 289:2014-11	25.120 83.200
3.	Wtryskarki lub prasy do gumy, z ręcznym podawaniem lub odbieraniem	PN-EN 201:2011 PN-EN 289:2014-11	25.120 83.200
4	Podnośniki do obsługi pojazdów	PN-EN 1493:2010	53.020
5	Urządzenia do podnoszenia osób lub osób i towarów, stwarzające ryzyko upadku z wysokości większej niż 3 metry	PN-EN 280+A1:2015-11	53.020

¹⁾ wg Załącznika 1 (Część B) do DACW-01 kody 5 i/lub 7 cyfrowe

²⁾ wg Dyrektywy 2006/42/WE, ZAŁĄCZNIK IV Kategorii maszyn, do których ma zastosowanie jedna z procedur określonych w art. 12 ust. 3 i 4

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