
	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-02	Wydanie nr 14 Edition No. 14 Strona: 1 / 13 Page: 1 / 13

PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI W OBSZARZE
 DYREKTYWY 2014/30/UE W ZAKRESIE
 KOMPATYBILNOŚCI ELEKTROMAGNETYCZNEJ

CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM IN SCOPE
 OF ELECTROMAGNETIC COMPATIBILITY DIRECTIVE
 2014/30/EU

PC-P-07- 02

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-02	Wydanie nr 14 Edition No.
		Strona: 2 / 13 Page:

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

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-07-02 zawiera zasady i wymagania w odniesieniu do których prowadzona jest ocena zgodności w obszarze dyrektywy 2014/30/UE, Kompatybilność elektromagnetyczna (EMC) w zakresie Załącznika III część A.

Contents

1. General information.
2. Normative documents related to the program.
3. Process and requirements for the certification process.
 - 3.1 Application for product certification.
 - 3.2 Application review.
 - 3.3 Preparation and submission of the offer.
 - 3.4 Signing a legally binding contract.
 - 3.5 Product assessment.
 - 3.6 Review and recommendations for certification decisions.
 - 3.7 Certification documents and decisions.
4. List of certified products / information available to the public.
5. Confidentiality and management of impartiality, non-discrimination conditions.
6. Certification process fees.
7. Changes affecting for certification.
8. Reference to certification.
9. Extension of certification scope
10. Termination, restriction, suspension or revocation of certification.
11. Complaints and appeals.
12. Records.
13. Maintenance and improvement of the program.
14. List of products included in the program.
15. Attachments/ List of forms.

1. General information

ICR Polska Co., Ltd. is an accredited AC-197 and notified body with the number 2703, assessing compliance as a third party, operating in certification programs in relation to the Act of April 13, 2016. on conformity assessment and market surveillance systems and the Act of August 30, 2002. on the conformity assessment system and the normative documents listed in point 2. The staff of ICR Polska Co., Ltd. the conformity assessment operator has the necessary knowledge and experience, and having appropriate training in this regard, he can properly perform technical and administrative tasks related to the conformity assessment.

The presented Program PC-P-07-02 contains the rules and requirements with regard to which conformity assessment is carried out in the area of Directive 2014/30/EU, Electromagnetic Compatibility (EMC) in the scope of Annex III, part A.



ICR Polska Sp. z o.o.
ICR Polska Co., Ltd.

Data wydania / Edition date
21.12.2020

PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI
CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM
PC-P-07-02

Wydanie nr 14
Edition No.

Strona: 3 / 13
Page:

Ocena obejmuje analizę przekazanej dokumentacji technicznej, a właściwości wyrobu określane są w wydawanym oświadczeniu.

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.

The assessment includes an analysis of the submitted technical documentation, and the product properties are specified in the issued statement.


ICR Polska Co., Ltd. nor any part of the same legal entity undertakes activities related to the design, implementation, fabrication, installation, supply or maintenance of certified product, process and service for its clients.

The types of products covered by this program and the compliance requirements with respect to standards or other normative documents are listed in point 14.

2. Dokumenty normatywne związane z programem

2. Normative documents related to the program

PN-EN ISO/IEC 17065:2013-03	Ocena zgodności. Wymagania dla jednostek certyfikujących wyroby, procesy i usługi
EN ISO/IEC 17065:2012	Conformity assessment. Requirements for certification bodies for products, processes and services
PN-EN ISO /IEC 17067:2014-01	Ocena zgodności. Podstawy certyfikacji wyrobów oraz wytyczne dotyczące programów certyfikacji wyrobów
EN ISO /IEC 17067:2013	Conformity assessment. Basics of product certification and guidelines on. Product certification programs
PN-ISO/IEC 17007:2012	Ocena zgodności. Wytyczne dotyczące redagowania dokumentów normatywnych właściwych do stosowania w ocenie zgodności.
ISO/IEC 17007:2009	Conformity assessment. Guidance on Draft normative documents relevant for use in conformity assessment.
PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02	Ogólne wymagania dotyczące kompetencji laboratoriów badawczych i wzorcujących.
EN ISO/IEC 17025:2017	General requirements for the competence of testing and calibration laboratories.
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	
REGULATION (EC) No 765/2008 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND COUNCIL from 9 July 2008. Laying down requirements for accreditation and market surveillance relating to the marketing of products and repealing Regulation (EEC) No 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	
DECISION OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND COUNCIL No. 768/2008/EC from 9 July 2008. On a common framework for the marketing of products, repealing Council Decision 93/465/EEC	

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-02	Wydanie nr 14 Edition No. Strona: 4 / 13 Page:

3. Przebieg i wymagania dotyczące procesu certyfikacji

3.1 Wnioskowanie o certyfikację wyrobu

Wnioskujący o poddanie aparatury ocenie zgodności zobowiązany jest wypełnić wniosek w którym podaje informacje niezbędne do przeprowadzenia procesu oceny 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 przekaże informacje niezbędne do przeprowadzenia oceny to wniosek może przesłać w dowolnej formie.

Do wniosku należy dołączyć dokumentację techniczną obejmującą proces projektowania, produkcji i działania aparatury oraz analizę i ocenę ryzyka, umożliwiającą ocenę zgodności aparatury z zasadniczymi wymaganiami. Dokumentacja winna obejmować w szczególności:

- ogólny opis aparatury;
- 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 2014/30/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.

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 oceny zgodności;

3. Process and requirements for the certification process

3.1 Application for product certification

The applicant for the conformity assessment of the apparatus is obliged to complete the application in which he provides the information necessary to carry out the assessment process in accordance with the program. The application form F-P-07-02 is available on the website www.icrpolska.com, as well as at the Customer Service Office of ICR Polska Co., Ltd. where it is registered after sending. If the Applicant provides the information necessary to conduct the assessment, the application may be sent in any form.

The application should be accompanied by technical documentation covering the process of designing, manufacturing and operation of the apparatus, as well as risk analysis and assessment, enabling the assessment of the apparatus compliance with the essential requirements. The documentation should include in particular:

- general description of the apparatus;
- conceptual design and engineering drawings and diagrams of components, sub-assemblies, circuits, etc.;
- descriptions and explanations necessary for the understanding of these drawings and diagrams and the operation of the product;
- a list of harmonized standards, applied in full or in part, the references of which have been published in the Official Journal of the European Union, and if these harmonized standards have not been applied, descriptions of the solutions adopted to meet the essential health and safety requirements of Directive 2014/30/EU, including list of other relevant technical specifications used. In the event of partly applied harmonized standards, the technical documentation shall specify the parts which have been applied;
- results of design calculations made, examinations carried out, etc.
- test reports.

It is allowed to submit the technical documentation in an electronic version.

3.2 Review of the application

ICR Polska Co., Ltd. after registering the application, it reviews the information obtained to ensure that:

- information about the Applicant and the product is sufficient to conduct the conformity assessment;
- all known differences in the understanding of issues between ICR Polska Co., Ltd. and the



ICR Polska Sp. z o.o.
ICR Polska Co., Ltd.

Data wydania / Edition date
21.12.2020

PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI
CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM
PC-P-07-02

Wydanie nr 14
Edition No.

Strona: 5 / 13
Page:

- 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 oceny;
- środki do przeprowadzenia wszystkich działań dotyczących oceny są dostępne;
- ICR Polska Sp. z o.o. posiada możliwości i kompetencje do przeprowadzenia procesu oceny zgodności.

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 (EN ISO/IEC 17025) przez jednostkę akredytującą będącą członkiem porozumienia o wzajemnym uznawaniu pomiędzy jednostkami akredytującymi- należąca do MLA.

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

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 ewentualne dodatkowe 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:

Applicant together with the agreements on standards or normative documents have been dissolved;

- the scope of the requested evaluation has been defined;
- the means to carry out all evaluation activities are available;
- ICR Polska Co., Ltd. has the ability and competence to carry out the conformity assessment process.

The applicant will be informed on an ongoing basis about the need to supplement the information contained in the application or supplement the documentation.

ICR Polska Co., Ltd. recognizes the results of tests performed by laboratories whose competences have been confirmed for compliance with the requirements of PN-EN ISO / IEC 17025 (EN ISO / IEC 17025) by an accreditation body being a member of the mutual recognition agreement between accreditation bodies - belonging to the MLA.

Test reports cannot be older than 3 years from the date of submitting the application for certification.

If, as a result of the review of the application, it turns out that ICR Polska Co., Ltd. there are no competences or opportunities to complete the requested certification, such activity will not be undertaken and the Applicant will be notified of the refusal to conduct the assessment.

3.3 Preparation and submission of the offer

After a positive review of the application, an offer for the certification process is prepared. The offer including the costs of the assessment, completion dates and possible additional requirements for the technical documentation is sent to the Applicant for approval.

If ICR Polska Co., Ltd. considers that, based on the certification or certification granted to the Applicant earlier or other Applicants, it may omit certain activities, this fact is included in the offer and documented in the action plan.


At the request of the Applicant, ICR Polska Co., Ltd. will provide justification for not carrying out specific actions.

3.4 Signing a legally binding contract

The offer accepted by the Applicant is the basis for signing a legally binding contract for the certification process.

The contract specifies:

- subject of the contract;

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-02	Wydanie nr 14 Edition No. Strona: 6 / 13 Page:

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

Zaakceptowana oferta stanowi załącznik do podpisanej umowy.

3.5 Ocena

Działania związane z oceną przeprowadza ekspert lub wyznaczony zespół specjalistów zgodnie z przyjętym wnioskiem i planem działań. Dokumentacja techniczna jest oceniana w odniesieniu do wymagań objętych zakresem złożonego wniosku w tym wskazań aspektów technicznych dowodzących spełnienia przez aparaturę zasadniczych wymagań oraz wymagań określonych w programie certyfikacji. Badanie typu UE wykonuje się poprzez ocenę adekwatności projektu technicznego aparatury poprzez zbadanie dokumentacji technicznej, bez badania próbek (typ projektu).

Badanie może być ograniczone do niektórych aspektów zasadniczych wymagań określonych przez Wnioskodawcę lub jego upoważnionego przedstawiciela.

ICR Polska Sp. z o.o. bada dokumentację techniczną w celu oceny adekwatności projektu technicznego aparatury pod kątem tych aspektów zasadniczych wymagań, w przypadku których należy przeprowadzić badania.

Moduł B: badanie **typu UE** to ta część procedury oceny zgodności, w której ICR Polska Sp. z o.o. bada projekt techniczny aparatury oraz weryfikuje i poświadcza spełnienie przez projekt techniczny aparatury zasadniczych wymagań określonych w załączniku I pkt 1 dyrektywy 2014/30/UE.

W przypadku stwierdzenia niezgodności ICR Polska Sp. z o.o. informuje o tym Wnioskodawcę i jeżeli Wnioskodawca decyduje o kontynuowaniu procesu oceny 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.

- general certification provisions;
- fees;
- referencing certification;
- conditions for suspending or withdrawing a declaration;
- rules for submitting complaints and appeals;
- confidentiality of information;
- period of validity and duration of the contract.

The accepted offer constitutes an attachment to the signed contract.

3.5 Assessment

Assessment activities are carried out by an expert or a designated team of specialists in accordance with the approved application and action plan. The technical documentation is assessed in relation to the requirements covered by the submitted application, including indications of technical aspects that prove that the equipment meets the essential requirements and the requirements specified in the certification program. EU-type examination is carried out by assessing the adequacy of the technical design of the apparatus through examination of the technical documentation, without examination of samples (design type).


The examination may be limited to some aspects of the essential requirements specified by the Applicant or his authorized representative.

ICR Polska Co., Ltd. examines the technical documentation in order to assess the adequacy of the technical design of the apparatus in terms of those aspects of the essential requirements for which tests are to be carried out.

Module B: **EU-type** examination is that part of the conformity assessment procedure in which ICR Polska Co., Ltd. examines the technical design of the apparatus and verifies and certifies that the technical design of the apparatus meets the essential requirements set out in Annex I point 1 of Directive 2014/30/EU.

In the event of non-compliance, ICR Polska Co., Ltd. informs the Applicant about it and if the Applicant decides to continue the assessment process, he or she receives information about the scope of additional actions necessary to verify that the non-conformities have been corrected. The evaluation process will then be repeated to implement additional activities. The above activities may require annexing to the signed contract.

All results of activities related to the conducted evaluation are documented and submitted for review together with the final application.

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-02	Wydanie nr 14 Edition No. Strona: 7 / 13 Page:

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.

Jeżeli typ spełnia mające zastosowanie do danej aparatury wymagania dyrektywy 2014/30/UE to ICR Polska Sp. z o.o. wydaje Wnioskodawcy certyfikat badania typu UE.

Certyfikat badania typu WE wydawany jest bezterminowo dla typu aparatury, której właściwości są określone w certyfikacie i pozwalają zidentyfikować:

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

Uwaga: Uzyskany certyfikat badania typu nie zwalnia Wnioskodawcy od odpowiedzialności za zgodność aparatury ze wszystkimi wymaganiami oraz za skutki użytkowania wyrobu niewłaściwej jakości.

Wnioskodawca wprowadza wszelkie niezbędne środki, aby proces produkcji i jego monitorowanie zapewniały zgodność wytworzonych produktów z zatwierdzonym typem opisanym w certyfikacie badania typu UE oraz z mającymi do nich zastosowanie wymaganiami dyrektywy 2014/30/UE.

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.

ICR Polska Sp. z o.o. informuje organ notyfikujący o certyfikatach badania typu UE, które wydała i wszelkich aneksach do nich.

3.6 Review and Recommendations for Certification Decisions.

An employee of ICR Polska Sp. Z oo appointed by the Deputy Director is authorized to review all information and results related to the assessment. z o.o. or an expert who has not been directly involved in the assessment process and has competences appropriate to the product submitted for certification. Recommendations for a certification decision are documented and the basis is a positive review result.

3.7 Certification decisions and certification documents

The decision on certification is made by the Deputy Director of ICR Polska Co., Ltd. on the basis of all information resulting from the evaluation, review and other relevant information. The Deputy Director is not involved in the evaluation process.

If the type meets the requirements of Directive 2014/30/EU applicable to a given apparatus, ICR Polska Co., Ltd. issues the Applicant with an EU-type examination certificate.


The EC-type examination certificate is issued for an indefinite period for the type of apparatus whose properties are specified in the certificate and allow to identify:

- manufacturer's name and address;
- research conclusions;
- the scope of essential requirements covered by the tests;
- conditions for its validity and data necessary to identify the approved type;
- laboratory identification and test report.

Note: The obtained type examination certificate does not release the Applicant from the responsibility for the compliance of the apparatus with all the requirements and for the consequences of using a product of inappropriate quality.

The applicant shall take all measures necessary so that the production process and its monitoring ensure compliance of the manufactured products with the approved type described in the EU-type examination certificate and with the requirements of Directive 2014/30/EU that apply to them.

ICR Polska Co., Ltd. is not responsible for the breach by the Applicant of the rights resulting from the Act on Copyright and Related Rights and the Act on Industrial Property Law.

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-02	Wydanie nr 14 Edition No. Strona: 8 / 13 Page:

ICR Polska Sp. z o.o. na żądanie Komisji, państw członkowskich i jednostek notyfikowanych przekazuje kopie certyfikatów badania typu UE 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.

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 certyfikatu przeprowadzany jest na takich samych warunkach jak pierwsza ocena.

W przypadku negatywnego wyniku oceny (jeżeli typ nie spełnia wymagań dyrektywy 2014/30/UE), certyfikat nie może być wydany, a Wnioskodawca otrzymuje pisemną informację zawierającą uzasadnienie tej decyzji.

ICR Polska Co., Ltd. inform the notifying authority about the EU-type examination certificates it has issued and any annexes to them. ICR Polska Co., Ltd. provide the Commission, the Member States and the notified bodies with a copy of the EU-type examination certificates and / or additions thereto upon request. Upon request, the Commission and the Member States may obtain copies of the technical documentation and the results of tests carried out by ICR Polska Co., Ltd.

The certificate validity may be renewed after re-submission of the F-P-07-02 application. The application should be submitted at least 1 month before the expiry of the validity of the current certificate. The certificate renewal process is carried out under the same conditions as the first assessment. In the event of a negative result of the assessment (if the type does not meet the requirements of Directive 2014/30/EU), the certificate may not be issued, and the Applicant receives written information containing the justification for this decision.

4. Wykaz certyfikowanych wyrobów/informacje dostępne publicznie.

Zgodnie z wymaganiami certyfikacyjnymi ICR Polska Sp. z o.o. utrzymuje wykaz zawierający informacje o wydanych certyfikatach. Informacje zawierają identyfikację aparatury, odniesienie do dokumentów normatywnych i identyfikację Wnioskodawcy oraz udostępnia na życzenie informację o ważności danego certyfikatu badania typu UE.

4. List of certified products / information available to the public.

In accordance with the certification requirements of ICR Polska Co., Ltd. maintains a list containing information on issued certificates. The information includes the identification of the apparatus, reference to normative documents and the identification of the Applicant, and provides information on the validity of a given EU-type examination certificate upon request.

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

5. Confidentiality and impartiality management, non-discrimination conditions


ICR Polska Co., Ltd. undertakes to maintain the confidentiality of information received from the Applicant or generated during the performance of certification activities.

Information from complainants or public authorities is also handled by ICR Polska Co., Ltd. as confidential.

The information made public by the Applicant is not treated as confidential.

If, by virtue of the law, ICR Polska Co., Ltd. will be required to disclose the information to a third party, the Applicant will be notified in advance of the information provided, unless the law provides otherwise.

The certification activities of ICR Polska Co., Ltd. is conducted in an impartial manner. Risks are identified on an ongoing basis with regard to their impartiality, and the identification covers the risks arising from the

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-02	Wydanie nr 14 Edition No. Strona: 9 / 13 Page:

wynikające z działalności ICR Polska Sp. z o.o. i powiązań Spółki oraz powiązań personelu.

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

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

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

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

6. Opłaty za proces certyfikacji.

Opłaty związane z procesem certyfikacji 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.

Wnioskujący jest zobowiązany do wytwarzania i dostarczania aparatury na którą został wydany certyfikat zawsze zgodnie z tymi samymi specyfikacjami, jak w przypadku pozytywnie ocenionych w procesie certyfikacji oraz, że aparatura ta

activities of ICR Polska Co., Ltd. and relationships of the Company; and relationships of personnel.

The management of ICR Polska Sp. z o.o. has formulated a Declaration of Impartiality, committing itself to maintaining impartiality in the certification activities carried out in the compliance assessment system in the voluntary and regulated area, ensuring the confidentiality of the information obtained, a balanced approach, independence and reliability of the assessments and decisions made. The Declaration of Impartiality is available on the Company's website.

Defined policy as well as developed and implemented in ICR Polska Co., Ltd. the procedures are not used to hinder or prevent access for Applicants, and the requirements are related only to the scope of certification. Information on the rules and certification of products is available on the website www.icrpolska.com, as well as at the ICR Polska Co., Ltd.

Access to the certification process and financial conditions do not depend on the Applicant's size or membership in any association or group.

ICR Polska Co., Ltd. may refuse to accept the application or maintain an agreement with an Applicant who demonstrably or fundamentally participates in illegal activities and in cases where the Applicant has repeated non-compliance with the certification requirements for the product.

6. Fees for the certification process.


The fees related to the certification process and supervision over the method of referring to certification are calculated in accordance with the current price list.

The applicant pays the amounts due on the basis of invoices issued by ICR Polska Co., Ltd. in accordance with the approved offer, prepared as a result of a positively assessed application for certification. The accepted offer constitutes Appendix No. 1 to the legally binding contract.

Regardless of the result of the certification procedure, the Applicant is obliged to cover the costs of the certification process.

7. Changes affecting certification.

The applicant is obliged to manufacture and deliver the equipment for which the certificate was issued, always in accordance with the same specifications as in the case of positively assessed in the certification process and that the equipment will meet the requirements

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-02	Wydanie nr 14 Edition No.
		Strona: 10 / 13 Page:

będzie spełniać wymagania określone w dokumentach normatywnych wyszczególnionych w certyfikacie.

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 2014/30/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 wszystkich modyfikacjach zatwierzonego typu mogących wpływać na zgodność aparatury z zasadniczymi wymaganiami zawartymi w dyrektywie 2014/30/UE lub warunkami ważności wydanego certyfikatu. Takie modyfikacje wymagają dodatkowego zatwierdzenia w formie aneksu do pierwotnego certyfikatu badania 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 udostępni 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. oświadczeniu, a także nie może wydawać opinii odnoszących się do swojej aparatury 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

specified in the normative documents specified in the certificate.

ICR Polska Co., Ltd. keep track of any changes in the generally acknowledged state of the art which indicate that the approved type may no longer comply with the relevant requirements of Directive 2014/30/EU, and determine whether such changes require further investigation.

If these findings indicate that such tests are necessary, the Deputy Director shall inform the Applicant about it. The Applicant is obliged to inform ICR Polska Co., Ltd. about all modifications to the approved type that may affect the compliance of the apparatus with the essential requirements of Directive 2014/30/EU or the conditions of validity of the issued certificate. Such modifications require additional approval in the form of an addendum to the original type examination certificate.

The applicant is obliged to keep records of all complaints that relate to compliance with the certification requirements and to take and document appropriate actions in relation to these complaints. The records in this regard are provided by ICR Polska Co., Ltd.

8. Reference to Certification


The applicant may refer to the certification only in accordance with the scope defined in the issued by ICR Polska Co., Ltd. statement, and may not express opinions concerning its apparatus in an unauthorized or misleading manner.

If the Applicant provides others with copies of certification documents, these documents must be copied in full.

The applicant may refer to the certification of his products for marketing purposes in the manner specified in the certification program and undertakes not to use the certification of his products in a way that could discredit ICR Polska Co., Ltd.

In the event of incorrect reference to the certification program or misleading use of certificates, ICR Polska Co., Ltd. will recommend the Applicant to take corrective actions, and if they are not effective, the actions of ICR Polska Co., Ltd. may include suspension, revocation, publication of a breach, and, if necessary, legal action.

The correctness of reference to certification is assessed by ICR Polska Co., Ltd. by assessing the information published by the Applicant and on the basis of generally available catalogues and advertising materials, prepared declarations of compliance and complaints.

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-02	Wydanie nr 14 Edition No. Strona: 11 / 13 Page:

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 oraz w przypadku wygaśnięcia terminu ważności wydanego certyfikatu.

Ograniczenie zakresu certyfikacji może nastąpić w wyniku wystąpienia z takim wnioskiem Wnioskodawcy.

Zawieszenie ważności certyfikatu następuje w przypadku:

- jeżeli zaszło naruszenie programu certyfikacji lub procedur ICR Polska Sp. z o.o.;
- stwierdzenia nieprawidłowego powoływania się na program certyfikacji lub wprowadzające w błąd wykorzystywanie certyfikatu;
- pisemnego wystąpienia Wnioskodawcą 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 aparatury jako certyfikowanej, a wyprodukowanej podczas zawieszenia 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 certyfikowana aparatura nie jest już produkowana lub jeżeli Wnioskodawca zaprzestaje działalności;
- jeżeli Wnioskodawca wprowadzi zmiany w certyfikowanej aparaturze bez wiedzy ICR Polska Sp. z o.o.;
- jeżeli Wnioskodawca nie spełnia zobowiązań finansowych;
- rezygnacji przez Wnioskodawcę z certyfikacji.

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.

9. Extending the scope of certification

The process of extending the scope of certification may be started as a result of submitting the application F-P-07-02.

10. Termination, restriction, suspension, or revocation of certification.

The certification may be completed at the request of the Applicant and in the event of the expiry date of the issued certificate.

Limiting the scope of certification may occur as a result of such a request Applicants.

Certificate validity is suspended in the case of:

- if the certification program or procedures of ICR Polska Sp. z o.o.;
- finding incorrect reference to the certification program or misleading use of the certificate;
- a written request from the Applicant, e.g. for a specified period of production interruption;
- failure to meet financial obligations on time.

The suspension is always by ICR Polska Co., Ltd. officially confirmed, together with information on the conditions under which the suspension may be lifted.


It is forbidden to identify any apparatus as certified, and produced during suspension applicable to this product.

The certificate is withdrawn in the following cases:

- if the issues causing the suspension have not been resolved by the Applicant within the set time limit;
- after the Applicant terminates the contract;
- if the certified apparatus is no longer manufactured or if the Applicant ceases to operate;
- if the Applicant introduces changes to the certified apparatus without the knowledge of ICR Polska Sp. z o.o.;
- if the Applicant fails to meet its financial obligations;
- the Applicant's resignation from certification.

ICR Polska Co., Ltd. introduces changes to formal certification documents and information available to the public in the event of termination, restriction, suspension, withdrawal or renewal of certification.

ICR Polska Co., Ltd. informs the notifying authority (the competent minister for computerization) about the EU-type examination certificates and any additions thereto that it has issued or withdrawn and, upon request, provides the list of EU-type examination certificates or

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-02	Wydanie nr 14 Edition No.
		Strona: 12 / 13 Page:

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

ICR Polska Sp. z o.o. informuje jednostki notyfikowane prowadzące działalność w zakresie oceny zgodności w stosunku do takiego samego rodzaju aparatury certyfikatach badania typu UE lub wszelkich aneksach do nich, których wydania odmówiła, które cofnęła, zawiesiła lub poddała innym ograniczeniom oraz na żądanie, o tych certyfikatach lub wszelkich aneksach do nich, które wydała.

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 UE 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. kopie certyfikatu badania typu UE, załączniki i aneksy do certyfikatu, a także

any additions thereto refused, suspended or subjected to other restrictions. The notifying authority is also informed about any circumstances that may have a negative impact on the scope and conditions of the notification, each case of requesting information that is received by ICR Polska Co., Ltd. from market surveillance authorities about conformity assessment tasks performed, and on request, about conformity assessment activities performed within the scope of their notification, and about other tasks performed, including cross-border activities and subcontracting. ICR Polska Co., Ltd. informs notified bodies operating in the field of conformity assessment in relation to the same type of apparatus with EU-type examination certificates or any annexes thereto refused, withdrawn, suspended or otherwise restricted, and on request, about these certificates or any additions thereto which she released.

Attention:


at the request of the Commission, Member States and notified bodies (conducting similar activities in the field of conformity assessment as ICR Polska Sp.z o.o. and dealing with the same products) ICR Polska Co., Ltd. provide copies of EU-type examination certificates or their additions. Upon request, the Commission and the Member States may obtain copies of the technical documentation and the results of tests carried out by ICR Polska Co., Ltd.

11. Complaints of appeal

The applicant has the right to lodge a complaint or appeal against the decision to the Managing Director. Detailed rules for accepting, evaluating and making decisions on complaints and appeals are described in procedure P-10. Receiving, evaluating and making decisions on complaints and appeals and are available on the website of ICR Polska Co., Ltd.

12. Records

To demonstrate that all the requirements for the certification process have been met, they are stored at ICR Polska Co., Ltd. copies of the EU-type examination certificate, attachments and additions to the

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-02	Wydanie nr 14 Edition No. Strona: 13 / 13 Page:

dokumenty techniczne, w tym dokumentacja przedstawiona przez producenta, aż do wygaśnięcia tego certyfikatu. Zapisy są przechowywane z zapewnieniem poufności. Do dyspozycji organu notyfikującego przechowywane są dokumenty dotyczące kompetencji podwykonawców oraz prac wykonanych przez podwykonawców.

certificate, as well as technical documents, including the documentation provided by the manufacturer, until the expiry of this certificate. Records are kept confidential. Documents concerning the competence of subcontractors and the work carried out by subcontractors shall be kept at the disposal of the notifying authority.

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**.

13. Maintaining and improving the program

In order to confirm the validity of the program, periodic reviews of the program are carried out. During the reviews, the updating of standards and other normative documents that define the specified requirements and feedback from Applicants is taken into account. The program management structure is described in the procedure **P-07 Product Conformity Assessment in the Notified Scope and Certification of Products in the Voluntary Scope**.

14. Wykaz wyrobów objętych programem

Lista wyrobów i specyfikacji technicznych znajduje się w aktualnym i załączonym do niniejszego programu formularzu F-P-07-34.

14. List of products included in the program

The list of products and technical specifications can be found in the current form F-P-07-34 attached to this program.

15. Załączniki/ wykaz formularzy

F-P-01-03 Rejestr zmian
F-P-01-04 Rozdzielnik

15. Attachments/ List of forms.

F-P-01-03 Change register
F-P-01-04 Distribution list

Opracował / Prepared by:	Zatwierdził / Approved by:
Pełnomocnik ds. ZSZ / Quality Manager	Dyrektor Zarządzający / Managing Director
/.../ Wojciech Henrykowski	/.../ Rafał Kalinowski
Podpis, data / Signature, date	Podpis, data / Signature, date