|  |  |
| --- | --- |
| wypełnia ICG  **to be filled in by 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 badania typu WE zgodnie z dyrektywą 2006/42/WE (MD)[[1]](#footnote-1) - moduł B  **for conformity assessment EC type-examination in accordance with Directive 2006/42/EC (MD)[[2]](#footnote-2) – module B** | | |
|  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. CEL SKŁADANIA WNIOSKU**/PURPOSE OF THE APPLICATION** | | | | |
| Certyfikacja/**Certification** | | Ponowna certyfikacja/**Recertification** | | |
| 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 wyrobu/ **Product name** | C.2Kategoria/ **Category** | 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** | | |
|  | | |
| Przewidziane zastosowanie/ **Intended use** | | |
|  | | |

|  |
| --- |
| 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 oceny dokumentacji oraz oceny wyrobu*.*  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  **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 the documentation and evaluate the product.** |
| 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. DOKUMENTACJA TECHNICZNA WYROBU**[[9]](#footnote-9)/ TECHNICAL DOCUMENTATION OF THE PRODUCT[[10]](#footnote-10)** |
| * 1. Dokumentacja konstrukcyjna/ **Construction documentation,**   2. Raporty z badań (jeśli były wykonywane)/ **Test reports (if any),**   3. Dokumentację oceny ryzyka/**Documentation of the risk assessment,**   4. Dokumentacja Systemu Zapewnienia Jakości Produkcji/ **Production Quality Assurance System documentation,**   5. Uznania, certyfikaty posiadane przez producenta/ **Recognitions, certificates held by the manufacturer,**   6. Obliczenia, rysunki i instrukcje montażu i obsługi/ **Calculations, drawings and instructions for assembly and operation,**   7. Wykaz zastosowanych materiałów i komponentów/ **List of materials and components used** |

|  |  |
| --- | --- |
| …………………………………………….  /Miejscowość, data/  /**Place, date**/ | …………………………………………….  /Imię i nazwisko, podpis osoby upoważnionej[[11]](#footnote-11)/  **/Name, signature of the authorized person[[12]](#footnote-12)/** |

1. Kontekst oraz szczegółowy zakres działań o jaki Wnioskodawca się zwraca do jednostki notyfikowanej opisano w załączniku IX dyrektywy 2006/42/WE (MD). Wniosek właściwy jest dla urządzeń należących do kategorii wymienionych w załączniku IV dyrektywy 2006/42/WE (MD), które:

   1. zostały wyprodukowane zgodnie z normami zharmonizowanymi, o których mowa w art. 7 ust. 2 dyrektywy MD, oraz pod warunkiem, że normy te obejmują wszystkie odpowiednie zasadnicze wymagania w zakresie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa, lub

   2. nie zostały wyprodukowane zgodnie z normami zharmonizowanymi, o których mowa w art. 7 ust. 2, lub zostały wyprodukowane jedynie częściowo zgodnie z takimi normami, lub jeżeli normy zharmonizowane nie obejmują wszystkich istotnych zasadniczych wymagań w zakresie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa, lub gdy nie istnieją normy zharmonizowane dla danej maszyny. [↑](#footnote-ref-1)
2. The context and detailed scope of the activities requested by the Applicant from the notified body are described in Annex IX to Directive 2006/42/EC (MD). The application is applicable to equipment of the categories listed in Annex IV to Directive 2006/42/EC (MD) which:

   1. they have been manufactured in accordance with the harmonised standards referred to in Article 7(2) of the MD Directive and provided that those standards cover all the relevant essential health and safety requirements, or

   2. they have not been manufactured in conformity with harmonised standards referred to in Article 7(2), or have been manufactured only partly in accordance with such standards, or where harmonised standards do not cover all the essential health and safety requirements, or where no harmonised standards exist for the machinery concerned. [↑](#footnote-ref-2)
3. ﻿Producent *-* osoba fizyczna lub prawna, która projektuje lub produkuje maszyny lub maszyny nieukończone objęte niniejszą dyrektywą i jest odpowiedzialna za zgodność maszyny lub maszyny nieukończonej z niniejszą dyrektywą, mając na uwadze jej wprowadzenie do obrotu, pod własną nazwą lub znakiem towarowym lub do własnego użytku. W razie braku producenta odpowiadającego powyższej definicji za producenta uważana jest osoba fizyczna lub prawna, która wprowadza do obrotu lub oddaje do użytku maszyny lub maszyny nieukończone objęte niniejszą dyrektywą. [↑](#footnote-ref-3)
4. Manufacturer *–* any natural or legal person who designs or manufactures machinery or partly completed machinery covered by this Directive and is responsible for the conformity of the machinery or partly completed machinery with this Directive, with a view to placing it on the market, under his name or trademark or for his own use. In the absence of a manufacturer meeting the above definition, the natural or legal person who places on the market or puts into service machinery or partly completed machinery covered by this Directive shall be considered to be the manufacturer. [↑](#footnote-ref-4)
5. Upoważniony przedstawiciel producenta - każda 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 the manufacturer - any natural or legal person residing or established in the European Union,

   That  has received a written mandate from the manufacturer to act on its behalf in relation to specific 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 VII dyrektywy 2006/42/WE. Zalecana jest kopia oryginalnej dokumentacji w wersji papierowej. Dopuszcza się dołączenie dokumentacji na nośniku danych takich jak: dysk CD / pamięć Flash lub załącznik pocztą e-mail. Dokumentacja wymagana jest w języku polskim lub angielskim. Pliki powinny być zabezpieczone przed zmianą (tylko do odczytu), bez możliwości dokonywania zmian, w formie uporządkowanej. Arkusze dokumentacji powinny być jednoznacznie zidentyfikowane, tworząc zwartą całość. W przypadku dokumentacji zawierającej wiele arkuszy, należy sporządzić spis arkuszy uwzględniający zmiany, poprawki oraz aneksy. [↑](#footnote-ref-9)
10. The Applicant should attach the technical documentation referred to in Annex VII to Directive 2006/42/EC on the application. A paper copy of the original documentation is recommended. It is allowed to attach documentation on a data carrier such as: CD / Flash memory or attachment by e-mail. Documentation is required in Polish or English. Files should be protected against change (read-only), without the possibility of making changes, in an ordered form. Documentation sheets should be clearly identified, forming a compact whole. In the case of documentation containing many sheets, a list of sheets should be drawn up taking into account changes, corrections and annexes. [↑](#footnote-ref-10)
11. 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-11)
12. 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-12)