

**JN 1440**

ul. Elektoralna 2, 00-139 Warszawa

|  |
| --- |
| **WNIOSEK****o przeprowadzenie oceny systemu jakości procesu produkcji** |
| Miejsce sporządzenia wniosku: wpisać właściweData sporządzenia wniosku: wybrać właściweNumer wniosku nadany przez wnioskodawcę: wpisać właściwe |
| **ZGŁOSZENIE DO** [ ] wydania nowego certyfikatu[ ] uzupełniania istniejącego certyfikatu nr: wpisać właściwe[ ] aktualizacji istniejącego certyfikatu nr: wpisać właściwe[ ] przedłużenia istniejącego certyfikatu nr: wpisać właściwe |  |
| 1. **WNIOSKODAWCA**:

[ ] Producent[ ] Upoważniony przedstawiciel producenta |  |
| 1. **PRODUCENT:** *(wypełnić także w przypadku, gdy producent nie jest wnioskodawcą)*

Nazwa przedsiębiorstwa: wpisać właściweAdres: wpisać właściweNIP: wpisać właściweREGON: wpisać właściweTelefon: wpisać właściweE-mail: wpisać właściwe |  |
| 1. **UPOWAŻNIONY PRZEDSTAWICIEL:** *(wypełnić, jeśli jest wnioskodawcą)*

Identyfikacja przedstawiciela: wpisać właściweAdres: wpisać właściweNIP: wpisać właściweREGON: wpisać właściweTelefon: wpisać właściweE-mail: wpisać właściwe |  |
| 1. **OSOBA UPOWAŻNIONA DO KONTAKTÓW W SPRAWIE**

Imię i nazwisko: wpisać właściweStanowisko/funkcja: wpisać właściweTelefon: wpisać właściweE-mail: wpisać właściwe |  |
| 1. **ZAKŁAD WYTWÓRCZY**

Nazwa przedsiębiorstwa: wpisać właściweAdres: wpisać właściweNIP: wpisać właściweREGON: wpisać właściweTelefon: wpisać właściweE-mail: wpisać właściwe |  |
| 1. **PRZYRZĄD POMIAROWY**

Przyrząd pomiarowy – rodzaj, typ: wpisać właściweCertyfikat badania typu UE nr: wpisać właściwe |  |
| Niniejszym składamy wniosek o przeprowadzenie oceny systemu jakości procesu dotyczącego produkcji przyrządu pomiarowego wymienionego w punkcie VI wniosku [ ] zgodnie z rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 2 czerwca 2016 r. w sprawie wymagań dla przyrządów pomiarowych, implementującym do prawa polskiego wymagania określone w dyrektywie Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/32/UE z dnia 26 lutego 2014 r. w sprawie harmonizacji ustawodawstw państw członkowskich odnoszących się do udostępniania na rynku przyrządów pomiarowych (MID).[ ] zgodnie z rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 2 czerwca 2016 r. w sprawie wymagań dla wag nieautomatycznych implementującym do prawa polskiego wymagania określone w dyrektywie Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/31/UE z dnia 26 lutego 2014 r. sprawie harmonizacji ustawodawstw państw członkowskich odnoszących się do udostępniania na rynku wag nieautomatycznych (NAWID). **Niniejszym oświadczamy, iż:** [ ] **żaden wniosek dotyczący poddania ocenie systemu jakości procesu produkcji według modułu D nie został zgłoszony do innej jednostki notyfikowanej,**[ ] **jest nam znana treść rozporządzenia, zgodnie z którym dokonana zostanie ocena dotycząca niniejszego wniosku,** [ ] **wyrażamy gotowość zapoznania się z wymaganiami dotyczącymi zatwierdzenia systemu jakości,** [ ] **wyrażamy zgodę na przeprowadzenie procedury oceny, w szczególności jesteśmy gotowi do przedstawienia wymaganych dokumentów oraz przyjęcia zespołu oceniającego w zakładzie produkcyjnym wskazanym w punkcie V niniejszego wniosku,** [ ] **jesteśmy przygotowani na poniesienie kosztów związanych z oceną systemu jakości, zgodnych z czasem i nakładami poniesionymi przez Główny Urząd Miar – Jednostkę Notyfikowaną Nr 1440, określonych w odrębnie zawieranej umowie,** [ ] **jesteśmy w stanie zapewnić utrzymanie i prawidłowe funkcjonowanie systemu jakości.**Gwarantujemy, iż działamy zgodnie z postanowieniami zawartymi w rozporządzeniu. Zgadzamy się na udzielenie przedstawicielom Głównego Urzędu Miar - Jednostki Notyfikowanej Nr 1440 wszelkiej pomocy, w celu umożliwienia im wykonywania obowiązków wynikających z prowadzonej oceny. |  |
| 1. **INFORMACJE DODATKOWE O SYSTEMIE JAKOŚCI PRODUCENTA**

*Główny Urząd Miar – Jednostka Notyfikowana Nr 1440 oświadcza, że odpowiedzi udzielone na poniższe pytania objęte są zasadą poufności i zostaną wykorzystane przez Jednostkę Notyfikowaną Nr 1440 do wstępnej oceny złożonego wniosku i przygotowania do audytu.* *Uprzejmie prosimy o odpowiedź na wszystkie pytania (ew. zaznaczenie, które pytania nie dotyczą wnioskodawcy).**Jednostka Notyfikowana Nr 1440 zastrzega sobie prawo do wystąpienia do wnioskodawcy o udzielenie dodatkowych wyjaśnień dotyczących posiadanego przez niego systemu jakości lub zawartości złożonego wniosku.*1. **Dane przedstawiciela kierownictwa upoważnionego do kontaktów w sprawie systemu jakości**

Imię i nazwisko: wpisać właściweStanowisko/funkcja: wpisać właściweTelefon: wpisać właściweE-mail: wpisać właściwe1. **Informacje dotyczące przedsiębiorstwa wnioskodawcy**

Forma prawna działalności: wpisać właściweProdukowane wyroby: wpisać właściwe1. **Informacje dotyczące personelu i urządzeń wnioskodawcy**

Wydział: wpisać właściweObszary działalności wydziału: [ ] Produkcja[ ] Sprzedaż[ ] SerwisLiczba całkowita personelu wydziału: wpisać właściwew tym zatrudnionego w obszarach związanych z przyrządem pomiarowym w ramach ocenianego systemu jakości: wpisać właściweWykaz personelu uprawnionego do zwalniania/zatwierdzania wyrobu po potwierdzeniu zgodności z zasadniczymi wymaganiami:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Lp. | Imię i nazwisko | Stanowisko/komórka organizacyjna | Zakres uprawnień |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

Wykaz urządzeń, na których będzie realizowane końcowe sprawdzanie i potwierdzanie zgodności z wymaganiami:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Lp. | Rodzaj stanowiska | Lokalizacja (komórka organizacyjna) |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

1. **Informacje dotyczące systemu jakości**

System jest zgodny z:[ ] PN-EN ISO 9001[ ] innymi normami: wpisać właściwe Wymagania systemu jakości są zintegrowane z:[ ] specyficznymi normami dotyczącymi przyrządów pomiarowych[ ] dyrektywą 2014/32/UE (MID)[ ] dyrektywą 2014/31/UE (NAWID)[ ] innymi dyrektywami: wpisać właściweProdukty objęte systemem jakości:[ ] wszystkie[ ] tylko następujące: wpisać właściweWydziały objęte systemem jakości:[ ] wszystkie[ ] tylko następujące: wpisać właściweSystem jakości jest certyfikowany:[ ] tak: wpisać nazwę jednostki certyfikującej oraz rok certyfikacji[ ] nie: wpisać datę wdrożenia systemu jakości1. **Informacje dotyczące zatwierdzanego systemu jakości producenta**

Posiadane certyfikaty badania typu dotyczące ocenianego systemu jakości: wpisać właściweWarunki produkcji i badań:Produkcja/montaż w siedzibie wnioskodawcy: [ ] tak [ ] nie Badania wyrobu końcowego w siedzibie wnioskodawcy: [ ] tak [ ] nie Badania wyrobu końcowego częściowo w siedzibie klienta: [ ] tak [ ] nie Badania wyrobu końcowego realizowane przez personel wnioskodawcy: [ ] tak [ ] nieDokumentacja systemu jakości:Wnioskodawca posiada wymagane wyposażenie pomiarowe i badawcze oraz dowody sprawowanego nad nim odpowiedniego nadzoru metrologicznego: [ ] tak [ ] nie Dokumentacja systemu jakości zawiera opis sposobu włączenia do systemu jakości firm serwisujących np. w odniesieniu do montażu i badań końcowych: [ ] tak [ ] nie Dokumentacja systemu jakości zawiera wykaz członków personelu, którzy są upoważnieni do przeprowadzania badań końcowych, wystawienia deklaracji zgodności i wykonania właściwego oznaczenia metrologicznego na przyrządzie: [ ] tak [ ] nie Dokumentacja systemu jakości zawiera zapisy dotyczące sposobu przeprowadzania i dokumentowania badań końcowych: [ ] tak [ ] nie |  |

…….……………………..*………………………………………….*

*imię i nazwisko, stanowisko oraz podpis osoby upoważnionej[[1]](#footnote-1)*

Wykaz załączników:

wpisać właściwe, w tym m.in. kopię certyfikatu badania typu UE dla produkowanego przyrządu pomiarowego

1. W przypadku wniosku podpisywanego z użyciem podpisu kwalifikowanego należy wpisać imię i nazwisko osoby podpisującej z adnotacją „podpis złożony elektronicznie”. [↑](#footnote-ref-1)