|  |  |
| --- | --- |
| **ZAKŁAD CERTYFIKACJI WYROBÓW**JEDNOSTKA NOTYFIKOWANA Nr 1475INSTYTUT TECHNOLOGII BEZPIECZEŃSTWA„MORATEX”ul. M. Skłodowskiej-Curie 3, 90-505 Łódźtel.: 42 633 85 97, e-mail: zcw@moratex.eu | MX_logo_gradient+nazwa+institute |

### Formularz nr 1

### Strona/n 1/2 Data wydania: 03.2018

##### WNIOSEK

##### O PRZEPROWADZENIE BADANIA TYPU UE

|  |
| --- |
| W celu: **wydania /odnowienia /przeglądu / inne2)** certyfikatu badania typu UE potwierdzającego spełnienie wymagań zasadniczych zawartych w Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG |
| **PRZYJMUJĄCY1)** | **DATA REJESTRACJI1):** | NR REJESTRACYJNY1): |
| **Nazwa ŚOI, typ, model, odmiana, symbol:** |
| **Przeznaczenie:** | **Kategoria ŚOI:** |
| **Na zgodność z normą/normami zharmonizowanymi** **lub ich częścią w przypadku ich częściowego zastosowania lub innych specyfikacji technicznych:** |
| **Numer posiadanego certyfikatu badania typu UE2):** |
| **Imię i nazwisko lub nazwa i adres Klienta:** | **Klient jest: Producentem / Upoważnionym przedstawicielem / Importerem / Dystrybutorem3)** |
| **Tel.:** | **Fax:** | **e-mail:** |
| **NIP:** | **www:**  |
| **Przedstawiciel Klienta:** |
| **Imię i nazwisko lub nazwa i adres producenta / podwykonawcy (jeżeli dotyczy), www:** |
| **Adres miejsca produkcji:** |

**Klient zobowiązuje się do:**

1. Spełnienia wszystkich wymagań, związanych z ubieganiem się o certyfikat badania typu UE, zawartych w obowiązujących przepisach,

z którymi się zapoznał i zaakceptował.

2. Dostarczenia wszelkich informacji niezbędnych do przeprowadzenia badania typu.

3. Uiszczenia opłaty wstępnej w wysokości 50% zł planowanych kosztów.

4. Uiszczenia opłaty końcowej za przeprowadzenie badania typu UE niezależnie od jej wyniku.

5. Złożenia wniosku o dokonanie przeglądu certyfikatu nie później niż 6 miesięcy i nie wcześniej niż 12 miesięcy przed upływem daty jego ważności

W przypadku zakończenia procesu badania typu UE opłata wstępna nie podlega zwrotowi.

**Klient przyjmuje do wiadomości, że:**

1. Podstawą wydania certyfikatu badania typu UE jest:

- Uzyskanie pozytywnej oceny.

- Dokonanie pełnej opłaty za przeprowadzenie badania typu UE.

- Podpisana umowa o przeprowadzenie badania typu UE.

2.W przypadku ŚOI kategorii III stosuje się oprócz modułu B jedną z procedur oceny zgodności moduł C2 lub D wg Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego
i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG

**Klient oświadcza, że taki sam wniosek o przeprowadzenie badania typu UE wyżej wymienionego ŚOI nie został złożony w żadnej innej jednostce notyfikowanej.**

|  |  |
| --- | --- |
|  | Imię i nazwisko, stanowisko, podpis osoby/osób upoważnionych do zaciągania zobowiązań wg KRS |
| …………………… miejscowość, data | ….……………………… ……………………………. |
| **ZAKŁAD CERTYFIKACJI WYROBÓW**JEDNOSTKA NOTYFIKOWANA Nr 1475INSTYTUT TECHNOLOGII BEZPIECZEŃSTWA„MORATEX”ul. M. Skłodowskiej-Curie 3, 90-505 Łódźtel.: 42 633 85 97, e-mail: zcw@moratex.eu | MX_logo_gradient+nazwa+institute |

### Formularz nr 1

### Strona/n 2/2 Data wydania: 03.2018

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Lp. | ZAŁĄCZNIKI DO WNIOSKU | Odpowiednie zaznaczyć | Uwagi |
| 1. | Dokumentacja Techniczna*(status dokumentu – symbol, nr, data wydania)* | Identyfikacja ŚOI | Projekt, fotografie i rysunki produkcyjne oraz schematy ŚOI i ich części składowych |  |  |
| Opis ŚOI i zakres stosowania (przeznaczenie). |  |  |
| Opis procesu wytwarzania | Zastosowane surowce |  |  |
| Operacje technologiczne |  |  |
| Parametry technologiczne i użytkowe |  |  |
| Sposób pakowania, przechowywania, transportu |  |  |
| Sposób kontroli jakości, nadzór nad wyrobem, wykaz urządzeń kontrolno-pomiarowych |  |  |
| Informacje dostarczane z wyrobem | Oznakowanie, wzory etykiet, sposób konserwacji |  |  |
| Instrukcje używania |  |  |
| Wzór deklaracji zgodności UE |  |  |
| Wymagania zasadnicze | Wykaz zasadniczych wymagań dotyczących zdrowia i bezpieczeństwa - norm zharmonizowanych lub ich części w przypadku ich częściowego zastosowania lub innych specyfikacji technicznych, zastosowanych przy projektowaniu wyrobu |  |  |
| Potwierdzenie ich spełnienia.Ocena zagrożeń, przed którymi ma zapewnić ochronę. |  |  |
| 2. | Raporty z badań laboratoryjnych/certyfikaty/opinie |  |  |
| 3. | Wzór ŚOI – egzemplarz lub egzemplarze ŚOI reprezentatywne dla przewidywanej produkcji |  |  |
| 4. | KRS |  |  |
| 5. | W przypadku, gdy Klientem jest upoważniony przedstawiciel – pełnomocnictwo, obowiązki potwierdzające upoważnienie przez producenta do działania w jego imieniu (status dokumentu, data jego wydania) |  |  |
| 6. | Inne |  |  |

Raporty z badań w laboratoriach niezależnych *(jeżeli były wykonane)*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Numer | Data | Jednostka wykonująca badania laboratoryjne |
|  |  |  |
|  |  |  |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

***1)*** *ciemne pola wypełnia Jednostka Notyfikowana*

***2)****wypełnić w przypadku wniosku o rozszerzenie, przegląd lub odnowienie certyfikatu*

*3) niepotrzebne skreślić*