|  |
| --- |
| *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 Dyrektywą 2014/53/UE[[1]](#footnote-1) - moduł B**for conformity assessment of products in accordance with Directive 2014/53/EU[[2]](#footnote-2) - module B** |
|  |

|  |
| --- |
| 1. CEL SKŁADANIA WNIOSKU**/PURPOSE OF THE APPLICATION**
 |
| [ ]  Certyfikacja/**Certification** | [ ]  Aktualizacja certyfikacji/ **Certification update** |
| 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 WYROBU/ **PRODUCT IDENTIFICATION**
 |
| C.1Nazwa wyrobu/ **Product name** | C.2Przeznaczenie wyrobu/ **Intended use of the product** | C.3Oznaczenie typu stosowane przez Producenta/ **Type designation used by the Manufacturer** |
|  |  |  |
| Wykaz wymogów, norm i innych specyfikacji technicznych/**List of requirements, standards and other technical specifications** |
| Dyrektywa/ **Directive 2014/53/UE** | Art. 3, pkt 1a**Article 3, point 1a** |  |
| Art. 3 pkt 1b**Article 3, point 1b** |  |
| Art. 3, pkt 3**Article 3, point 3** |  |
| Certyfikaty/ **Certificates** |
|  |
|  |
| 1. OŚWIADCZENIA/ **CLAIMS**
 |
| [ ]  Zapoznałem się i zrozumiałem Ogólne Warunki Handlowe (OWH) oraz procedurę oceny zgodności.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 Dyrektywy 2014/53/UE (RED).\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_[ ]  **I have read and understood the General Terms and Conditions (GTC) and the procedure for conformity assessment.****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 of Directive 2014/53/EU (RED).** |
| 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. Kopie certyfikatów/**Copies of certificates,**
	3. Dowody adekwatności technicznego rozwiązania projektowego w przypadku, gdy nie zastosowano norm zharmonizowanych/**Evidence of the adequacy of the technical design solution where harmonised standards have not been applied**
 |

|  |  |
| --- | --- |
| ……………………………………………. | ……………………………………………. |
| /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 III Dyrektywy 2014/53/UE (RED). [↑](#footnote-ref-1)
2. The context and detailed scope of activities that the Applicant requests from the notified body is described in Annex III of Directive 2014/53/EU (RED). [↑](#footnote-ref-2)
3. ﻿Producent *–*oznacza osobę fizyczną lub prawną, która wytwarza urządzenia radiowe lub która zleca projektowanie lub produkcję urządzeń radiowych i wprowadza te urządzenia do obrotu pod własną nazwą lub znakiem towarowym. [↑](#footnote-ref-3)
4. Manufacturer - means a natural or legal person who manufactures radio equipment or who has radio equipment designed or manufactured and markets such equipment under his or her own name or trademark. [↑](#footnote-ref-4)
5. Upoważniony przedstawiciel producenta -oznacza każdą osobę fizyczną lub prawną, mającą siedzibę w Unii Europejskiej, posiadającą pisemne pełnomocnictwo od producenta do działania w jego imieniu w odniesieniu do określonych zadań. [↑](#footnote-ref-5)
6. Authorised representative of the manufacturer - means any natural or legal person established within the European Union who has power of attorney 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 V, Dyrektywy 2014/53/UE. Są to

ogólny opis urządzenia radiowego, obejmujący:

(i) zdjęcia lub ilustracje przedstawiające cechy zewnętrzne, oznakowanie i układ wewnętrzny;

(ii) wersje oprogramowania lub oprogramowania firmowego mające wpływ na zgodność z zasadniczymi wymaganiami;

(iii) informacje dla użytkownika i instrukcje instalacji;

projekt koncepcyjny i rysunki dotyczące produkcji oraz schematy elementów, podzespołów, obwodów i innych stosownych podobnych części;

opisy i wyjaśnienia, niezbędne do zrozumienia tych rysunków i schematów oraz działania urządzenia radiowego,

wykaz norm zharmonizowanych, stosowanych w całości lub częściowo, do których odniesienia opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, oraz, jeżeli takie normy zharmonizowane nie zostały zastosowane, opisy rozwiązań przyjętych w celu spełnienia zasadniczych wymagań określonych w art. 3, w tym wykaz innych zastosowanych odpowiednich specyfikacji technicznych. W przypadku częściowego zastosowania norm zharmonizowanych w dokumentacji technicznej określa się, które części zostały zastosowane;

kopię deklaracji zgodności UE;

jeżeli zastosowano moduł oceny zgodności określony w załączniku III, kopię certyfikatu badania typu UE i jego załączników, dostarczonych przez daną jednostkę notyfikowaną;

wyniki wykonanych obliczeń projektowych, przeprowadzonych badań i innych stosownych podobnych działań;

sprawozdania z testów;

wyjaśnienie zgodności z wymogiem art. 10 ust. 2 oraz ewentualnego umieszczenia na opakowaniu informacji zgodnie z art. 10 ust. 10. [↑](#footnote-ref-9)
10. The Applicant should attach to the application the technical documentation referred to in Annex V, Directive 2014/53/EU. These are

a general description of the radio equipment, including:

(i) photographs or illustrations showing external features, markings and internal layout;

(ii) software or firmware versions affecting conformity with the essential requirements;

(iii) user information and installation instructions;

conceptual design and manufacturing drawings and schemes of components, sub-assemblies, circuits and other relevant similar parts;

descriptions and explanations necessary for the understanding of those drawings and diagrams and the operation of the radio equipment;

a list of the harmonised standards applied in full or in part, the references of which have been published in the Official Journal of the European Union and, where such harmonised standards have not been applied, descriptions of the solutions adopted to meet the essential requirements referred to in Article 3, including a list of other relevant technical specifications applied. In the event of partly applied harmonised standards, the technical documentation shall specify which parts have been applied;

a copy of the EU declaration of conformity;

where the conformity assessment module set out in Annex III has been applied, a copy of the EU type examination certificate and its annexes, as provided by the notified body concerned;

results of design calculations made, examinations carried out and other relevant similar activities;

test reports;

an explanation of conformity with the requirement of Article 10(2) and if any, of the information to be provided on the packaging in accordance with Article 10(10). [↑](#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)