

**JN 1440**

ul. Elektoralna 2, 00-139 Warszawa

|  |  |
| --- | --- |
| **WNIOSEK**  **o przeprowadzenie oceny systemu jakości procesu produkcji** | |
| Miejsce sporządzenia wniosku: wpisać właściwe  Data sporządzenia wniosku: wybrać właściwe  Numer 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 właściwe  Adres: wpisać właściwe  NIP: wpisać właściwe  REGON: wpisać właściwe  Telefon: wpisać właściwe  E-mail: wpisać właściwe |  |
| 1. **UPOWAŻNIONY PRZEDSTAWICIEL:** *(wypełnić, jeśli jest wnioskodawcą)*   Identyfikacja przedstawiciela: wpisać właściwe  Adres: wpisać właściwe  NIP: wpisać właściwe  REGON: wpisać właściwe  Telefon: wpisać właściwe  E-mail: wpisać właściwe |  |
| 1. **OSOBA UPOWAŻNIONA DO KONTAKTÓW W SPRAWIE**   Imię i nazwisko: wpisać właściwe  Stanowisko/funkcja: wpisać właściwe  Telefon: wpisać właściwe  E-mail: wpisać właściwe |  |
| 1. **ZAKŁAD WYTWÓRCZY**   Nazwa przedsiębiorstwa: wpisać właściwe  Adres: wpisać właściwe  NIP: wpisać właściwe  REGON: wpisać właściwe  Telefon: wpisać właściwe  E-mail: wpisać właściwe |  |
| 1. **PRZYRZĄD POMIAROWY**   Przyrząd pomiarowy – rodzaj, typ: wpisać właściwe  Certyfikat 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 właściwe  Stanowisko/funkcja: wpisać właściwe  Telefon: wpisać właściwe  E-mail: wpisać właściwe   1. **Informacje dotyczące przedsiębiorstwa wnioskodawcy**   Forma prawna działalności: wpisać właściwe  Produkowane wyroby: wpisać właściwe   1. **Informacje dotyczące personelu i urządzeń wnioskodawcy**   Wydział: wpisać właściwe  Obszary działalności wydziału:  Produkcja  Sprzedaż  Serwis  Liczba całkowita personelu wydziału: wpisać właściwe  w tym zatrudnionego w obszarach związanych z przyrządem pomiarowym w ramach ocenianego systemu jakości: wpisać właściwe  Wykaz 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 właściwe  Produkty objęte systemem jakości:  wszystkie  tylko następujące: wpisać właściwe  Wydziały objęte systemem jakości:  wszystkie  tylko następujące: wpisać właściwe  System jakości jest certyfikowany:  tak: wpisać nazwę jednostki certyfikującej oraz rok certyfikacji  nie: wpisać datę wdrożenia systemu jakości   1. **Informacje dotyczące zatwierdzanego systemu jakości producenta**   Posiadane certyfikaty badania typu dotyczące ocenianego systemu jakości: wpisać właściwe  Warunki 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 nie  Dokumentacja 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)