|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| WNIOSEK  O NADZOROWANE KONTROLE PRODUKTU  W LOSOWYCH ODSTĘPACH CZASU  zgodnie z Rozporządzeniem 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, według załącznika VII (Moduł C2) | | | | | | | | Certyfikat badania typu UE nr:  *(należy wpisać numer certyfikatu oraz datę ważności)* | |
|  | |
| Wydany przez:  (*wpisać numer Jednostki Notyfikowanej, która wydała certyfikat)* | |
|  | |
| ***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** | |  | | | | |
| **PRODUCENT**  *Należy wpisać pełną nazwę zgodnie z odpowiednim rejestrem.* | | | | |  | | | |
| **Adres** |  | | | | | | | |
| **Tel.** |  | | | | | **Fax:** | |  |
| **e-mail:** |  | | | | | **REGON** **[[1]](#footnote-1)** | |  |
| **NIP (VAT):** |  | | | | | **KRS** **2** | |  |
| **Osoba do kontaktu:** Imię i nazwisko, stanowisko, Tel. , e-mail. | | |  | | | | | |
| **Miejsce produkcji**: **[[2]](#footnote-2)** Nazwa, adres | | |  | | | | | |
|  | | **CZĘŚĆ B** | | | | | | |
| **UPOWAŻNIONY PRZEDSTAWICIEL**  *Należy wpisać pełną nazwę zgodnie z odpowiednim rejestrem.* | | | | |  | | | |
| **Adres** |  | | | | | | | |
| **Tel.** |  | | | | | **Fax:** | |  |
| **e-mail:** |  | | | | | **REGON** **2** | |  |
| **NIP (VAT):** |  | | | | | **KRS** **2** | |  |
| **Osoba do kontaktu**: Imię i nazwisko, stanowisko, Tel. , e-mail. | | |  | | | | | |

|  |  |
| --- | --- |
|  | **CZĘŚĆ C** |
| **WYRÓB**  **Identyfikacja środka ochrony indywidualnej:** |  |

**ZAŁĄCZNIKI DO WNIOSKU O PRZEPROWADZENIE NADZOROWANE KONTROLE PRODUKTU**

**W LOSOWYCH ODSTĘPACH CZASU**

Do wniosku należy dołączyć załączniki, jak poniżej.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1 | Dokumentacja techniczna określona w Załączniku III do Rozporządzenia (UE) 2016/425 – w przypadku, gdy certyfikat badania typu UE wydała inna jednostka notyfikowana niż ITT CERTEX; |  |
| 2 | Kopia certyfikatu badania typu UE – w przypadku, gdy certyfikat badania typu UE wydała inna jednostka notyfikowana niż ITT CERTEX; |  |
| 3 | Dokument potwierdzający, że wnioskodawca został upoważniony przez producenta, jeśli wnioskującym jest upoważniony przedstawiciel. |  |

**OŚWIADCZENIA WNIOSKODAWCY**

Niniejszym Wnioskodawca oświadcza, że:

1. spełni wymagania umowy o prowadzenie nadzorowanych kontroli produktów w losowych odstępach czasu,
2. wyraża zgodę na prowadzenie kontroli przez pracowników ITT CERTEX w miejscach uzgodnionych z producentem poprzez wstęp do tych miejsc w celu dokonania kontroli poprzez pobrania próbek do badań oraz dostępu do dokumentów związanych z certyfikowanym wyrobem,
3. złożona wraz z niniejszym wnioskiem dokumentacja jest adekwatna do wyrobu i aktualna,
4. uiści opłatę końcową za przeprowadzenie kontroli niezależnie od wyniku przeprowadzonej kontroli,
5. wyrób przedstawiony do kontroli nie był przedmiotem współpracy w zakresie projektowania i produkcji między Wnioskującym a ITT CERTEX,
6. 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.

ITT CERTEX Sp. z o.o. wyda raport z nadzorowanych kontroli produktu po uzyskaniu pozytywnego wyniku kontroli i wniesieniu pełnej opłaty za przeprowadzenie kontroli, w tym badań laboratoryjnych.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  |  |
| ................................................................................................. |  | ................................................................................................. |
| **Miejscowość, data** |  | **Wnioskodawca** |
|  |  |  |

1. Należy wpisać odpowiedni numer tylko dla podmiotów zarejestrowanych w Polsce [↑](#footnote-ref-1)
2. Wpisać, jeśli inna niż siedziba wnioskodawcy [↑](#footnote-ref-2)