

WNIOSEK O NADZOROWANE KONTROLE ŚOI W LOSOWYCH ODSTĘPACH CZASU

CEL	Zgodność z typem w oparciu o wewnętrzną kontrolę produkcji oraz nadzorowane kontrole ŚOI w losowych odstępach czasu		
	Załącznik VII do Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG (moduł C2)		
WNIOSKUJĄCY	Producent <input type="checkbox"/>	Producent marki <input type="checkbox"/>	Upoważniony przedstawiciel ¹ <input type="checkbox"/>
	Nazwa		
	Adres		Kraj
	Tel./fax		NIP
	E-mail		Regon ²
	Osoba do kontaktu <i>(imię i nazwisko, tel, mail)</i>		
	PRODUCENT <i>(wypełnić, gdy wnioskującym jest producent marki lub upoważniony przedstawiciel)</i>	Nazwa	
	Adres		
MIEJSCE PRODUKCJI <i>(wypełnić, gdy inne niż producenta)</i>	Nazwa		
	Adres		

WYRÓB	Identyfikacja ŚOI	
	Typ, model, symbol	
	Nr certyfikatu badania typu UE	
	Nr jednostki notyfikowanej, która wydała certyfikat badania typu UE	

Uwaga: W przypadku, gdy wniosek dotyczy kilku wyrobów, powyższą tabelę należy powielić.

WNIOSKUJĄCY ZOBOWIĄDUJE SIĘ DO:

- umożliwienia pracownikom Działu Certyfikacji dostępu do dokumentów związanych z certyfikowanym wyrobem oraz umożliwienia wstępu na teren zakładu/magazynu w celu dokonania kontroli jakości wyrobu finalnego i pobrania próbek do badań,
- wniesienia opłat za przeprowadzenie kontroli i badań zgodnie z fakturą wystawioną przez Łukasiewicz – ŁIT,
- złożenia wraz z wnioskiem dokumentacji technologicznej wyrobu oraz kopii certyfikatu badania typu UE (w przypadku, gdy JN 1439 nie jest jednostką, która wydała certyfikat badania typu UE).

WNIOSKUJĄCY OŚWIADCZA, ŻE:

- taki sam wniosek nie został złożony w żadnej innej jednostce notyfikowanej,
- wyrób przedstawiony do oceny nie był przedmiotem współpracy między Wnioskującym z Instytutem (np. na etapie projektowania),
- nie ma jakiegokolwiek powiązań (np. biznesowych) z wykonawcą badań, których wyniki zostały dostarczone wraz z niniejszym wnioskiem,
- Osoba do kontaktu wskazana we Wniosku, będzie odpowiedzialna za nadzór nad realizacją umowy ze strony Klienta i posiada upoważnienie do podejmowania decyzji dotyczących jej wykonania, w tym akceptacji kosztów.

WNIOSKUJĄCY ZAPEWNI I OŚWIADCZA, ŻE:

- ŚOI podlegające kontroli produktu są zgodne z typem opisanym w certyfikacie badania typu UE i spełniają mające zastosowanie wymagania Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425.

.....
miejsowość, data

.....
podpis Wnioskującego

¹ załączyć dokument potwierdzający upoważnienie nadane przez producenta do występowania w jego imieniu na obszarze UE

² jeżeli posiada

Wypełnia Dział Certyfikacji:

Nr rejestru wniosku	
Data rejestracji	
Podpis pracownika Działu Certyfikacji rejestrującego wniosek	

Informacje:

1. Wniosek należy wypełnić w 2 egzemplarzach i złożyć w Dziale Certyfikacji; Łukasiewicz – ŁIT.
2. Informacji dotyczących przepisów prawa, norm, badań wyrobów itp. udzielają pracownicy Działu Certyfikacji.
3. Załącznikiem do Wniosku jest Klauzula dotycząca ochrony danych osobowych (RODO).