

<b>WNIOSEK</b> <b>O PRZEPROWADZENIE BADANIA TYPU UE</b> <b>ŚRODKA OCHRONY INDYWIDUALNEJ</b> zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylecia dyrektywy Rady 89/686/EWG, według załącznika V (moduł B)	Udzielenie certyfikatu badania typu UE (Zaznaczyć znakiem X z prawej strony jeśli to właściwe)	
	Przegląd certyfikatu badania typu UE nr: <sup>1</sup> (Zaznaczyć znakiem X z prawej strony jeśli to właściwe)	
	(należy wpisać numer certyfikatu oraz jego datę ważności)	

**Wyjaśnienia dotyczące wypełniania wniosku**

Część A należy wypełnić, gdy wnioskodawcą jest producent;

Część A i B należy wypełnić, gdy wnioskodawcą jest upoważniony przedstawiciel;

Część C wypełnia się w każdym przypadku.

**WNIOSKODAWCA: CZĘŚĆ A**

<b>PRODUCENT</b> Należy wpisać pełną nazwę zgodnie z odpowiednim rejestrem.	
<b>Adres</b>	
<b>Tel.</b>	<b>Fax:</b>
<b>e-mail:</b>	<b>REGON</b> <sup>2</sup>
<b>NIP (VAT):</b>	<b>KRS</b> <sup>2</sup>
<b>Osoba do kontaktu:</b> Imię i nazwisko, stanowisko, Tel., e-mail.	
<b>Miejsce produkcji:</b> <sup>3</sup> Nazwa, adres	

**CZĘŚĆ B**

<b>UPOWAŻNIONY PRZEDSTAWICIEL</b> Należy wpisać pełną nazwę zgodnie z odpowiednim rejestrem.	
<b>Adres</b>	
<b>Tel.</b>	<b>Fax:</b>
<b>e-mail:</b>	<b>REGON</b> <sup>2</sup>
<b>NIP (VAT):</b>	<b>KRS</b> <sup>2</sup>
<b>Osoba do kontaktu:</b> Imię i nazwisko, stanowisko, Tel., e-mail.	

<sup>1</sup> Przegląd certyfikatu oznacza: modyfikację zatwierdzonego typu albo zmianę stanu aktualnej wiedzy albo upływ terminu ważności

<sup>2</sup> Należy wpisać odpowiedni numer tylko dla podmiotów zarejestrowanych w Polsce

<sup>3</sup> Wpisać, jeśli inna niż siedziba wnioskodawcy

CZĘŚĆ C	
<b>WYRÓB</b> Identyfikacja środka ochrony indywidualnej:	
Zgodność z: <sup>4</sup>	
Kategoria środka ochrony	

**ZAŁĄCZNIKI DO WNIOSKU O PRZEPROWADZENIE BADANIA TYPU UE**

Do wniosku należy dołączyć załączniki, jak poniżej.

- 1 Dokumentacja techniczna określona w Załączniku III do Rozporządzenia (UE) 2016/425;
- 2 Kompletny egzemplarz ŚOI, reprezentatywny dla przewidywalnej produkcji, oznakowany zgodnie z wymaganiami norm i/lub specyfikacji technicznych stanowiących podstawę badania typu UE;
- 3 Dokument potwierdzający, że wnioskodawca został upoważniony przez producenta, jeśli wnioskującym jest upoważniony przedstawiciel;

**OŚWIADCZENIA WNIOSKODAWCY**

Niniejszym Wnioskodawca oświadcza, że:

- spełni wszystkie obowiązujące wymagania związane z ubieganiem się o certyfikat badania typu UE dotyczący opisanego w Części C niniejszego wniosku środka ochrony indywidualnej, związane z obowiązującymi przepisami prawnymi i procedurami ITT CERTEX,
- złożona wraz z niniejszym wnioskiem dokumentacja jest adekwatna do wyrobu i aktualna,
- uiści opłatę wstępną w wysokości 900 zł netto na podstawie wystawionej przez ITT CERTEX faktury; opłata wstępna nie podlega zwrotowi w przypadku rezygnacji w trakcie procesu badania typu UE,
- uiści opłatę końcową na podstawie wystawionej przez ITT CERTEX faktury za przeprowadzenie badania typu UE niezależnie od wyniku przeprowadzonej oceny,
- wyrób przedstawiony do oceny zgodności nie był przedmiotem współpracy w tym projektowania i produkcji między Wnioskującym a ITT CERTEX,
- taki sam wniosek nie został złożony w żadnej innej jednostce notyfikowanej.

Wnioskodawca przyjmuje do wiadomości, że proces oceny zgodności zostanie uruchomiony:

- po złożeniu niniejszego wniosku,
- po podpisaniu umowy,
- po wniesieniu opłaty wstępnej.

ITT CERTEX Sp. z o.o. wyda certyfikat badania typu UE po uzyskaniu pozytywnego wyniku badania typu UE i wniesieniu pełnej opłaty za przeprowadzenie certyfikacji.

.....  
Miejscowość, data

.....  
Wnioskodawca

**Pola zaciemnione wypełnia Dział Certyfikacji**

Numer ewidencyjny
Data rejestracji wniosku
Przyjmujący: imię i nazwisko

Prowadzący proces oceny zgodności: ..... imię nazwisko
Kierownik Działu Certyfikacji: ..... imię nazwisko

<sup>4</sup> Należy wymienić odpowiednie normy zharmonizowane i/lub inne specyfikacje techniczne zastosowane w celu spełnienia mających zastosowanie zasadniczych wymagań dotyczących zdrowia i bezpieczeństwa.