|  |
| --- |
| *wypełnia ICG****to be filled in by the ICG*** |
| *data wpływu wniosku****date of application*** |  |
| *numer wniosku****application number*** |  |
| *data rejestracji wniosku****date of registration of the application*** |  |
| *podpis osoby rejestrującej wniosek****signature of the person registering the application*** |  |
| **WNIOSEK /APPLICATION**o ocenę zgodności wyrobu zgodnie z rozporządzeniem 2016/425 (PPER) [[1]](#footnote-1) **for product conformity assessment in accordance with Regulation 2016/425 (PPER)[[2]](#footnote-2)**  |
| [ ]  Moduł B/ **Modul B**[ ]  Moduł C2/ **Modul C2** | [ ]  Moduł D/ **Modul D**[ ]  Moduł B+C2/ **Modul B+C2** | [ ]  Moduł B+D/ **Modul B+D** |

|  |
| --- |
| 1. CEL SKŁADANIA WNIOSKU**/PURPOSE OF THE APPLICATION**
 |
| [ ] Certyfikacja/**Certification** | [ ]  Ponowna certyfikacja/**Recertification** | [ ]  Przegląd certyfikatu badania typu UE/  **Review of the EU-type examination certificate** |
| 1. DANE IDENTYFIKACYJNE WNIOSKODAWCY**/IDENTIFICATION OF THE APPLICANT**
 |
| Nazwa i adres, kraj Wnioskodawcy**Name and address, country of Applicant** | Adres zakładu produkcyjnego**Address of the production facility** |
|  |  |
| Dane firmy (KRS, NIP, REGON)/**Company registration number** |
|  |
| Strona www/**Website** | Adres e-mail/**E-mail** | Telefon/**Phone** |
|  |  |  |
| *Dane kontaktowe osoby upoważnionej do reprezentowania organizacji wobec jednostki notyfikowanej (imię, nazwisko, stanowisko, e-mail, telefon)/* **Contact details of the person authorised to represent the organisation to the notified body (name, surname, position, e-mail, telephone):** |
| B.1. STATUS WNIOSKODAWCY/ **STATUS OF THE APPLICANT:** |
| [ ]  Producent[[3]](#footnote-3)/ **Manufacturer**[[4]](#footnote-4) | [ ]  Upoważniony przedstawiciel[[5]](#footnote-5)/ **Authorized Representative**[[6]](#footnote-6) |
| Nazwa i adres Producenta:**Name and address of the Manufacturer:** | Nazwa i adres Upoważnionego Przedstawiciela:**Name and address of the Authorised Representative:** |
|  |  |
| 1. IDENTYFIKACJA PRODUKTU/ **PRODUCT IDENTIFICATION**
 |
| C.1Nazwa produktu/ **Product name** | C.2Przeznaczenie/ **Intended use** | C.3Oznaczenie typu stosowane przez Producenta/ **Type designation used by the Manufacturer** |
|  |  |  |
| Wykaz obowiązujących wymogów, norm i innych specyfikacji technicznych/**List of applicable requirements, standards and other technical specifications** |
|  |
| Certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001 (jeśli dotyczy)/ **Quality Management System Certificate ISO 9001 (if applicable**) |
| [ ]  Tak/ **Yes** | [ ]  Nie/ **No** |
|  |
| 1. OŚWIADCZENIA/ **CLAIMS**
 |
| [ ]  Zapoznałem się i zrozumiałem OWH oraz procedurę oceny zgodności oraz ryzyka dotyczące certyfikacji wyrobów.Przyjmuję do wiadomości, że zasady dot. postępowania mogą ulec zmianie w trakcie postępowania np. w wyniku zmian przepisów prawnych lub wymagań, na które jednostka przeprowadzająca ocenę nie ma bezpośredniego wpływu. [ ]  Deklaruję, że wniosek nie został złożony w innej jednostce notyfikowanej.[ ]  Wyrób przedstawiony w niniejszym wniosku nie był przedmiotem współpracy między Wnioskodawcą a Jednostką, do której wnioskuję o przeprowadzenie oceny (w tym również na etapie projektowania). Oświadczam, że według aktualnego stanu wiedzy nie zidentyfikowałem konfliktu interesów oraz powiązań mających wpływ na zagrożenie bezstronności. W sytuacji pojawienia się takiego ryzyka bezzwłocznie poinformuję o tym jednostkę. Deklaruję, że na każde życzenie jednostki prowadzącej ocenę zobowiązuję się do udzielenia informacji mającej wpływ i znaczenie na udokumentowanie zachowania bezstronności.[[7]](#footnote-7) [ ]  Zobowiązuję się do dostarczenia kompletnej, w szczególności jednoznacznej, czytelnej dokumentacji technicznej wyrobu oraz wszelkich informacji niezbędnych do dokonania jej oceny oraz oceny wyrobu wymienionej w załączniku III Rozporządzenia 2016/425 (PPER) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_[ ]  **I have read and understood the GTC and the procedure for conformity assessment and risks related to product certification.****I acknowledge that the rules of conduct may change during the proceedings, e.g. as a result of changes in legal regulations or requirements over which the assessment entity has no direct influence.** **[ ]  I declare that the application has not been lodged in another notified body.****[ ]  The product presented in this application has not been the subject of cooperation between the Applicant and the Member to which I am requesting an assessment (including at the design stage). I declare that, according to the current state of knowledge, I have not identified a conflict of interest or connections affecting the threat to impartiality. If such a risk arises, I will inform the entity immediately. I declare that at the request of the assessment body, I undertake to provide information that has an impact and significance in documenting impartiality.[[8]](#footnote-8)****[ ]  I undertake to provide complete, in particular unambiguous, legible technical documentation of the product and all information necessary to assess it and assess the product listed in Annex III r of Regulation 2016/425 (PPER)** |
| 1. UWAGI/ADNOTACJE/ **NOTES/ANNOTATIONS**
 |
|  |
| 1. Informacje dodatkowe/ **Additional information**
 |
| Na podstawie wymogów rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 (RODO) art. 13 ust. 1 i 2, informujemy o przetwarzaniu danych osobowych na stronie internetowej, pod adresem: [www.intercertglobal.com](http://www.intercertglobal.com) . Wnioskodawca przekaże tę informację swoim pracownikom, biorącym udział w realizacji niniejszego wniosku oraz osobom, które będą kontaktować się z jednostką.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**Based on the requirements of Regulation (EU) 2016/679 of the European Parliament and of the Council (GDPR) Article 13(1) and (2), we inform you about the processing of personal data on the website at:** [**www.intercertglobal.com**](http://www.intercertglobal.com) **. The applicant will provide this information to its employees involved in the implementation of this application and to persons who will contact with the body.** |
| 1. ZAŁĄCZNIKI DO WNIOSKU (JEŚLI MAJĄ ZASTOSOWANIE)/ **ANNEXES TO THE APPLICATION (IF APPLICABLE)**
 |
| * 1. Dokumentacja techniczna wyrobu[[9]](#footnote-9)/ **Technical documentation of the product,[[10]](#footnote-10)**
	2. Dokumentacja systemu zapewnienia jakości produkcji[[11]](#footnote-11)/ **Production quality assurance system documentation[[12]](#footnote-12)**
	3. Certyfikat badania typu**[[13]](#footnote-13)** / **Type examination certificate[[14]](#footnote-14),**
	4. Egzemplarz wyrobu reprezentatywny dla przewidywanej produkcji/ **A specimen representative of the production envisaged,**
	5. Wykaz zastosowanych materiałów i komponentów/ **List of materials and components used,**
	6. Kopie certyfikatów/ **Copies of certificates**
 |

|  |  |
| --- | --- |
| ……………………………………………. | ……………………………………………. |
| /*Miejscowość, data/*/**Place, date**/ | */Imię i nazwisko, podpis osoby upoważnionej[[15]](#footnote-15)/***/Name, Signature of the authorized person[[16]](#footnote-16)/** |

1. Kontekst oraz szczegółowy zakres działań o jaki Wnioskodawca się zwraca do jednostki notyfikowanej opisano w załącznikach V, VII i VIII Rozporządzenia 2016/425 (PPER). [↑](#footnote-ref-1)
2. The text and detailed scope of the activities requested by the Applicant from the notified body are described in the Annexes V, VII and VIII Regulation 2016/425 (PPER). [↑](#footnote-ref-2)
3. ﻿Producent *–* osoba fizyczna lub prawna, która wytwarza ŚOI lub która zleca ich projektowanie lub wytworzenie oraz wprowadza je do obrotu pod własną nazwą lub znakiem towarowym. [↑](#footnote-ref-3)
4. Manufacturer *–* a natural or legal person which manufactures the PPER or has it designed, or manufacture and market them under its own name or trademark. [↑](#footnote-ref-4)
5. Upoważniony przedstawiciel producenta - osoba fizyczna lub prawna, mająca miejsce zamieszkania lub siedzibę w Unii Europejskiej, która

 otrzymała pisemne pełnomocnictwo od producenta do działania w jego imieniu w odniesieniu do określonych zadań. [↑](#footnote-ref-5)
6. Authorised representative of a manufacturer - a natural or legal person residing or established in the European Union who has received a written mandate from the manufacturer to act on his behalf in relation to specified tasks. [↑](#footnote-ref-6)
7. Na etapie rozpatrywania wniosku jednostka notyfikowana dokonująca oceny przeprowadza szczegółową analizę ryzyka związaną z wystąpieniem zagrożenia bezstronnością, w szczególności w kontekście personelu zaangażowanego w proces oceny zgodności. Wnioskodawca zobowiązuje się do przekazania informacji, które są niezbędne do przeprowadzenia oceny zagrożeń dot. bezstronności oraz konfliktu interesów (przykładem takich informacji są m.in. informacje o osobach, które są zaangażowane w projektowanie, produkcję lub sprzedaż wyrobu). [↑](#footnote-ref-7)
8. During the examination phase of the application, the Notified Body carrying out the assessment shall perform a detailed analysis of the risks related to the existence of a risk to impartiality, in particular in the context of the staff involved in the conformity assessment process. The Applicant shall undertake to provide information that is necessary to carry out the assessment of the risks to impartiality and conflicts of interest (examples of such information include, but are not limited to, information about persons who are involved in the design, manufacture or sale of the product). [↑](#footnote-ref-8)
9. Do wniosku Wnioskodawca powinien dołączyć dokumentację techniczną, o której mowa w załączniku III rozporządzenia (UE) 2016/425. [↑](#footnote-ref-9)
10. The Applicant should attach to the application the technical documentation referred in the Annex III Regulation (EU) 2016/425. [↑](#footnote-ref-10)
11. Do wniosku Wnioskodawca powinien dołączyć dokumentację systemu zarządzania jakości o której mowa w załączniku VIII rozporządzenia (UE) 2016/425. [↑](#footnote-ref-11)
12. The Applicant should attach to the application the documentation of the quality management system referred to in Annex VIII of Regulation (EU) 2016/425. [↑](#footnote-ref-12)
13. Wymagane dla wniosku o ocenę zgodności w modułach C2 i D, jeżeli certyfikat został wydany przez inną jednostkę notyfikowaną. [↑](#footnote-ref-13)
14. Required for a conformity assessment application in modules C2 and D if the certificate has been issued by another notified body. [↑](#footnote-ref-14)
15. W przypadku wyboru podpisu jako kwalifikowanego podpisu elektronicznego niezbędny jest export pliku na dokument w standardzie pliku pdf. Przed naniesieniem podpisu należy zweryfikować spójność plików i wygląd dokumentu. [↑](#footnote-ref-15)
16. If you choose a signature as a qualified electronic signature, it is necessary to export the file to a document in the pdf file standard. Before signing, verify the integrity of the files and the appearance of the document. [↑](#footnote-ref-16)