

	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-07-05	Wydanie nr 9 Edition No.
		Strona: 1 / 12 Page:

PROGRAM OCENY ZGODNOŚCI W OBSZARZE
DYREKTYWY 2014/53/UE
W ZAKRESIE URZĄDZEŃ RADIOWYCH

CONFORMITY ASSESSMENT PROGRAM IN SCOPE
OF RADIO EQUIPMENT DIRECTIVE 2014/53/EU

PC-P-07- 05

	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-07-05	Wydanie nr 9 Edition No.
		Strona: 2 / 12 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

1. Informacje ogólne

ICR Polska Sp. z o.o. jest jednostką, 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-07-05 zawiera zasady i wymagania w odniesieniu do których prowadzona jest ocena zgodności **w zakresie rozdziału 3, badanie typu UE, Rozporządzenia Ministra Cyfryzacji z dnia 17 czerwca 2016r. w sprawie dokonywania oceny zgodności urządzeń radiowych z wymaganiami / dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady**

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. General information

ICR Polska Co., Ltd is a body assessing compliance as a third party, operating in certification programmes in relation to the Law of 13 April 2016 on conformity assessment and market surveillance systems and the Law of 30 August 2002 on the conformity assessment system and the normative documents listed in point 2. The personnel of ICR Polska Sp. z o.o. conducting the conformity assessment have the necessary knowledge and experience and, having appropriate training in this regard, can properly perform the technical and administrative tasks related to the conformity assessment.

The presented PC-P-07-05 program contains the principles and requirements for which the conformity assessment for Chapter 3 is carried out, EU type-examination, Regulation of the Minister for Digital Affairs of 17 June 2016 on assessing the conformity of radio equipment with the requirements / Directive 2014/53/EU of the European Parliament and of 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-07-05	Wydanie nr 9 Edition No.
		Strona: 3 / 12 Page:

2014/53/UE z dnia 16 kwietnia 2014r. w sprawie harmonizacji ustawodawstw państw członkowskich dotyczących udostępnienia na rynku urządzeń radiowych i uchylająca dyrektywę 1999/5/WE - moduł B, badanie typu UE - Załącznik III.

Badanie typu UE to ta część procedury oceny zgodności, w której ICR Polska Sp. z o.o. bada projekt techniczny urządzenia radiowego oraz weryfikuje i poświadcza spełnienie przez projekt techniczny urządzenia radiowego zasadniczych wymagań określonych w artyku 3 dyrektywy 2014/53/UE.

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

Council of 16 April 2014 on the harmonisation of member states' laws on the making radio equipment available on the market and repealing Directive 1999/5/EC - Module B, EU type study - Annex III.

The EU type-examination is the part of the conformity assessment procedure in which ICR Polska Sp. z o.o. examines the technical design of a radio equipment and verifies and certifies that the technical design of the radio equipment meets the essential requirements set out in Article 3 of Directive 2014/53/EU.

ICR Polska Sp. z o.o. nor any part of the same legal person shall take any action in respect of the design, implementation, manufacture, installation, supply or maintenance of a certified product, process and service to its customers.

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

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.
Ustawa z dnia 16 lipca 2014 r.	Prawo telekomunikacyjne (Dz. U. z 2014 r. poz.243 z późn. zm.)
The Act of 16 July 2014	Telecommunication Law (OJ of 2014, pos. 243, with subsequent)

3. Przebieg i wymagania dotyczące procesu certyfikacji

3.1 Wnioskowanie o certyfikację wyrobu

Wnioskujący o certyfikację badania projektu technicznego urządzenia radiowego zobowiązany jest

3. Process and requirements for the certification process

3.1 Application for product certification

The applicant for certification of the technical design test of a radio equipment shall complete an application

	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-07-05	Wydanie nr 9 Edition No.
		Strona: 4 / 12 Page:

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 przesłać w dowolnej formie.

Do wniosku należy dołączyć:

- deklarację, w formie pisemnej, że ten sam wniosek nie został złożony w innej jednostce notyfikowanej;
- dokumentację techniczną urządzenia radiowego, w formie pisemnej (dokumentacja techniczna zawiera elementy określone w załączniku V dyrektywy 2014/53/EU);
- dowody potwierdzające zgodność projektu technicznego urządzenia radiowego z wymaganiami (dowody obejmują dokumenty zastosowane w trakcie tworzenia projektu technicznego urządzenia radiowego, a także w stosownych przypadkach wyniki badań przeprowadzonych zgodnie z innymi zastosowanymi specyfikacjami technicznymi przez laboratorium producenta lub przez inne laboratorium badawcze w jego imieniu i na jego odpowiedzialność).

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 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.

in which he shall provide the information necessary to carry out the certification process in accordance with the programme. Application form F-P-07-02 is available on the website of www.icrpolska.com, as well as in the Customer Service Office

ICR Polska Sp. z o.o. where it is registered after the application. If the Applicant provides the information necessary for carrying out the assessment, the application may be sent in any form.

The application must be accompanied by:

- a declaration, in writing, that the same application has not been made to another notified body;
- technical documentation of the radio equipment, in writing (the technical documentation contains the elements set out in Annex V to Directive 2014/53/EU);
- evidence of compliance of the technical design of the radio equipment with the requirements (evidence includes documents used in the design of the technical radio equipment and, where applicable, the results of tests carried out in accordance with other technical specifications applied by the manufacturer's laboratory or by another testing laboratory on its behalf and under its responsibility);

The technical documentation may be submitted in electronic form.

3.2 Application review

ICR Polska Sp. z o.o. after registering the application, conducts a review of the information obtained in to ensure that:

- information on the Applicant and the product is sufficient to carry out the certification;
- all known differences in the meaning of the issues between ICR Polska Sp. z o.o. and the Applicant together with the arrangements for normative standards or documents have been resolved;
- the scope of the proposed certification has been defined;
- resources to carry out all evaluation activities are available;
- ICR Polska Sp. z o.o. has the capacity and competence to carry out the certification process.

The applicant shall be kept informed of the need to complete the information contained in the application or to make additions to the dossier.

ICR Polska Sp. z o.o. recognizes the results of tests carried out by laboratories whose competence have been confirmed to comply with the requirements of

	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-07-05	Wydanie nr 9 Edition No.
		Strona: 5 / 12 Page:

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 lub inne laboratorium wybrane przez producenta i na jego odpowiedzialność.

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 szczegółowe 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;
- 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.

3.5 Ocena wyrobu

PN-EN ISO/IEC 17025 (EN ISO/IEC 17025) by an accreditation body which is a member of a mutual recognition agreement between MLA accreditation bodies or other laboratory selected by and under the responsibility of the manufacturer.

Test reports may not be older than 3 years from the date of submission of the application for certification. If, as a result of the review of the application, it appears that ICR Polska Sp. z o.o. lacks any competence or possibility to carry out the requested certification, such activities will not be undertaken and the Applicant will be notified of the refusal to carry out the assessment.

3.3 Preparation and submission of the offer

Following a positive review of the proposal, an offer is being prepared for certification process. Offer containing the costs of carrying out assessment, deadlines and detailed requirements for technical documentation shall be sent to the Applicant for acceptance.

If ICR Polska Sp. z o.o. considers that, based on the certification previously granted to the Applicant or certification granted to other Applicants, it may omit certain activities, this fact is taken into account in the offer and documented in the action plan.

At the request of the Applicant, ICR Polska Sp. z o.o. will provide a justification for omitting the implementation of specific actions.

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 Product assessment

	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-07-05	Wydanie nr 9 Edition No.
		Strona: 6 / 12 Page:

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.

Moduł B: badanie typu UE

Badanie typu UE to ta część procedury oceny zgodności, w której ICR Polska Sp. z o.o. bada projekt techniczny urządzenia radiowego oraz weryfikuje i poświadcza spełnienie przez projekt techniczny urządzenia radiowego zasadniczych wymagań określonych w artyku 3 dyrektywy 2014/53/UE.

Badanie typu UE wykonuje się poprzez ocenę adekwatności projektu technicznego urządzenia radiowego poprzez zbadanie dokumentacji technicznej i dowodów potwierdzających zawartych we wniosku, bez badania próbek (typ projektu).

ICR Polska Sp. z o.o. bada dokumentację techniczną i dowody potwierdzające mając na celu adekwatność projektu technicznego urządzenia radiowego.

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.

All results of operations related to current assessment are documented and, together with the final proposal submitted to the review.

Evaluation activities shall be carried out by an expert or a designated team of experts in accordance with the adopted proposal and action plan.

Products shall be evaluated in relation to the requirements covered by the certification and the requirements specified in the certification program.

Module B: EU type-examination

The EU type-examination is the part of the conformity assessment procedure in which ICR Polska Sp. z o.o. examines the technical design of the radio equipment and verifies and certifies that the technical design of the radio equipment meets the essential requirements set out in Article 3 of Directive 2014/53/EU.

The EU type-examination shall be carried out by assessing the adequacy of the technical design of the radio equipment by examining the technical documentation and supporting evidence contained in the application, without testing the samples (project type).

ICR Polska Sp. z o.o. examines the technical documentation and supporting evidence with a view to the adequacy of the technical design of the radio equipment.

If a non-compliance is found, ICR Polska Sp. z o.o. informs the Applicant and if the Applicant decides to continue the certification process, it receives information about the additional scope to take the necessary measures to verify that the non-compliance has been corrected. The evaluation process will then be repeated in order to implement additional actions. The above actions may require the annexation of the signed agreement.

All results of the evaluation activities shall be documented and submitted to the 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.

	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-07-05	Wydanie nr 9 Edition No.
		Strona: 7 / 12 Page:

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.

Certyfikat badania typu UE wydawany jest bezterminowo dla danego typu urządzenia radiowego, którego 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.

Do certyfikatu może być dołączony załącznik lub załączniki. Certyfikat badania typu UE i jego załączniki zawierają informacje, które umożliwiają ocenę zgodności wytwarzanych urządzeń radiowych w odniesieniu do badanego typu, a także kontrolę w trakcie eksploatacji.

Dokumenty certyfikacyjne mogą zostać wydane jeżeli wymagania certyfikacyjne zostały spełnione i zawarta została z Wnioskodawcą umowa o certyfikację oraz po podjęciu formalnej decyzji o udzieleniu certyfikacji.

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 przeprowadzany jest na takich samych warunkach jak pierwsza certyfikacja.

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

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.

An EU type-examination certificate shall be issued indefinitely for a given type of radio equipment, the characteristics of which are specified in the certificate and identify:

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

An attachment or attachments may be attached to the certificate. The EU type-examination certificate and its annexes contain information that makes it possible to assess the conformity of the radio equipment manufactured with respect to the type to be tested, as well as in-service control.

Certification documents may be issued if the certification requirements have been met and a certification agreement has been concluded with the Applicant and after a formal decision on certification has been taken.

The validity of the certificate may be renewed after the application F-P-07-02 has been resubmitted. The application must be submitted at least 1 month before the expiry of the current certificate. The renewal process shall be carried out under the same conditions as the first certification.

If a decision is taken not to grant certification, the Applicant shall be informed in writing of the reasons for that 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

	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-07-05	Wydanie nr 9 Edition No.
		Strona: 8 / 12 Page:

normatywnych i identyfikację Wnioskodawcy oraz udostępnia na życzenie informację o ważności danej certyfikacji.

documents and identification of the Applicant, and on request information on the validity of the certification.

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.

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. 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. Opłaty za proces certyfikacji.

6. Certification process fees

	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-07-05	Wydanie nr 9 Edition No.
		Strona: 9 / 12 Page:

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.

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.

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.

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 2014/53/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 wszelkich modyfikacjach zatwierdzonego typu mogących wpływać na zgodność urządzenia radiowego z zasadniczymi wymaganiami zawartymi w dyrektywie 2014/ 53/UE lub warunkami ważności wydanego certyfikatu. Takie modyfikacje wymagają dodatkowego zatwierdzenia w formie dodatku do pierwotnego certyfikatu badania typu UE. W odniesieniu do zmian mających wpływ na certyfikację, rozszerzenia zakresu certyfikacji oraz zakończenia, ograniczenia, zawieszenia, lub cofnięcia certyfikacji, decyzje o uruchomieniu w tym zakresie stosownych działań podejmuje Zastępca Dyrektora.

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.

7. Changes affecting for certification

ICR Polska Sp. z o.o. tracks any changes in the generally recognised state of the art indicating that the approved type may no longer meet the relevant requirements of Directive 2014/53/EU and whether such changes require further examination.

If it appears from these findings that such studies are necessary, the Deputy Director shall inform the Applicant there.

It is the responsibility of the Applicant to inform ICR Polska Sp. z o.o. of any modifications of the approved type which may affect the conformity of the radio equipment requirements contained in Directive 2014/53/EU or the conditions for the validity of the certificate issued. Such modifications require additional approval in the form of an addendum to the original EU type-examination certificate.

With regard to changes affecting certification, extending the scope of certification and the termination, restriction, suspension or withdrawal of certification, decisions to take appropriate action in this regard shall be taken by the Deputy Director.

The applicant is obliged to keep records of all complaints that relate to compliance with the certification requirements and to take and document appropriate actions in relation to these complaints. Records kept in this regard on request are made available by ICR Polska Co., Ltd.

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.

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

	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-07-05	Wydanie nr 9 Edition No.
		Strona: 10 / 12 Page:

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. 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.

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;

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 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.

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.;

	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-07-05	Wydanie nr 9 Edition No.
		Strona: 11 / 12 Page:

- jeżeli certyfikowany wyrób nie jest już produkowany lub jeżeli Wnioskodawca zaprzestaje działalności;
- 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 pozostałe jednostki notyfikowane o certyfikatach badania typu UE lub wszelkich dodatkach do nich, których wydania ICR Polska Sp. z o.o. odmówiła, które cofnęła, zawiesiła lub poddała innym ograniczeniom oraz na żądanie, o takich certyfikatach lub wszelkich aneksach do nich, które wydała.

ICR Polska Sp. z o.o. informuje państwa członkowskie o certyfikatach badania typu UE, które wydała, lub o wszelkich dodatkach do nich, w przypadkach gdy normy zharmonizowane, do których odniesienia zostały opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, nie zostały zastosowane wcale lub nie zastosowano ich w całości.

Uwaga: na żądanie Komisji, państw członkowskich i jednostek notyfikowanych, Zastępcy Dyrektora przekazuje kopie certyfikatów badania typu UE lub dodatków 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

- 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 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 inform the other notified bodies of the EU type-examination certificates or any appendix there to them, the issue of which ICR Polska Co., Ltd. has refused, which it has revoked, suspended or subjected to other restrictions and, on request, of such certificates or any annexes there to them which it has issued.

ICR Polska Co., Ltd. inform the Member States of the EU type-examination certificates it has issued or of any additions there to them in cases where the harmonised standards referred to in the Official Journal of the European Union have not been applied at all or have not been applied in their entirety.

Attention:

At the request of the Commission, Member States and notified bodies, the Deputy Director shall provide copies of EU-type examination certificates or their additions.

On request, the Commission and the Member States may obtain 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

	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-07-05	Wydanie nr 9 Edition No.
		Strona: 12 / 12 Page:

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.

Acceptance, Assessment and Decision-Making on Complaints and Appeals and are available on ICR's 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 10 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.

Zapisy są przechowywane z zapewnieniem poufności.

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 10 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.

Records are kept confidential.

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**.

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. Wykaz wyrobów objętych programem

Lista wyrobów i specyfikacji technicznych znajduje się w aktualnym i załączonym do niniejszego programu formularzu F-P-07-31.

14. List of products included in the program

The list of products and technical specifications can be found in the current form F-P-07-31 attached to this program.

15. Załączniki/ wykaz formularzy

F-P-01-03 Rejestr zmian

F-P-01-04 Rozdzielnik

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