



**ICR Polska Sp. z o.o.**

Data wydania  
23.04.2019r.


**PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI  
PC-P-07-05**

Wydanie nr 7

Strona 1 z 13

PC-P-07-05


**PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI W OBSZARZE  
DYREKTYWY 2014/53/UE W ZAKRESIE  
URZĄDZEŃ RADIOWYCH  
PC-P-07- 05**

	<b>ICR Polska Sp. z o.o.</b>	Data wydania 23.04.2019r.
	<b>PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI</b>	Wydanie nr 7
	<b>PC-P-07-05</b>	Strona 2 z 13

PC-P-07-05

## 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

	<b>ICR Polska Sp. z o.o.</b>	Data wydania 23.04.2019r.
	<b>PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI</b>	Wydanie nr 7
	<b>PC-P-07-05</b>	Strona 3 z 13

PC-P-07-05

## 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-07-05 zawiera zasady i wymagania w odniesieniu do których prowadzona jest ocena zgodności **w zakresie 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.**

Badanie typu UE to ta część procedury oceny zgodności, w której ICR Polska Sp. z o.o. bada projekt techniczny urządzenia radiowego oraz weryfikuje i poświadcza spełnienie przez projekt techniczny urządzenia radiowego zasadniczych wymagań określonych w artykule 3 dyrektywy 2014/53/UE.


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 /IEC 17025:2005 (PN-EN ISO/IEC 17025:2017)*	Ogólne wymagania dotyczące kompetencji laboratoriów badawczych i wzorcujących
Ustawa z dnia 16 lipca 2004r.	Prawo telekomunikacyjne (Dz.U. z 2014r. poz.243 z późn.zm.)

\* 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

	<b>ICR Polska Sp. z o.o.</b>	Data wydania 23.04.2019r.
	<b>PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI</b>	Wydanie nr 7
	<b>PC-P-07-05</b>	Strona 4 z 13

PC-P-07-05

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.

### 3. Przebieg i wymagania dotyczące procesu certyfikacji

#### 3.1 Wnioskowanie o certyfikację wyrobu

Wnioskujący o certyfikację badania projektu technicznego urządzenia radiowego 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.icrpolska.com](http://www.icrpolska.com), a także w Biurze Obsługi Klienta ICR Polska Sp. z o.o. gdzie jest po nadesłaniu rejestrowany. Jeżeli Wnioskodawca prześle informacje niezbędne do przeprowadzenia oceny to wniosek może przesłać w dowolnej formie.

Do wniosku należy dołączyć:

- deklarację, w formie pisemnej, że ten sam wniosek nie został złożony w innej jednostce notyfikowanej;
- dokumentację techniczną urządzenia radiowego, w formie pisemnej ( dokumentacja techniczna zawiera elementy określone w załączniku V dyrektywy 2014/53/UE);
- dowody potwierdzające zgodność projektu technicznego urządzenia radiowego z wymaganiami (dowody obejmują dokumenty zastosowane w trakcie tworzenia projektu technicznego urządzenia radiowego, a także w stosownych przypadkach wyniki badań przeprowadzonych zgodnie z innymi zastosowanymi specyfikacjami technicznymi przez laboratorium producenta lub przez inne laboratorium badawcze w jego imieniu i na jego odpowiedzialność).

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 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.

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

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

	<b>ICR Polska Sp. z o.o.</b>	Data wydania 23.04.2019r.
	<b>PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI</b>	Wydanie nr 7
	<b>PC-P-07-05</b>	Strona 5 z 13

PC-P-07-05

(EN ISO/IEC 17025) przez jednostkę akredytującą będącą członkiem porozumienia o wzajemnym uznawaniu pomiędzy jednostkami akredytującymi- należąca do MLA lub inne laboratorium wybrane przez producenta i na jego odpowiedzialność.

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 przygotowywana 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 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.


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.

	<b>ICR Polska Sp. z o.o.</b>	Data wydania 23.04.2019r.
	<b>PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI</b>	Wydanie nr 7
	<b>PC-P-07-05</b>	Strona 6 z 13

PC-P-07-05

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

### **Moduł B: badanie typu UE**

Badanie typu UE to ta część procedury oceny zgodności, w której ICR Polska Sp. z o.o. bada projekt techniczny urządzenia radiowego oraz weryfikuje i poświadcza spełnienie przez projekt techniczny urządzenia radiowego zasadniczych wymagań określonych w artykule 3 dyrektywy 2014/53/UE.

Badanie typu UE wykonuje się poprzez ocenę adekwatności projektu technicznego urządzenia radiowego poprzez zbadanie dokumentacji technicznej i dowodów potwierdzających zawartych we wniosku, bez badania próbek (typ projektu).

ICR Polska Sp. z o.o. bada dokumentację techniczną i dowody potwierdzające mając na celu adekwatność projektu technicznego urządzenia radiowego.

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 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 UE wydawany jest bezterminowo dla danego typu urządzenia radiowego, którego właściwości są określone w certyfikacie i pozwalają zidentyfikować:

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

	<b>ICR Polska Sp. z o.o.</b>	Data wydania 23.04.2019r.
	<b>PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI</b>	Wydanie nr 7
	<b>PC-P-07-05</b>	Strona 7 z 13

PC-P-07-05

Do certyfikatu może być dołączony załącznik lub załączniki. Certyfikat badania typu UE i jego załączniki zawierają informacje, które umożliwiają ocenę zgodności wytwarzanych urządzeń radiowych w odniesieniu do badanego typu, a także kontrolę w trakcie eksploatacji.

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

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 przeprowadzany jest na takich samych warunkach jak pierwsza certyfikacja.

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

**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 .

#### **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. 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

	<b>ICR Polska Sp. z o.o.</b>	Data wydania 23.04.2019r.
	<b>PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI</b>	Wydanie nr 7
	<b>PC-P-07-05</b>	Strona 8 z 13

PC-P-07-05

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](http://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 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 2014/53/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.

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/ 53/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



	<b>ICR Polska Sp. z o.o.</b>	Data wydania 23.04.2019r.
	<b>PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI</b>	Wydanie nr 7
	<b>PC-P-07-05</b>	Strona 9 z 13

PC-P-07-05

dokumentowania właściwych działań w związku z tymi reklamacjami. Prowadzone w tym zakresie zapisy na życzenie udostępniła 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.

## 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.

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.

	<b>ICR Polska Sp. z o.o.</b>	Data wydania 23.04.2019r.
	<b>PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI</b>	Wydanie nr 7
	<b>PC-P-07-05</b>	Strona 10 z 13

PC-P-07-05

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 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 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.

**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

	<b>ICR Polska Sp. z o.o.</b>	Data wydania 23.04.2019r.
	<b>PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI</b>	Wydanie nr 7
	<b>PC-P-07-05</b>	Strona 11 z 13

PC-P-07-05

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. Kopie certyfikatów badania typu UE oraz załączników i dodatków do nich, a także dokumentów technicznych, w tym dokumentacją techniczną przedstawioną przez producenta, przechowywane są w ICR Polska Sp. z o.o. przez 10 lat od daty przeprowadzenia oceny urządzenia radiowego lub do wygaśnięcia ważności danego certyfikatu.

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  
23.04.2019r.

PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI  
PC-P-07-05


Wydanie nr 7

Strona 12 z 13

PC-P-07-05

**14. Wykaz wyrobów objętych programem PC-P-07-05**

Lp.	Wyrób(y)/ Przewidywane zastosowanie	Procedura (moduły) oceny zgodności	Specyfikacje techniczne	Odniesienie do przepisu prawa krajowego i europejskiego	
				[1]	[2]
1	Urządzenia radiowe	<u>Badanie typu UE</u>	PN-EN 50360:2017-11 PN-EN 50364:2012 PN-EN 50364:2018-02 PN-EN 50401:2017-11 PN-EN 50566:2017-11 PN-EN 60065:2015-08 PN-EN 60730-1:2012 PN-EN 60950-1:2007 PN-EN 60950-1:2007/A11:2009 PN-EN 60950-1:2007/A12:2011 PN-EN 60950-1:2007/A2:2014-05 PN-EN 60950-22:2007 PN-EN 60950-22:2007/AC:2009 PN-EN 62209-1:2016-12 PN-EN 62209-2:2010 PN-EN 62311:2010 PN-EN 62369-1:2010 PN-EN 62479:2011 PN-ETSI EN 300 220-1 V3.1.1:2017-08 PN-ETSI 300 220-2 V3.1.1:2017-08 PN-ETSI EN 300 220-3-1 V2.1.1:2017-07 PN-ETSI EN 300 220-3-2 V1.1.1:2017-08 PN-ETSI EN 300 220-4 V1.1.1:2017-08 PN-ETSI EN 300 328 V2.1.1:2017-05 PN ETSI EN 300 330 V.2.1.1:2015-09 PN-ETSI EN 300 422-1 V2.1.2:2017-10 PN-ETSI EN 300 422-2 V2.1.1:2017-08 PN-ETSI EN 300 422-3 V.2.1.1:2017-08 PN-ETSI EN 300 422-4 V.2.1.1:2017-10 PN-ETSI EN 300 440 V.2.1.1:2017-10 PN-ETSI EN 300 440-2 V1.4.1:2011 PN-ETSI EN 300 454-2 V1.1.1:2003 PN ETSI EN 301 091-1 V2.1.1:2017-08 PN ETSI EN 301 091-2 V2.1.1:2017-08 PN ETSI EN 301 091-3 V1.1.1:2017-08 PN ETSI EN 301 357 V2.1.1:2018-01 PN ETSI EN 301 489-1 V2.1.1:2017-08 PN-ETSI EN 301 489-3 V1.6.1:2014-03 PN-ETSI EN 301 489-6 V2.1.1:2017-05 PN-ETSI EN 301 489-9 V1.4.1:2008 PN-ETSI EN 301 489-17 V3.1.1:2013-05 PN-ETSI EN 301 511 V12.5.1:2017-10 PN-ETSI EN 301 893 V1.8.1:2015-10 PN-ETSI EN 301 893 V2.1.1:2017-11 PN-ETSI EN 301 908-1 V.11.1.1:2017-02 PN-ETSI EN 301 908-2 V.11.1.2:2018-01 PN-ETSI EN 301 908-10 V.4.2.2:2017-06	Rozdział 3	Załącznik III – moduł B

	<b>ICR Polska Sp. z o.o.</b>	Data wydania 23.04.2019r.
	<b>PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI</b>	Wydanie nr 7
	<b>PC-P-07-05</b>	Strona 13 z 13

PC-P-07-05

			PN-ETSI EN 301 908-13 V.11.1.2:2018-01 PN-ETSI EN 301 908-19 V.6.3.1:2016-10 PN-ETSI EN 301 908-21 V.6.1.1:2016-10 PN-ETSI EN 302 208 V.3.1.1:2016-12 PN-ETSI EN 302 264 V.2.1.1:2017-10 PN-ETSI EN 302 550-1-2 V.1.1.1:2010 PN-ETSI EN 302 550-1-3 V.1.1.1:2010 PN-ETSI EN 302 858 V.2.1.1:2017-07 PN-ETSI EN 303 340 V.1.1.2:2017-03 PN-ETSI EN 303 413 V.1.1.1:2018-01 PN-ETSI EN 303 417 V.1.1.1:2018-02		
--	--	--	--	--	--

#### 15. Załączniki/ Wykaz formularzy

F-P-01-03 Rejestr Zmian

F-P-01-04 Rozdzielnik

<b>Opracował</b>	<b>Zatwierdził</b>
Pełnomocnik ds. ZSZ	Dyrektor Zarządzający
Podpis, data	Podpis, data