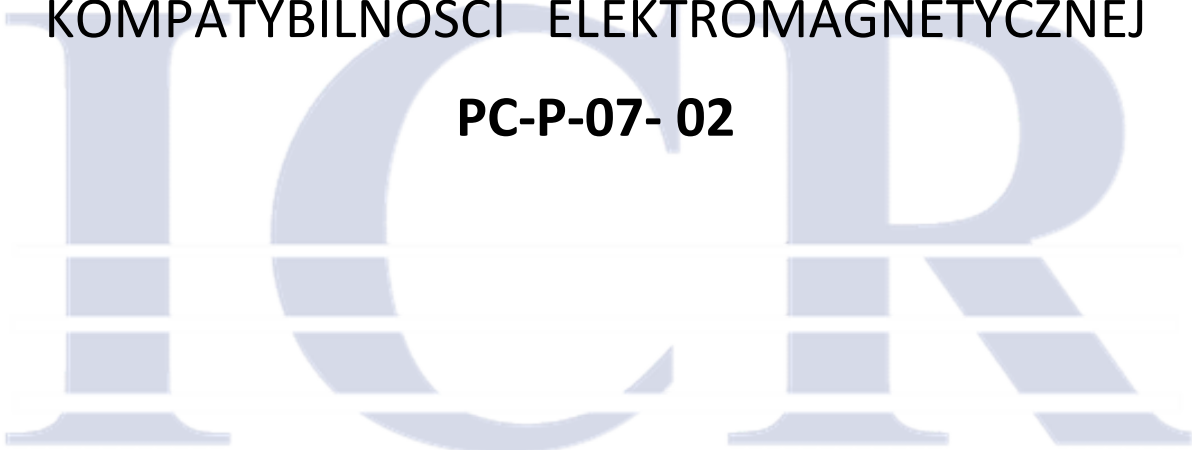


	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 21.06.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-02	Wydanie nr 13
		Strona 1 z 14

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

PC-P-07- 02



	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 21.06.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-02	Wydanie nr 13
		Strona 2 z 14

Spis treści

1. Informacje ogólne
2. Dokumenty normatywne związane z programem.
3. Przebieg i wymagania dotyczące procesu oceny.
 - 3.1 Wnioskowanie o poddanie aparatury ocenie zgodności.
 - 3.2 Przegląd wniosku.
 - 3.3 Przygotowanie i złożenie oferty.
 - 3.4 Podpisanie prawnie wiążącej umowy.
 - 3.5 Ocena.
 - 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

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 21.06.2019r.
	PROGRAM	Wydanie nr 13
	OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-02	Strona 3 z 14

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.

Ocena obejmuje analizę przekazanej dokumentacji technicznej, a właściwości wyrobu określone 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.

2. Dokumenty normatywne związane z programem

PN-EN ISO/IEC 17065:2013-03	Ocena zgodności. Wymagania dla jednostek certyfikujących wyroby, procesy i usługi
PN-EN ISO 17067/IEC:2014-01	Ocena zgodności. Podstawy certyfikacji wyrobów oraz wytyczne dotyczące programów certyfikacji wyrobów
PN-EN ISO/IEC 17007:2012	Ocena zgodności. Wytyczne dotyczące redagowania dokumentów normatywnych właściwych do stosowania w ocenie zgodności
PN-EN ISO/IEC 17025:2005 (PN-EN ISO/IEC 17025:2017)*	Ogólne wymagania dotyczące kompetencji laboratoriów badawczych i wzorcujących
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	

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 21.06.2019r.
	PROGRAM	Wydanie nr 13
	OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-02	Strona 4 z 14

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

* Zgodnie z Rezolucjami ILAC (Resolution GA 20.15) oraz EA (Resolution 2016 (38) 23) ustalono okres przejściowy na wdrożenie do stosowania wymagań znowelizowanej normy, wynoszący 3 lata od daty jej opublikowania. Po upływie okresu przejściowego, który kończy się 30.11.2020 r., badania akredytowane w odniesieniu do ISO/IEC 17025:2005 nie będą uznawane w ramach Porozumienia ILAC MRA i EA MLA.

3. Przebieg i wymagania dotyczące procesu oceny

3.1 Wnioskowanie o poddanie aparatury ocenie zgodności

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 nadeśłaniu rejestrowany. Jeżeli Wnioskodawca przekaze 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 2014/34/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;

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 21.06.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-02	Wydanie nr 13
		Strona 5 z 14

- 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- należącą 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 przygotowywana 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:

- przedmiot umowy;
- ogólne postanowienia certyfikacyjne;
- opłaty;

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 21.06.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-02	Wydanie nr 13
		Strona 6 z 14

- 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.

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.

	ICR Polska Sp. z o.o.		Data wydania 21.06.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-02		Wydanie nr 13
			Strona 7 z 14

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 angażowany 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.

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 Sp. z o.o.	Data wydania 21.06.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-02	Wydanie nr 13
		Strona 8 z 14

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.

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 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 utrzymywania 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.

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 21.06.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-02	Wydanie nr 13
		Strona 9 z 14

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 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 zatwierdzonego 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 udostępnia 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 kopi 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.

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 21.06.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-02	Wydanie nr 13
		Strona 10 z 14

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 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 Wnioskodawcę 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.		Data wydania 21.06.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-02		Wydanie nr 13
			Strona 11 z 14

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.

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 przypadkiem 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 certyfikatów 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 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.

	ICR Polska Sp. z o.o.		Data wydania 21.06.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-02		Wydanie nr 13
			Strona 12 z 14

13. Utrzymanie i doskonalenie programu

W celu potwierdzania 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**.

14. Wykaz wyrobów objętych programem

Lp.	Wyrób(y)/ Przewidywane zastosowanie	Procedury (moduły) ocena zgodności	Specyfikacje techniczne	Dokument odniesienia	
				[1]	[2]
1	Urządzenia elektryczne i elektroniczne	Badanie typu UE	PN-EN 12015:2014-05 PN-EN 12016:2013-12 PN-EN 12895:2015-11 PN-EN 13309:2010 PN-EN 50121-1:2017-06 PN-EN 50121-2:2017-06 PN-EN 50121-3-1:2015-10 PN-EN 50121-3-2:2015-10 PN-EN 50121-4:2015-10 PN-EN 50121-5:2015-10 PN-EN 50270:2015-04 PN-EN 55011:2016-05 PN-EN 55011:2016-05/A1:2017-06 PN-EN 55012:2012 PN-EN 55014-1:2017-06 PN-EN 55014-2:2015-06 PN-EN 55015:2013-10 PN-EN 55015:2013-10/A1: 2015-08 PN-EN 55020:2012 PN-EN 55020:2012/A12: 2016-04 PN-EN 55020:2012/IS1:2012 PN-EN 55020:2012/IS2:2012 PN-EN 55020:2012/IS3:2014-08 PN-EN 55022:2011 PN-EN 55022:2011/Ap1:2013-07 PN-EN 55024:2011 PN-EN 55024:2011/A1: 2015-08 PN-EN 55032:2015-09 PN-EN 60601-1:2011 PN-EN 60601-1:2011/A1:2014-02 PN-EN 60601-1:2011/A12:2014-12 PN-EN 60601-1-2:2015-11 PN-EN 60601-2-2:2009 PN-EN 60601-2-2:2009/A11:2011 PN-EN 60601-2-3:2015-08 PN-EN 60601-2-3:2015-08/A1:2016-11 PN-EN 60601-2-4:2011 PN-EN 60601-2-5:2016-01 PN-EN 60601-2-6:2015-08 PN-EN 60601-2-6:2015-08/A1:2016-11	Art. 11	Załącznik III – moduł B

	ICR Polska Sp. z o.o.		Data wydania 21.06.2019r.
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-02		Wydanie nr 13
			Strona 13 z 14

		PN-EN 60601-2-8:2015-08 PN-EN 60601-2-8:2015-08/A1:2016-02 PN-EN 60601-2-10:2015-07 PN-EN 60601-2-10:2015-07/A1:2017-02 PN-EN 60601-2-16:2015-10 PN-EN 60601-2-18:2016-01 PN-EN 60601-2-19:2009 PN-EN 60601-2-19:2009/A1:2017-02 PN-EN 60601-2-19:2009/A11:2011 PN-EN 60601-2-20:2010 PN-EN 60601-2-20:2010/A11:2011 PN-EN 60601-2-20:2010/A1:2017-02 PN-EN 60601-2-21:2009 PN-EN 60601-2-21:2009/A11:2011 PN-EN 60601-2-21:2009/A1:2017-02 PN-EN 60601-2-22:2013-07 PN-EN 60601-2-24:2015-09 PN-EN 60601-2-25:2016-01 PN-EN 60601-2-26:2015-09 PN-EN 60601-2-27:2014-11 PN-EN 60601-2-28:2010 PN-EN 60601-2-31:2008 PN-EN 60601-2-31:2008/A1:2011 PN-EN 60601-2-37:2008 PN-EN 60601-2-37:2008/A1:2015-10 PN-EN 60601-2-37:2008/A11:2011 PN-EN 60601-2-41:2010 PN-EN 60601-2-41:2010/A1:2015-09 PN-EN 60601-2-43:2010 PN-EN 60601-2-44:2009 PN-EN 60601-2-44:2009/A1:2013-06 PN-EN 60601-2-44:2009/A2:2016-09 PN-EN 60601-2-45:2011 PN-EN 60601-2-45:2011/A1:2015-11 PN-EN 60601-2-46:2011 PN-EN 60601-2-47:2015-09 PN-EN 60601-2-49:2016-01 PN-EN 60601-2-50:2009 PN-EN 60601-2-50:2009/A11:2011 PN-EN 60601-2-50:2009/A1:2017-02 PN-EN 60601-2-52:2010 PN-EN 60601-2-52:2010/A1:2015-07 PN-EN 60601-2-54:2009 PN-EN 60601-2-54:2009/A1:2015-09 PN-EN 60601-2-57:2011 PN-EN 60601-2-62:2015-08 PN-EN 60601-2-63:2015-08 PN-EN 60601-2-65:2013-06 PN-EN 60730-1:2016-10 PN-EN 60730-2-6:2016-05 PN-EN 60974-10:2014-12 PN-EN 60974-10:2014-12/A1:2015-10 PN-EN 60945:2004 PN-EN 61000-3-2:2014-10 PN-EN 61000-3-3:2013-10 PN-EN 61000-3-11:2004 PN-EN 61000-3-12:2012 PN-EN 61000-6-1:2008 IEC 61000-6-1:2016 Ed 3.0 PN-EN 61000-6-2:2008 PN-EN 61000-6-2:2008/ Ap1:2009		
--	--	--	--	--

	ICR Polska Sp. z o.o.	Data wydania 21.06.2019r.
	PROGRAM	Wydanie nr 13
	OCENY ZGODNOŚCI PC-P-07-02	Strona 14 z 14

		PN-EN 61000-6-2:2008/ Ap2:2009 IEC 61000-6-2:2016 Ed 3.0 PN-EN 61000-6-3:2008 PN-EN 61000-6-3:2008/ A1:2012 PN-EN 61000-6-4:2008 PN-EN 61000-6-4:2008/ A1:2012 IEC 61000-6-4:2016 Ed. 3.0 PN-EN 61000-6-5:2016-01 PN-EN 61000-6-7:2015-08 PN-EN 61326-1:2013-06 PN-EN 61326-2-1:2013-07 PN-EN 61326-2-2:2013-07 PN-EN 61326-2-3:2013-06 PN-EN 61326-2-4:2013-06 PN-EN 61326-2-5:2013-07 PN-EN 61326-2-6:2013-08 PN-EN 61547:2009 PN-EN 61800-3:2008 PN-EN 61800-3:2008/A1:2012 PN-EN 62040-2:2008 IEC 62040-2:2016 Ed. 3.0 PN-EN ISO 80601-2-12:2011 PN-EN ISO 80601-2-13:2013-06 PN-EN 80601-2-30:2010 PN-EN 80601-2-30:2010/A1:2015-09 PN-EN 80601-2-35:2010 PN-EN 80601-2-35:2010/A1:2011 PN-EN 80601-2-35:2010/A1:2017-02 PN-EN ISO 80601-2-56:2017-10 PN-EN 80601-2-58:2015-08 IEC 80601-2-58:2014/AMD1:2016 CSV ver. 2.1 PN-EN 80601-2-59:2010 PN-EN 80601-2-60:2015-08 PN-EN ISO 80601-2-61:2011 PN-EN ISO 80601-2-69:2014-10 PN-EN ISO 80601-2-72:2016-01		
--	--	---	--	--

15. Załączniki / Wykaz formularzy

F P-01-03 Rejestr zmian

F-P-01-04 Rozdzielnik

Opracował	Zatwierdził
Pełnomocnik ds. ZSZ	Dyrektor Zarządzający
Podpis, data	Podpis, data