

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-03	Wydanie nr 16 Edition No.
		Strona: 1 / 13 Page:

PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI W OBSZARZE DYREKTYWY 2006/42/WE W ZAKRESIE MASZYN

CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM IN SCOPE OF MACHINERY DIRECTIVE 2006/42/EC

PC-P-07- 03

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-03	Wydanie nr 16 Edition No.
		Strona: 2 / 13 Page:

Spis treści

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

Contents

1. General information.
2. Normative documents related to the program.
3. Process and requirements for the certification process.
 - 3.1 Application for product certification.
 - 3.2 Application review.
 - 3.3 Preparation and submission of the offer.
 - 3.4 Signing a legally binding contract.
 - 3.5 Product assessment.
 - 3.6 Review and recommendations for certification decisions.
 - 3.7 Certification documents and decisions.
4. List of certified products / information available to the public.
5. Confidentiality and management of impartiality, non-discrimination conditions.
6. Certification process fees.
7. Changes affecting for certification.
8. Reference to certification.
9. Extension of certification scope
10. Termination, restriction, suspension or revocation of certification.
11. Complaints and appeals.
12. Records.
13. Maintenance and improvement of the program.
14. List of products included in the program.
15. Attachments/ List of forms.

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-07-03 zawiera zasady i wymagania w odniesieniu do których prowadzona jest ocena zgodności **w zakresie Rozdziału 8, Par. 127 ust.3 p.2 i ust. 4 p.1, Załącznik nr 6 p.2 (badanie typu WE), Rozporządzenia Ministra Gospodarki z dnia 21 października 2008r. w sprawie zasadniczych wymagań dla maszyn (Dz.U. 2008 nr 199 poz. 1228 / Załącznika IX -Artykuł 12 (3) (b) i (4) (a) dyrektywy 2006/42/WE, Maszyny(MD).**

1. General information

ICR Polska Co. Ltd. is an accredited body no. AC – 197 and notified no. 2703, Evaluating compliance as a third party, Operating in certification programs with respect to the Act from 13 April 2016 about conformity assessment and market surveillance systems and the Act from 30 August 2002 about the conformity assessment system and the normative documents mentioned in point 2.

ICR Polska Co. Ltd. Staff conducting conformity assessment Possesses the necessary knowledge and experience, and having proper training in this area can properly perform technical and administrative tasks related to conformity assessment

The presented PC-P-07-03 Program contains rules and requirements for which conformity assessment is conducted for Chapter 8, Paragraph 127 section 3 pt. 4 p.1, Annex No. 6 p.2 (EC type examination), Ordinance of the Minister of Economy of 21 October 2008r. On Essential Machine Requirements (OJ 2008 No 199, item 1228 / Annex IX-Article 12 (3) (b) and (4) (a) of Directive 2006/42/EC, machinery(MD).

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-03	Wydanie nr 16 Edition No.
		Strona: 3 / 13 Page:

Badanie typu WE jest procedurą, według której jednostka notyfikowana stwierdza i zaświadcza, że reprezentatywny model maszyny zwany „typem” spełnia wymagania określone przepisami rozporządzenia jw.

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.

EC type examination is the procedure whereby a notified body establishes and certifies that a representative model of a machine called the "type" meets the requirements set out in the Regulation as above.

ICR Polska Co. Ltd. Nor does any part of the same legal entity undertake any activities related to the design, implementation, manufacture, installation, supply or maintenance of the certified product, process and service to its customers.

The types of products covered by this program and the requirements of conformity to norms or other normative documents are set out in point 14.

2. Dokumenty normatywne związane z programem

2. Normative documents related to the program

PN-EN ISO/IEC 17065:2013-03	Ocena zgodności. Wymagania dla jednostek certyfikujących wyroby, procesy i usługi
EN ISO/IEC 17065:2012	Conformity assessment. Requirements for certification bodies for products, processes and services
PN-EN ISO /IEC 17067:2014-01	Ocena zgodności. Podstawy certyfikacji wyrobów oraz wytyczne dotyczące programów certyfikacji wyrobów
EN ISO /IEC 17067:2013	Conformity assessment. Basics of product certification and guidelines on. Product certification programs
PN-ISO/IEC 17007:2012	Ocena zgodności. Wytyczne dotyczące redagowania dokumentów normatywnych właściwych do stosowania w ocenie zgodności.
ISO/IEC 17007:2009	Conformity assessment. Guidance on Draft normative documents relevant for use in conformity assessment.
PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02	Ogólne wymagania dotyczące kompetencji laboratoriów badawczych i wzorcujących.
EN ISO/IEC 17025:2017	General requirements for the competence of testing and calibration laboratories.
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	
REGULATION (EC) No 765/2008 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND COUNCIL from 9 July 2008. Laying down requirements for accreditation and market surveillance relating to the marketing of products and repealing Regulation (EEC) No 339/93	
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	
DECISION OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND COUNCIL No. 768/2008/EC from 9 July 2008. On a common framework for the marketing of products, repealing Council Decision 93/465/EEC	

3. Przebieg i wymagania dotyczące procesu certyfikacji

3. Process and requirements for the certification process

3.1 Wnioskowanie o certyfikację wyrobu

3.1 Application for product certification

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-03	Wydanie nr 16 Edition No.
		Strona: 4 / 13 Page:

Wnioskujący o certyfikację badania typu WE zobowiązany jest dla każdego typu wypełnić wniosek w którym podaje informacje niezbędne do przeprowadzenia procesu certyfikacji 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 nadesłaniu rejestrowany. Jeżeli Wnioskodawca przekaże informacje niezbędne do przeprowadzenia oceny to wniosek może przestać w dowolnej formie.

Do wniosku należy dołączyć dla każdego typu dokumentację techniczną maszyny.

Dokumentacja techniczna powinna obejmować projektowanie, wytwarzanie i działanie maszyny w zakresie koniecznym do przeprowadzenia oceny i obejmować:

- ogólny opis maszyny;
- rysunek zestawieniowy maszyny i schematy obwodów sterowania, jak również istotne
- opisy i objaśnienia niezbędne do zrozumienia działania maszyny;
- rysunki szczegółowe, wraz z dołączonymi obliczeniami, wynikami badań, certyfikatami itp., niezbędne do sprawdzenia zgodności maszyny z zasadniczymi wymaganiami w zakresie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa;
- dokumentację oceny ryzyka przedstawiającą zastosowaną procedurę i zawierającą, wykaz zasadniczych wymagań w zakresie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa oraz opis środków wdrożonych w celu wyeliminowania zidentyfikowanych zagrożeń lub zmniejszenia ryzyka i wskazanie ryzyka resztkowego związanego z maszyną, jeżeli ma to zastosowanie;
- zastosowane normy i inne specyfikacje techniczne, wskazujące zasadnicze wymagania w zakresie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa objęte tymi normami;
- wszelkie sprawozdania techniczne podające wyniki badań przeprowadzonych przez producenta albo przez jednostkę wybraną przez producenta lub jego upoważnionego przedstawiciela;
- kopię instrukcji maszyny;
- deklarację włączenia wmontowanej maszyny nieukończonej i odpowiednią instrukcję montażu takiej maszyny, jeżeli ma to zastosowanie;
- kopię deklaracji zgodności WE maszyn lub innych wyrobów włączonych do maszyny, jeżeli ma to zastosowanie ;
- kopię deklaracji zgodności WE;
- w przypadku produkcji seryjnej, środki wewnętrzzakładowe, jakie zostaną podjęte w celu zapewnienia zgodności maszyny z przepisami rozporządzenia jw.

An Applicant interested in EC type examination certification is required to complete an application for each type of information, which provides the information necessary for the certification process in accordance with the program. The application form F-P-07-02 is available on the Internet at www.icrpolska.com and at the Customer Service Department of ICR Polska Co. Ltd. Where after the send is registered. If the Applicant submits the information necessary for the evaluation, the application may be sent in any form.

The application must be attached for each type of technical documentation of the machine.

Technical documentation should cover the design, manufacture and operation of the machine to the extent necessary to carry out the assessment and include:

- general machine description;
- Machine drawing assembly and control circuit diagrams as well as relevant descriptions and explanations necessary for understanding the operation of the machine;
- detailed drawings, accompanied by calculations, test results, certificates, etc., necessary for verifying machine compliance with the essential health and safety requirements;
- risk assessment document showing the procedure followed and a list of essential health and safety requirements and a description of the measures taken to eliminate the identified hazards or reduce the risk and indicate the residual risk associated with the machine, if applicable;
- applied standards and other technical specifications, indicating the essential health and safety requirements covered by these standards;
- any technical report indicating the results of the tests carried out by the manufacturer or by the body chosen by the manufacturer or his authorized representative;
- copy of machine instruction;
- declaration of incorporation of the unfinished machine and the appropriate assembly instructions of such machine, if applicable;
- copy of the EC declaration of conformity, if applicable;
- In the case of serial production, internal measures to be taken to ensure compliance of the machine with the provisions of the above.

The Applicant should also make available to ICR Polska Co. Ltd. a sample type.

ICR Polska Sp. Co. Ltd. may ask the Applicant to provide further samples if necessary to carry out the tests.

It is possible to submit technical documentation in electronic version.

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-03	Wydanie nr 16 Edition No.
		Strona: 5 / 13 Page:

Wnioskodawca powinien przekazać także do dyspozycji ICR Polska Sp. z o.o. próbkę typu.

ICR Polska Sp. z o.o. może zwrócić się do Wnioskodawcy o dostarczenie dalszych próbek jeżeli będzie to niezbędne do przeprowadzenia 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 maszynie są wystarczające do przeprowadzenia certyfikacji;
- 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 certyfikacji;
- środki do przeprowadzenia wszystkich działań dotyczących oceny są dostępne;
- ICR Polska Sp. z o.o. posiada możliwości i kompetencje do przeprowadzenia procesu certyfikacji.

Wnioskodawca będzie na bieżąco informowany o konieczności uzupełnienia informacji zawartych we wniosku lub dokonania uzupełnień dotyczących dokumentacji.

ICR Polska Sp. z o.o. uzgadnia także z Wnioskodawcą miejsce sprawdzenia, czy dany typ maszyny został wykonany zgodnie z badaną dokumentacją techniczną, i przeprowadzenie niezbędnych kontroli, pomiarów i badań.

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/ICE 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.

3.2 Application review

ICR Polska Co. Ltd. after the application registration, conducts review of the obtained information to ensure that:

- information about the Applicant and the machine are sufficient to carry out certification;
- all known differences in understanding of issues between ICR Polska Co. Ltd. and Applicant including agreements on standards or documents Normative resolutions have been resolved;
- defined scope of requested certification;
- funds for carrying out all evaluation activities are available;
- ICR Polska Co. Ltd. has the capacity and competence to carry out the process certification.

The applicant will be kept informed of the need to supplement the information contained in the application or to make supplementary documentation. ICR Polska Co. Ltd. also agrees with the Applicant to check whether the machine type has been manufactured in accordance with the test documentation and to carry out the necessary checks, measurements and tests.

ICR Polska Co. Ltd. recognizes the results of tests carried out by laboratories whose competence has been confirmed to comply with the requirements of PN-EN ISO / IEC 17025 by the accreditation body which is a member of the Mutual Recognition Agreement between MLA accrediting bodies.

Test reports cannot be older than 3 years from the date of application for certification.

If, as a result of the review of the application, it appears that ICR Polska Co. Ltd. has got lack of any competence or ability to complete the requested certification, such activity will not be undertaken and the Applicant will be notified of the refusal to carry out an assessment.

3.3 Preparation and submission of the offer

After a positive review of the proposal, the offer is being prepared for

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-03	Wydanie nr 16 Edition No.
		Strona: 6 / 13 Page:

Oferta zawierająca koszty przeprowadzenia oceny, terminy realizacji oraz szczegółowe wymagania dotyczące dokumentacji technicznej zostaje przesłana do Wnioskodawcy do zaakceptowania.

Jeżeli zachodzi konieczność wykonania badań laboratoryjnych niezbędnych do przeprowadzenia procesu certyfikacji to ICR Polska Sp. z o.o. zleca takie badania jednostce, która jest akredytowana przez jednostkę należącą do MLA w zakresie wymagań normy PN-EN ISO/IEC 17025 (EN ISO/IEC 17025) i z którą ICR Polska Sp. z o.o. ma podpisaną prawnie wiążącą umowę.

W takich przypadkach oferta zawiera identyfikację jednostki badawczej jak również koszt tych badań.

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. przekaze uzasadnienie pominięcia wykonania konkretnych działań.

Carry out the certification process. Offer includes evaluation costs, deadlines and detailed documentation requirements about technical information is sent to the Applicant for acceptance.

If it is necessary to carry out laboratory tests necessary for certification process, ICR Polska Co. Ltd. Commissioned such studies to a body that is accredited by an MLA entity within the scope of the requirements of PN-EN ISO/IEC 17025 and with which ICR Polska Co. Ltd has signed a legally binding contract.

In such cases, the offer includes the identification of the research unit as well as the cost of these tests.

If ICR Polska Co. Ltd. recognizes that, based on the applicant's previous certification or certification granted to other Applicants may omit some actions, this fact is included in the offer and documented in the Action Plan.

At the request of ICR Polska Co. Ltd. will provide a justification for omitting specific actions.

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;
- powoływanie się na certyfikację;
- warunki zawieszania lub cofania certyfikatu;
- zasady składania skarg i odwołań;
- poufność informacji;
- okres ważności i obowiązywania umowy.

Zaakceptowana oferta stanowi załącznik do podpisanej umowy.

3.4 Signing a legally binding contract

The offer accepted by the Applicant is the basis for signing a legally binding contract for carrying out the certification process.

The agreement specifies:

- subject of the contract;
- general certification requirements;
- fees;
- referring for certification;
- conditions for suspending or revoking a certificate;
- rules for filing complaints and appeals;
- confidentiality of information;
- validity of the contract.

The accepted offer is an attachment to the signed contract.

3.5 Ocena wyrobu

Działania związane z oceną przeprowadza ekspert lub wyznaczony zespół specjalistów zgodnie z przyjętym wnioskiem i planem działań.

Wyroby oceniane są w odniesieniu do wymagań objętych zakresem certyfikacji oraz wymagań określonych w programie certyfikacji.

Badanie typu WE jest procedurą, według której ICR Polska Sp. z o.o. stwierdza i zaświadcza, że reprezentatywny model maszyny określonej w załączniku nr 5 do przedmiotowego rozporządzenia, zwany dalej „typem”, spełnia przepisy rozporządzenia.

3.5 Product assessment

Evaluation activities are carried out by an expert or appointed team of specialists in accordance with the adopted proposal and action plan.

Products are evaluated with respect to the requirements covered by the scope of certification and the requirements set out in the certification program.

EC type examination is the procedure whereby ICR Polska Co. Ltd. declares and certifies that the representative machine model specified in Annex 5 to this Regulation, hereinafter referred to as "type", meets the provisions of the Regulation.

For the EC type examination procedure, ICR Polska Co. Ltd. examines the technical documentation, verifies

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-03	Wydanie nr 16 Edition No.
		Strona: 7 / 13 Page:

Dla procedury badania typu WE, ICR Polska Sp. z o.o. bada dokumentację techniczną, sprawdza, czy dany typ został wyprodukowany zgodnie z dokumentacją techniczną, i ustala, które elementy zostały zaprojektowane zgodnie z odpowiednimi postanowieniami norm zharmonizowanych oraz te elementy, których projekt nie opiera się na odpowiednich postanowieniach tych norm.

Jeżeli nie zostały zastosowane normy zharmonizowane, ICR Polska Sp. z o.o. przeprowadza lub zleca przeprowadzenie odpowiednich kontroli, pomiarów i badań w celu ustalenia, czy przyjęte rozwiązania spełniają zasadnicze wymagania przedmiotowego rozporządzenia w zakresie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa.

W przypadku gdy normy zharmonizowane zostały zastosowane, ICR Polska Sp. z o.o. przeprowadza lub zleca przeprowadzenie odpowiednich kontroli, pomiarów i badań w celu sprawdzenia, czy normy te zostały rzeczywiście zastosowane.

W przypadku stwierdzenia niezgodności ICR Polska Sp. z o.o. informuje o tym Wnioskodawcę i jeżeli Wnioskodawca decyduje o kontynuowaniu procesu certyfikacji 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.

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 zaangażowany w proces oceny.

that the type has been manufactured in accordance with the technical documentation and determines which components have been designed in accordance with the relevant provisions of the harmonized standards and those elements the design of which is not based on the relevant provisions of these standards.

If no harmonized standards have been applied, ICR Polska Co. Ltd. carry out or commission appropriate checks, measurements and tests to determine whether the solutions adopted meets the essential requirements of the health and safety regulation.

In cases where harmonized standards have been applied, ICR Polska Co. Ltd. carry out or commission appropriate checks, measurements and tests to verify that these standards have actually been applied.

If any discrepancies are found, ICR Polska Co. Ltd. informs the Applicant and if the Applicant decides to continue the certification process then it receives additional scope information to take action necessary to verify that the nonconformities have been corrected. Then the evaluation process will then be repeated to implement additional actions. The above actions may require annexation of the signed agreement.

All results of the evaluation activities are documented and submitted with a final request for review.

3.6 Review and recommendations for certification decisions

To carry out a review of all information and results consider with the carried assessment is entitled by the Deputy Director employee of ICR Polska Co. Ltd. or and expert, who was not directly involved in the assessment process and who has competence relevant to the product certification

Recommendations about certification decisions are documented and basis is the positive result of the review.

3.7 Certification documents and decisions

The decisions about certification is taken by the Deputy Director of ICR Polska Co. Ltd. on the basis of all the information resulting from the evaluation, review and other relevant information. The Deputy Director is not involved in the evaluation process.

The EC type-examination certificate is issued for a period of 5 years for the type of machinery whose

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-03	Wydanie nr 16 Edition No.
		Strona: 8 / 13 Page:

Certyfikat badania typu WE wydawany jest na okres 5 lat dla typu maszyny, której właściwości są określone w certyfikacie i pozwalają zidentyfikować:

- nazwę i adres jednostki certyfikującej;
- datę udzielenia certyfikacji;
- nazwę i adres Wnioskodawcy (producenta/upoważnionego przedstawiciela);
- zakres certyfikacji;
- dane identyfikacyjne laboratorium i raportu z badań.

Co 5 lat Wnioskodawca składa wniosek o przeprowadzenie przeglądu ważności certyfikatu badania typu WE. W przypadku gdy ICR Polska Sp. z o.o. stwierdzi ważność certyfikatu przy uwzględnieniu aktualnego stanu wiedzy technicznej, odnawia certyfikat badania typu WE na kolejne 5 lat.

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 może być przeprowadzany na takich samych warunkach jak pierwsza certyfikacja w przypadku gdy zostały wprowadzone przez Wnioskodawcę zmiany mające wpływ na zgodność z zasadniczymi wymaganiami w zakresie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa lub z przewidywanymi warunkami użytkowania danego typu. W przypadku podjęcia decyzji o nieudzieleniu certyfikacji, Wnioskodawca otrzymuje pisemną informację zawierającą powody tej decyzji.

Uwaga: Uzyskany certyfikat badania typu WE nie zwalnia Wnioskodawcy od odpowiedzialności za zgodność wyrobu ze wszystkimi wymaganiami oraz za skutki użytkowania wyrobu niewłaściwej jakości. 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.

4. Wykaz certyfikowanych wyrobów/informacje dostępne publicznie.

Zgodnie z wymaganiami certyfikacyjnymi ICR Polska Sp. z o.o. utrzymuje wykaz zawierający informacje o certyfikowanych wyrobach. Informacje zawierają identyfikację wyrobu, odniesienie do dokumentów normatywnych i identyfikację Wnioskodawcy oraz udostępnia na życzenie informację o ważności danej certyfikacji.

5. Poufność i zarządzanie bezstronnością, warunki dotyczące niedyskryminacji

ICR Polska Sp. z o.o. zobowiązuje się do zachowania poufności informacji otrzymanych od Wnioskującego

characteristics are specified in the certificate and identify the type:

- Name and address of the certification body;
- Date of certification;
- Name and address of the Applicant;
- Scope of certification;
- Laboratory identification and test report.

Every 5 years the Applicant submits a review of the validity of the EC type examination certificate. In cases where ICR Polska Co. Ltd. certifies the validity of the certificate taking into account the current technical knowledge, renews the EC type-examination certificate for the next 5 years.

Renewal of the validity of the certificate may take place after the submission of the application F-P-07-02. The application must be submitted at least 1 month before the expiry date of the current certificate.

The renewal process is carried out under the same conditions as the first certification.

In the event of a decision not to grant certification, the Applicant shall receive written information stating the reasons for the decision.

Attention: The EC type-examination certificate obtained does not release the Applicant from responsibility for the conformity of the product with all requirements and for the consequences of improper use of the product. ICR Polska Co. Ltd. shall not be responsible for infringement by the Applicant of rights arising from the Copyright and Related Rights Act and the Industrial Property Law.

4. List of certified products / information available to the public

In accordance with the certification requirements of ICR Polska Co. Ltd. Maintains a catalogue containing information about certified products. Information includes product identification, reference to normative documents and identification of the Applicant, and on request information on the validity of the certification.

5. Confidentiality and management of impartiality, non-discrimination conditions

ICR Polska Co. Ltd. undertakes to preserve the confidentiality of information received from the Applicant or generated during the certification activity.

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-03	Wydanie nr 16 Edition No.
		Strona: 9 / 13 Page:

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.

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.

Information from the complainants or public offices is also treated by ICR Polska Co. Ltd. as confidential. Information made available to the public by the Applicant is not treated as confidential.

In cases where by virtue of the law ICR Polska Co. Ltd. will be required to disclose third party information, the Applicant will be notified in advance of the information provided unless otherwise provided by law.

Certification activities of ICR Polska Co. Ltd. is conducted in an impartial manner. The risks are identified on an ongoing basis with respect to their impartiality, and the identification includes risks arising from the activities of ICR Polska Co. Ltd. and Company links and personnel links.

Management of ICR Polska Co. Ltd. has formulated the Declaration of Independence, committing itself to maintaining impartiality in its certification activities in the voluntary and regulated conformity assessment system, ensuring the confidentiality of the information obtained, the balanced approach, independence and reliability of the evaluations and decisions taken. The Declaration of Independence is available on the Company's website.

Defined policy and developed and implemented in ICR Polska Sp. With o.o. Procedures are not used to obstruct or prevent access to Applicants, and the requirements are related only to the scope of certification. Information on product certification and policies is available at www.icrpolska.com, as well as at ICR Polska Customer Service.

Access to the certification process and financial conditions do not depend on the size of the Applicant or the membership of any association or group.

ICR Polska Co. Ltd. may refuse to accept or maintain an agreement with an Applicant who demonstrates or is fundamentally involved in illegal activities and in cases where the Applicant has repeated non-compliance with the product certification requirements.

6. Certification process fees

The fees associated with the certification process and the oversight of the way the certification are invoked according to the current price list.

The applicant regulates receivables on the basis of invoices issued by ICR Polska Co. Ltd. according to the accepted offer, made as a result of the positively evaluated certification application. The accepted offer is an attachment No. 1 to a legally binding contract.

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-03	Wydanie nr 16 Edition No.
		Strona: 10 / 13 Page:

Niezależnie od wyniku postępowania certyfikacyjnego Wnioskodawca zobowiązany jest do pokrycia kosztów przeprowadzonego procesu certyfikacji.

Irrespective of the outcome of the certification procedure, the applicant is obliged to cover the cost of the certification process.

7. Zmiany mające wpływ na certyfikację.

Wnioskujący jest zobowiązany do wytwarzania i dostarczania wyrobów na które został wystawiony certyfikat zawsze zgodnie z tymi samymi specyfikacjami, jak w przypadku próbek pozytywnie ocenionych w procesie certyfikacji oraz, że wyroby te będą spełniać wymagania określone w dokumentach normatywnych wyszczególnionych w certyfikacie.

Wszystkie zamierzone modyfikacje wyrobu czy procesu produkcji w stosunku do wydanego certyfikatu mogą być dokonane tylko po uzyskaniu pisemnej akceptacji przez ICR Polska Sp. z o.o.

Na ICR Polska Sp. z o.o. spoczywa stały obowiązek zapewnienia, że certyfikat badania typu WE pozostaje ważny. O wszelkich istotnych zmianach, które mogłyby mieć wpływ na ważność certyfikatu, ICR Polska Sp. z o.o. powiadamia Wnioskodawcę.

Certyfikaty które straciły ważność podlegają wycofaniu.

Na Wnioskodawcy spoczywa obowiązek informowania ICR Polska Sp. z o.o. (która przechowuje dokumentację techniczną związaną z certyfikatem badania typu WE) o wszelkich zmianach wprowadzonych do zatwierdzonego typu. ICR Polska Sp. z o.o. bada te zmiany i albo potwierdza ważność wydanego certyfikatu badania typu WE, albo wydaje nowy certyfikat, jeżeli zmiany mogą mieć wpływ na zgodność z zasadniczymi wymaganiami w zakresie ochrony zdrowia i bezpieczeństwa lub z przewidywanymi warunkami użytkowania danego 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. certyfikacie, a także nie może wydawać oświadczeń odnoszących się do swoich wyrobów 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.

7. Changes affecting for certification

The applicant is obliged to manufacture and deliver the products for which it has been issued the certificate always according to the same specifications as for the samples that have been positively evaluated in the certification process and that these products will meet the requirements set out in the normative documents listed in the certificate.

All intended modifications to the product or production process in relation to the issued certificate may be made only after written approval by the written approval by ICR Polska Co. Ltd.

At ICR Polska Co. Ltd. there is a constant obligation to ensure that the test certificate

EC type remains valid. Any significant changes that could affect the validity of the certificate, ICR Polska Co. Ltd. informs the Applicant.

Certificates that have expired are subject to retraction.

Applicants are obliged to inform ICR Polska Co. Ltd. (Which stores the technical documentation related to the EC type-examination certificate) of any changes made to the approved type. ICR Polska Co. Ltd. it examines these changes and either confirms the validity of the EC type-examination certificate issued, or issues a new certificate if the changes may affect compliance with essential health and safety requirements or with the intended use conditions of the type.

Applicant is required to maintain records of all complaints that relate to compliance with certification requirements and to take and document appropriate actions in connection with these claims by ICR Polska Co. Ltd.

8. Reference to certification

The applicant may rely on certification only in accordance with the scope defined in ICR Polska Co. Ltd. can also certify and may not make statements relating to products in an unauthorized or misleading manner.

In the case of a copy of the certification documents by Applicant, the documents must be copied in their entirety. The applicant may rely on the certification of his products for marketing purposes in the manner specified in the certification program and undertakes not to use the certification of his products in a manner that could discredit ICR Polska Co. Ltd.

In case of incorrect reference to certification program or misleading use of certificates ICR Polska Co. Ltd. will

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-03	Wydanie nr 16 Edition No.
		Strona: 11 / 13 Page:

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 lub w przypadku gdy niektóre z modeli czy odmian wymienionych w certyfikacie nie spełniają wyspecyfikowanych wymagań.

Zawieszenie certyfikatu następuje w przypadku:

- jeżeli zaszło naruszenie programu certyfikacji wyrobu lub procedur ICR Polska Sp. z o.o.
- stwierdzenia nieprawidłowego powoływania się na program certyfikacji lub wprowadzające w błąd wykorzystywanie certyfikatów;
- pisemnego wystąpienia Wnioskodawcy 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 wyrobu jako certyfikowanego, a wyprodukowanego podczas zawieszenia certyfikatu 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 certyfikowany wyrób nie jest już produkowany lub jeżeli Wnioskodawca zaprzestaje działalności;

advise Applicants to take corrective action and, in the absence of their effectiveness action, ICR Polska Co. Ltd. may include suspension, revocation of the certificate, publication of infringement information, and, if necessary, legal action.

Supervision of the way of referring to the certification as well as the use of the identification number ICR Polska Co. Ltd. as a notified body, is carried out through the evaluation of the information published by the Applicant and on the basis of generally available directories and advertising materials, the declaration of conformity and the complaint.

9. Extension of certification scope

The certification extension process may be initiated as a result of filing F-P-07-02.

10. Termination, restriction, suspension or revocation of certification

Certification may be terminated at the request of the Applicant and the expiry date of the issued certificate. Limited scope of certification may occur as a result of such request by the Applicant.

The validity of the certificate is suspended if:

- if there is a breach of the certification program or procedures of ICR Polska Co. Ltd.;
- misrepresentation of reference to certification program or misleading use of certificate;
- Written request of the Applicant eg. for a specified interruption of production;
- lack of timely fulfilment of financial obligations.

Suspension is always by ICR Polska Co. Ltd. officially confirmed together with information on the conditions under which suspension may be waived.

It is forbidden to identify any apparatus as certified and manufactured during the suspension applicable to this product.

Certificate revocation occurs in cases:

- If the Applicant has not been resolved by the deadline, which caused the suspension;
- after the Applicant terminates the contract;
- if the certified equipment is no longer produced or if the applicant ceases activity;
- If the Applicant makes changes in the certified equipment without knowledge of ICR Polska Co. Ltd.;
- if the Applicant does not meet the financial obligations;
- resignation by the Applicant from the certification.

ICR Polska Co. Ltd. make changes to formal certification documents and publicly available information in the

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-03	Wydanie nr 16 Edition No.
		Strona: 12 / 13 Page:

- jeżeli Wnioskodawca wprowadzi zmiany w certyfikowanym wyrobie bez wiedzy ICR Polska Sp. z o.o.;
- jeżeli Wnioskodawca nie spełnia zobowiązań finansowych;
- rezygnacji przez Wnioskodawcę z certyfikatu.

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 o certyfikatach badania typu WE i wszelkich aneksach do nich, które wydała lub cofnęła oraz, na żądanie, udostępnia wykaz certyfikatów badania typu WE 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 przypadku 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 podobną działalność w zakresie oceny zgodności jak ICR Polska Sp. z o.o. i zajmującymi się tymi samymi produktami) o certyfikatach badania typu WE lub wszelkich aneksach do nich, których wydania ICR Polska Sp. z o.o. 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 WE 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

event of termination, restriction, suspension, revocation or renewal of certification.

ICR Polska Co. Ltd. inform the notifying authority (the competent minister for computerization) of the EU type examination certificates and any annexes thereto which it has issued or withdrawn and upon request makes available the list of EU type examination certificates or any annexes thereto which have been refused or suspended; Subjected to other restrictions. The notifying authority shall also be informed of any circumstances which may adversely affect the scope and conditions of notification, whenever any information requested by ICR Polska Co. Ltd. from the market surveillance authorities about the conformity assessment tasks performed and, on request, the conformity assessment activities being the subject of their notification and other tasks carried out, including cross-border activities and subcontracting.

ICR Polska Co. Ltd. informs notified bodies carrying out conformity assessment activities with respect to the same type of apparatus as EU type examination certificates or any annexes thereto which it has refused, withdrawn, suspended or otherwise restricted and upon request, those certificates or any annexes thereto, which she issued.

Attention:

At the request of the Commission, Member States and Notified Bodies (carrying out similar conformity assessment activities as ICR Polska Co. Ltd. and dealing with the same products) ICR Polska Sp. With o.o. Passes copies of EU type examination certificates or annexes to them. On request, the Commission and the Member States may receive copies of the technical documentation and the results of studies carried out by ICR Polska Co. Ltd.

11. Complaints and appeals

The applicant has the right to lodge a complaint or appeal against the decision to the Managing Director. Detailed rules for the receipt, evaluation and decision on complaints and appeals are described in P-10 Acceptance, Assessment and Decision-Making on Complaints and Appeals and are available on ICR's

	ICR Polska Sp. z o.o. ICR Polska Co., Ltd.	Data wydania / Edition date 21.12.2020
	PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM PC-P-07-03	Wydanie nr 16 Edition No.
		Strona: 13 / 13 Page:

internetowej ICR Polska Sp. z o.o.

Polska Co. Ltd. website.

12. Zapisy

Dla wykazania, że wszystkie wymagania dotyczące procesu certyfikacji zostały spełnione, przechowywane są w ICR Polska Sp. z o.o. zapisy związane z przeprowadzoną oceną w tym kopia wydanego certyfikatu, dokumentacja techniczna i wszystkie inne dokumenty przez okres 15 lat od daty wydania certyfikatu. Zapisy są przechowywane z zapewnieniem poufności. Do dyspozycji organu notyfikującego przechowywane są dokumenty dotyczące kompetencji podwykonawców oraz prac wykonanych przez podwykonawców.

13. Utrzymanie i doskonalenie programu

W celu potwierdzenia 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

Lista wyrobów i specyfikacji technicznych znajduje się w aktualnym i załączonym do niniejszego programu formularzu F-P-07-36.

15. Załączniki/ wykaz formularzy

F-P-01-03 Rejestr zmian
F-P-01-04 Rozdzielnik

12. Records

To demonstrate that all certification requirements have been met, they are stored at ICR Polska Co. Ltd. records related to the evaluation included a copy of the issued certificate, technical documentation and all other documents for a period of 15 years from the date of issue of the certificate. Records are kept confidential. At the disposal of the notifying authority, documents concerning the competencies of the subcontractors and the work performed by the subcontractors are kept.

13. Maintenance and improvement of the program

Periodic reviews of the program are conducted to confirm the validity of the program. During the reviews, an update of standards and other normative documents, specifying specified requirements and feedback from the Applicants. The management structure of the programs is described in P-07 Certification of mandatory and voluntary products.

14. List of products included in the program

The list of products and technical specifications can be found in the current form F-P-07-36 attached to this program.

15. Attachments/ List of forms.

F-P-01-03 Change register
F-P-01-04 Distribution list

Opracował / Prepared by:	Zatwierdził / Approved by:
Pełnomocnik ds. ZSZ / Quality Manager	Dyrektor Zarządzający / Managing Director
/.../ Wojciech Henrykowski	/.../ Rafał Kalinowski
Podpis, data / Signature, date	Podpis, data / Signature, date