

# PROGRAM CERTYFIKACJI OCENA ZGODNOŚCI ODBIORNIKÓW ENERGII ELEKTRYCZNEJ (ZAKRES EMC) PR-EMC

	Imię i nazwisko	Data	Podpis
<b>Opracował:</b>	<i>Małgorzata Zarzycka</i>	<i>23.05.2023 r.</i>	
<b>Sprawdził:</b>	<i>Damian Wróbel</i>	<i>23.05.2023 r.</i>	
<b>Zatwierdził:</b>	<i>Tomasz Gasztych</i>	<i>23.05.2023 r.</i>	

Dokument jest nadzorowany i aktualny w dniu zatwierdzenia. Użytkownik egzemplarza jest zobowiązany do śledzenia zmian w dokumencie po tym terminie.

## 1. Cel i zakres programu

Celem tego dokumentu jest określenie zasad oceny zgodności prowadzonej przez J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. – Jednostka Certyfikująca Siemianowice Śląskie, zwana dalej Jednostką Certyfikującą dla odbiorników energii elektrycznej - zakres EMC (Dyrektywa 2014/30/UE (EMC) z dnia 26 lutego 2014 r. w sprawie harmonizacji ustawodawstw państw członkowskich odnoszących się do kompatybilności elektromagnetycznej), w oparciu o wymagania mających zastosowanie procedur oceny zgodności.

Dla wszystkich produktów objętych niniejszym programem wydawane są odpowiednie dokumenty potwierdzające zgodność z wymaganiami przynależnych modułów oceny zgodności.

## 2. Akty prawne i normatywne obowiązujące w obszarze oceny zgodności

Tryb prowadzenia procesów oceny w Jednostce Certyfikującej oparty jest na zasadach oceny przeprowadzanej przez stronę trzecią i spełnia warunki zawarte w następujących przepisach i normach:

- 1) Ustawie z dnia 18 marca 2016 roku o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku,
- 2) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającego wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszące się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającej rozporządzenie (EWG) nr 339/93,
- 3) Decyzji Parlamentu Europejskiego i Rady nr 768/2008/WE z dnia 9 lipca 2008 r. w sprawie wspólnych ram dotyczących wprowadzania produktów do obrotu, uchylającej decyzję Rady 93/465/EWG,
- 4) Dyrektywie Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/30/UE z dnia 26 lutego 2014 r. w sprawie harmonizacji ustawodawstw państw członkowskich odnoszących się do kompatybilności elektromagnetycznej,
- 5) Normie PN-EN ISO/IEC 17065 – Ocena zgodności. Wymagania dla jednostek certyfikujących wyroby, procesy i usługi,
- 6) Normie PN-EN ISO/IEC 17067 – Ocena zgodności. Podstawy certyfikacji wyrobów oraz wytyczne dotyczące programów certyfikacji wyrobów.

## 3. Charakterystyka programu

Niniejszy program oferuje prowadzenie procesów oceny zgodności dla odbiorników energii elektrycznej (zakres EMC) w oparciu o przynależne moduły Dyrektywy 2014/30/UE:

<b>Dyrektywa</b>	<b>Grupy produktów</b>	<b>Procedury oceny zgodności (moduł)</b>
<b>2014/30/UE</b>	Odbiorniki energii elektrycznej (zakres EMC). Odporność. Emisja.	<u>Załącznik III</u> – <b>Moduł B</b>

### Legenda:

**Moduł B** - Badanie typu UE

### **Wyboru odpowiedniego modułu dokonuje klient.**

Jednostka Certyfikująca prowadzi ocenę zgodności w celu potwierdzenia spełnienia zasadniczych wymagań dyrektywy 2014/30/UE wg specyfikacji technicznych (norm zharmonizowanych) ujętych w załączniku nr 1 do niniejszego programu.

W przypadku wystąpienia potrzeby oceny zgodności o inne specyfikacje techniczne, dla powyższych grup wyrobów wg niniejszego programu, Jednostka Certyfikująca analizuje swoje możliwości realizacyjne (posiadanie kompetentnego personelu do prowadzenia ocen oraz posiadanie możliwości badawczych we wnioskowanym zakresie - *jeśli dotyczy*) a następnie podejmuje decyzję o rozszerzeniu/braku możliwości rozszerzenia zakresu niniejszego programu.

#### **4. Bezstronność, poufność, kompetencje.**

Jednostka Certyfikująca zapewnia pełną bezstronność i wiarygodność.

Jednostka Certyfikująca działa jako strona trzecia, niezależna od organizacji lub produktu, który ocenia. Jednostka Certyfikująca, jej ściśle kierownictwo oraz personel odpowiedzialny za realizację zadań związanych z oceną zgodności nie są projektantami, producentami, dostawcami, instalatorami, nabywcami, właścicielami, użytkownikami czy konserwatorami produktów, które oceniają, ani upoważnionymi przedstawicielami wymienionych stron. Nie angażują się oni bezpośrednio w projektowanie, produkcję lub konstruowanie, wprowadzanie do obrotu, instalację, użytkowanie lub konserwację tych produktów, ani nie mogą reprezentować stron zaangażowanych w taką działalność. Nie angażują się w działalność, która może zagrozić niezależności ich osądów i wiarygodności. Dotyczy to w szczególności usług konsultingowych. Jednostka Certyfikująca zapewnia, że działalność jej podwykonawców nie wpływała na poufność, obiektywizm ani bezstronność jej działalności związanej z oceną zgodności.

Wykwalifikowany, kompetentny, posiadający odpowiednie kwalifikacje techniczne w danej dziedzinie oraz duże doświadczenie w procesie oceny zgodności personel jednostki zapewnia wykonywanie zadań rzetelnie i obiektywnie. Personel nie jest poddawany żadnym naciskom czy motywacji, zwłaszcza finansowej, mogącym wpływać na ich opinię lub wyniki oceny zgodności.

Jednostka Certyfikująca, jej ściśle kierownictwo i personel wykonujący ocenę gwarantują bezstronność.

Wynagrodzenie zarówno ściśłego kierownictwa jak specjalistów wykonujących oceny nie zależy od liczby wykonanych ocen ani od wyników tych ocen.

Jednoznaczne ustalenie zakresu odpowiedzialności powoduje, że uzyskane informacje w procesie oceny zgodności dotyczące praw własności dokumentacji produktu są w pełni poufne.

W celu potwierdzenia posiadanych kompetencji Jednostka Certyfikująca spełnia wymagania akredytacyjne określone w odpowiednich normach akredytacyjnych zharmonizowanych do rozporządzenia (WE) 765/2008 uzupełnionych o wymagania dodatkowe, właściwe dla oceny kompetencji jednostek wykonujących odpowiednie procedury oceny zgodności, według przyporządkowania podanego w poniższej tabeli:

<b>Moduł</b>	<b>Nazwa modułu</b>	<b>Normy akredytacyjne zharmonizowane z rozporządzeniem (WE) 765/2008 (+ wymagania dodatkowe)</b>
<b>B</b>	Badanie typu UE	PN-EN ISO/IEC 17065 (z uwzględnieniem PN-EN ISO/IEC 17025 w przypadku gdy wymagane są badania)

## 5. Przebieg procesu oceny zgodności.

### 5.1 Informacje wstępne

Jednostka Certyfikująca zapewnia producentom/wnioskodawcom dostęp do wszelkich informacji w celu sprawnego przeprowadzenia procesu oceny zgodności.

Udziela informacji o:

- przepisach krajowych dotyczących badań i oceny,
- rodzaju i zakresu niezbędnych do wykonania badań laboratoryjnych,
- laboratoriach badawczych spełniających wymagania dotyczące wykonywania badań dla poszczególnych grup produktów,
- dokumentacji niezbędnej do przeprowadzenia oceny zgodności,
- procedurach oceny zgodności w Jednostce Certyfikującej,
- sposobie wykorzystania certyfikatu,
- opłatach,
- zasadach zawieszania i cofania wydanych certyfikatów,
- możliwości odwołania się od decyzji podjętych przez Jednostkę Certyfikującą.

W celu uzyskania oferty na przeprowadzenie oceny zgodności producent musi dostarczyć odpowiednie informacje o produkcie.

Na podstawie przekazanych informacji (w formie telefonicznej, papierowej, elektronicznej lub faksem) Jednostka Certyfikująca sporządza ofertę cenową na przeprowadzenie oceny zgodności.

W przypadku akceptacji przedstawionej oferty producent składa wniosek o przeprowadzenie oceny według określonej procedury ocen zgodności.

Składając wniosek o przeprowadzenie oceny zgodności producent oświadcza, że:

- zrealizuje wszystkie niezbędne ustalenia w celu przeprowadzenia oceny oraz nadzoru (jeśli dotyczy), łącznie z dostarczeniem dokumentacji i zapisów do ich zbadania (jeśli dotyczy) oraz zapewni dostęp do właściwego wyposażenia, lokalizacji, obszarów, personelu oraz podwykonawców, rozpatrzenia skarg oraz uczestniczenia obserwatorów (jeśli ma zastosowanie),
- spełni wszystkie mające zastosowanie wymagania określone w niniejszym programie certyfikacji,
- taki sam wniosek nie został złożony w innej jednostce notyfikowanej.

Na etapie przeglądu złożonego wniosku i uzyskanych informacji Jednostka Certyfikująca potwierdza, że:

- informacja o producencie i produkcie jest wystarczająca do przeprowadzenia procesu oceny,
- wszystkie znane różnice w rozumieniu zagadnień pomiędzy Jednostką Certyfikującą a producentem, łącznie z uzgodnieniem dotyczącym wymagań, zostały rozwiązane,
- zakres wnioskowanej oceny został zdefiniowany,
- środki do prowadzenia wszystkich działań związanych z oceną są dostępne,
- Jednostka Certyfikująca posiada kompetencje i możliwości do prowadzenia działalności certyfikacyjnej.

### **5.2 Szczegółowy tryb postępowania w zakresie poszczególnych modułów/procedur oceny zgodności.**

Szczegółowy opis procedur postępowania w zakresie modułów dotyczących oceny i badań produktów regulują zapisy procedury P-9.1.1 „Ocena wyrobu” z uwzględnieniem poniższych wymagań.

#### **5.2.2 MODUŁ B –**

#### *Badanie typu UE (załącznik III dyrektyw 2014/30/UE)*

W przypadku Badania typu UE (wg dyrektywy 2014/30/UE) Jednostka Notyfikowana przeprowadza ocenę adekwatności projektu technicznego aparatury poprzez zbadanie dokumentacji technicznej i prototypu wyrobu na zgodność z wymaganiami Załącznika I Dyrektywy.

<b>Lp.</b>	<b>Etap</b>	<b>Opis</b>
1.	Złożenie wniosku i jego przegląd	Z chwilą akceptacji warunków finansowych producent składa wniosek o przeprowadzenie procedury badania typu UE, który zostaje poddany przeglądowi. Wniosek zawiera przynajmniej: <ul style="list-style-type: none"> <li>– nazwę i adres producenta, a w odpowiednich przypadkach, jego upoważnionego przedstawiciela,</li> <li>– pisemną deklarację, że wniosek nie został złożony w innej jednostce notyfikowanej,</li> <li>– dokumentację techniczną obejmującą:                             <ul style="list-style-type: none"> <li>a) ogólny opis produktu,</li> <li>b) projekt koncepcyjny i rysunki techniczne oraz schematy części składowych, podzespołów, obwodów itd.,</li> <li>c) opisy i wyjaśnienia niezbędne do zrozumienia tych rysunków i schematów oraz działania produktu,</li> <li>d) wykaz norm zharmonizowanych, stosowanych w całości lub częściowo, do których odniesienia opublikowano w <i>Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej</i>, a także, w przypadku gdy te zharmonizowane normy nie zostały zastosowane, opisy rozwiązań przyjętych w celu spełnienia zasadniczych wymagań zdrowia i bezpieczeństwa niniejszej dyrektywy, w tym wykaz innych zastosowanych odpowiednich specyfikacji technicznych; w przypadku częściowego zastosowania norm zharmonizowanych w dokumentacji technicznej określa się, które części zostały zastosowane,</li> <li>e) wyniki dokonanych obliczeń projektowych, przeprowadzonych badań itp.; oraz</li> <li>f) sprawozdania z badań.</li> </ul> </li> </ul>

<b>2.</b>	Ocena (badanie dokumentacji technicznej oraz badania produktu)	<p>Jednostka Notyfikowana bada dokumentację techniczną, weryfikuje czy dana próbka (dane próbki) zostały wyprodukowane zgodnie z odpowiednimi przepisami norm zharmonizowanych.</p> <p>Jednostka Notyfikowana uznaje wyniki badań typu (pełnych) wykonanych przez własne niezależne laboratorium badawcze działające zgodnie z wymaganiami normy PN-EN 17025 lub dowolne, niezależne od klienta, akredytowane we właściwym zakresie laboratorium badawcze. W przypadku braku możliwości technicznych wykonania badań przez własne laboratorium badawcze lub braku laboratoriów akredytowanych we właściwym zakresie, Jednostka Notyfikowana uznaje wyniki badań przeprowadzonych w innych laboratoriach (w tym laboratorium producenta) pod warunkiem, że zostały potwierdzone mające zastosowanie wymagania normy PN-EN ISO/IEC 17025 - rozdział 6 i 7.</p>
<b>3.</b>	Przegląd wyników oceny i decyzja	<p>Z analizy całości zgromadzonych dokumentów sporządzany jest raport i przygotowany jest wniosek o wydanie/odmowę wydania certyfikatu.</p> <p>Na podstawie przeglądu wszystkich przekazanych informacji i wyników oceny podejmowana jest decyzja o wydaniu lub odmowie wydania certyfikatu.</p> <p>Jeżeli jednostka notyfikowana stwierdzi, że producent nie spełnia zasadniczych wymagań i/lub określonych w odpowiednich normach zharmonizowanych lub innych specyfikacjach technicznych, wzywa ona producenta do podjęcia stosownych środków naprawczych i nie wydaje certyfikatu.</p> <p>Producent jest informowany o podjętej decyzji (w przypadku decyzji pozytywnej decyzja przekazywana jest w formie udzielonego certyfikatu. W przypadku decyzji odmownej producent otrzymuje pisemną decyzję wraz ze szczegółowym uzasadnieniem).</p>
<b>4.</b>	Certyfikat	<p>Jeżeli typ spełnia mające zastosowanie do danego produktu wymagania Jednostka Notyfikowana wydaje producentowi certyfikat badania typu UE (wg dyrektywy 2014/30/UE).</p>
<b>5.</b>	Monitorowanie zgodności oraz zmian w stanie wiedzy technicznej	<p>Jednostka Notyfikowana informuje producenta o zmianach wymagań certyfikacyjnych mających wpływ na produkt, który był przedmiotem oceny zgodności, terminie ich wprowadzenia jak i warunków działań związanych z ich weryfikacją dla utrzymania zgodności. W przypadku, gdy w trakcie monitorowania zgodności po wydaniu certyfikatu Jednostka Notyfikowana stwierdzi, że produkt przestał spełniać wymagania, wzywa Producenta do podjęcia stosownych środków naprawczych, a jeśli zachodzi taka konieczność zawiesza lub cofa wydany certyfikat.</p>

Producent zobligowany jest do informowania Jednostki, o wszystkich modyfikacjach zatwierdzonego typu mogących wpływać na zgodność produktu z zasadniczymi wymaganiami zawartymi w dyrektywie 2014/30/UE lub warunkami ważności wydanego certyfikatu. Takie modyfikacje wymagają dodatkowego zatwierdzenia w formie aneksu do pierwotnego certyfikatu badania typu UE lub wydania nowego certyfikatu.

Producent przechowuje kopię certyfikatu badania typu UE oraz załączników i aneksów do niego wraz z dokumentacją techniczną do dyspozycji organów krajowych przez okres 10 lat po wprowadzeniu do obrotu produktu.

## **6 Prawa i obowiązki**

### **6.1 Prawa i obowiązki producenta**

#### **1.1.1 Producent zobowiązuje się do:**

- a) stałego spełniania wymagań certyfikacyjnych tj. łącznie z wdrożeniem właściwych zmian, jeśli zostaną zakomunikowane przez Jednostkę Certyfikującą,
- b) wytwarzania produktu zgodnie z dokumentacją, na podstawie której Jednostka Certyfikująca wydała certyfikat,
- c) zagwarantowania, że produkt będzie spełniał wymagania stanowiące podstawę wydania certyfikatu,
- d) przechowywania egzemplarza certyfikatu, dokumentacji technicznej i wszystkich odpowiednich dokumentów przez okres określony w przynależnej dyrektywie,
- e) zapewnienia, że produkt objęty certyfikatem odpowiada aktualnemu stanowi wiedzy technicznej,
- f) utrzymywania zapisów z wszystkich reklamacji, jakie są mu znane, które odnoszą się do zgodności z wymaganiami i udostępni je Jednostce Certyfikującej na życzenie,
- g) informowania Jednostki Certyfikującej o zmianach, które mogą oddziaływać na zdolność do spełnienia wymagań certyfikacyjnych (np. zmianach w produkcie objętym certyfikatem lub metod produkcji, istotnych zmianach w systemie zarządzania jakością a także o wszelkich zmianach związanych z organizacją, takich jak status prawny, handlowy i organizacyjny, prawa własności, struktury organizacyjnej i zarządzania, zmiany adresu kontaktowego lub miejsc produkcji),
- h) wstrzymania wprowadzenia do obrotu certyfikowanych produktów, w których dokonano zmian do czasu uzyskania na piśmie akceptacji tych zmian przez Jednostkę Certyfikującą,
- i) zaprzestania stosowania wszelkich działań reklamowych, które zawierają jakiegokolwiek odniesienie do certyfikacji, zwrócenia dokumentów certyfikacyjnych oraz podjęcia wszelkich innych kroków jakie są wymagane po zawieszeniu, cofnięciu lub zakończeniu certyfikacji,
- j) w przypadku dostarczania innym kopii certyfikatów kopiować je w całości,
- k) spełniania wymagań Jednostki Certyfikującej oraz niniejszego programu certyfikacji powołując się na certyfikację produktów w środkach przekazu, takich jak: dokumenty, broszury lub w reklamie,
- l) nie wykorzystywania certyfikacji swoich produktów w sposób mogący zdyskredytować Jednostkę Certyfikującą oraz nie wydawania oświadczeń odnoszących się do certyfikacji swoich produktów w sposób, który Jednostka Certyfikująca mogłaby uznać za wprowadzający w błąd lub nieuprawniony.

#### **1.1.2 Producent ma prawo do:**

- a) powoływania się na udzieloną certyfikację zgodnie z zakresem certyfikacji,
- b) tam gdzie ma to zastosowanie umieszczania na produkcie wprowadzanym do obrotu (pozytywny wynik oceny zgodności) numeru identyfikacyjnego Jednostki Notyfikowanej (**2057**) zgodnie z powyższymi modułami/procedurami oceny zgodności.

### **6.2 Prawa i obowiązki Jednostki Notyfikowanej**

#### **6.2.1 Jednostka Notyfikowana zobowiązuje się do:**

- a) zachowania poufności wszystkich informacji przekazanych przez producenta w trakcie procesu oceny zgodności (z wyłączeniem informacji, które ma obowiązek przekazywać).

- b) informowania Producenta o istotnych zmianach w wymogach prawnych lub zmianach stanu wiedzy technicznej, które mogą wpłynąć na ważność certyfikatu,
- c) potwierdzenia ważności istniejącego certyfikatu albo wydanie nowego w przypadku zgłoszenia przez Producenta wprowadzenia zmian do zatwierdzonego typu,

Jednostka Notyfikowana przechowuje kopię certyfikatu badania typu UE, załączników i aneksów do niego, a także dokumentów technicznych, w tym dokumentacji przedstawionej przez producenta, do wygaśnięcia ważności danego certyfikatu.

### **6.2.2 Jednostka Notyfikowana ma prawo do:**

- a) monitorowania:
  - zgodności produktu przez weryfikację wymagań certyfikacyjnych,
  - powoływania się producenta na wydany certyfikat w materiałach reklamowych, katalogach, stronie internetowej, deklaracjach zgodności itp.
  - zmian w statusie własności Klienta,
  - analiz wpływających do Jednostki Certyfikującej skarg,
  - działań podejmowanych przez producenta w wyniku zgłoszeń reklamacyjnych i innych.
- b) informowania organu notyfikującego o:
  - certyfikatach badania typu UE i wszelkich aneksach do nich, które wydała lub cofnęła, oraz, okresowo lub na żądanie, udostępnia wykaz certyfikatów badania typu UE lub wszelkich aneksów do nich, których wydania odmówiła, zawiesiła lub poddała innym ograniczeniom,
  - wszelkich okolicznościach wpływających na zakres lub warunki notyfikacji,
  - każdym przypadku żądania przez organy nadzoru rynku informacji o działaniach związanych z oceną zgodności,
  - na żądanie, o wykonywanych działaniach związanych z oceną zgodności będących przedmiotem ich notyfikacji oraz o innych wykonywanych zadaniach, w tym o działalności transgranicznej i podwykonawstwie.
- c) informowania pozostałych jednostek notyfikowanych o:
  - certyfikatach badania typu UE lub wszelkich aneksach do nich, których wydania odmówiła, które cofnęła, zawiesiła lub poddała innym ograniczeniom, oraz, na żądanie, o takich certyfikatach lub wszelkich aneksach do nich, które wydała.
  - kwestiach związanych z negatywnymi wynikami oceny zgodności, a na żądanie kwestii związanych z pozytywnymi wynikami oceny zgodności.
- d) do przekazywania na żądanie Komisji, państw członkowskich:
  - kopii certyfikatów badania typu UE lub aneksów do nich (otrzymać je mogą na żądanie także pozostałe jednostki notyfikowane),
  - kopii dokumentacji technicznej oraz wyników badań.

### **7. Przedłużenie ważności certyfikacji**

Przedłużenie ważności certyfikatu następuje na wniosek producenta. Rezultatem jest nowo wydany certyfikat.

### **8. Zmiany w wymaganiach certyfikacyjnych**

Jednostka śledzi wszelkie zmiany w powszechnie uznanym stanie wiedzy technicznej. W przypadku zmian mających wpływ na certyfikację, Jednostka Certyfikująca informuje o tych zmianach producenta, określa termin wprowadzenia zmian oraz warunki sprawdzenia



wprowadzonych zmian. Działania podjęte w celu sprawdzenia wdrożenia zmian mogą obejmować (jeśli wymagane):

- dodatkowe badania,
- dodatkową ocenę (w tym możliwa ocena na miejscu),
- przegląd,
- podjęcie decyzji,
- wydanie zmienionych dokumentów certyfikacyjnych, rozszerzających lub ograniczających zakres certyfikacji.

W ciągu 30 dni, licząc od daty otrzymania ww. zawiadomienia, producent poinformuje Jednostkę Certyfikującą o swojej gotowości do wprowadzenia zmian i jeśli w określonym terminie wszystkie dodatkowe wymagania zostaną przez Niego spełnione, wydane zostanie uzupełnienie do certyfikatu/nowego certyfikatu lub zostaną wprowadzone adnotacje do archiwizowanej w Jednostce Certyfikującej dokumentacji.

Jeśli producent zawiadomi Jednostkę Certyfikującą, że nie jest gotowy do wprowadzenia zmian w określonym terminie, to certyfikat zostanie zawieszony natychmiast po uzyskaniu tej informacji. Jeśli wynik dodatkowych sprawdzeń okaże się niezadowolający to certyfikat zostanie zawieszony po ocenie wg zmienionych wymagań.

Jednostka Certyfikująca przechowuje wszystkie zapisy związane z podjętymi w powyższym zakresie działaniami (w tym powody wyłączenia jakichkolwiek z ww. działań).

### **9. Zawieszenie, cofnięcie lub unieważnienie certyfikacji**

Zawieszenie certyfikatu może nastąpić w przypadku czasowego nie spełnienia warunków certyfikacji. Decyzję o zawieszeniu certyfikatu podejmuje Kierownik Jednostki podając datę wejścia w życie tej decyzji. Dodatkowo podawany jest okres jego trwania i warunki przywrócenia ważności certyfikatu. warunki przywrócenia ważności mogą obejmować (jeśli wymagane):

- dodatkowe badania,
- dodatkową ocenę (w tym możliwa ocena na miejscu),
- przegląd,
- podjęcie decyzji,
- wydanie zmienionych dokumentów certyfikacyjnych, rozszerzających lub ograniczających zakres certyfikacji.

Certyfikat może być również zawieszony na podstawie wystąpienia producenta.

W przypadku stwierdzenia, że produkt może powodować zagrożenie życia lub zdrowia, Kierownik Jednostki zawiesza certyfikat w trybie natychmiastowym.

Decyzje i dokumenty związane z postępowaniem dotyczącym zawieszania certyfikatu przekazywane są producentowi listem poleconym lub w inny udokumentowany sposób oraz dołączane są do dokumentacji właściwego certyfikatu.

Pod koniec okresu zawieszenia certyfikatu, Jednostka Certyfikująca sprawdza, czy zostały spełnione wcześniej określone warunki, niezbędne do przywrócenia ważności certyfikatu.

W przypadku spełnienia tych warunków, przywraca się ważność certyfikatu, o czym zawiadamia producenta Kierownik Jednostki w sposób udokumentowany.

Okres zawieszenia certyfikatu wliczany jest do okresu jego ważności. Nie powinien przekraczać sześciu miesięcy.

#### Certyfikat może być cofnięty:

- jeżeli zostały podjęte przez producenta niewystarczające działania w przypadku zawieszenia,
- jeżeli normy lub zasady zostają zmienione, a producent albo nie zapewni, albo nie może zapewnić zgodności z nowymi wymaganiami,

- jeżeli produkt nie jest już produkowany lub jeżeli producent zaprzestaje działalności i zgłosi rezygnację z certyfikatu.
- jeżeli producent nie spełnia zobowiązań finansowych,
- jeżeli ma miejsce inne naruszenie warunków zawartych w niniejszym programie.

Decyzja o cofnięciu certyfikatu i konsekwencjach wyżej opisanych przekazywana jest pisemnie producentowi.

Jeżeli certyfikat zostaje cofnięty Jednostka Certyfikująca pisemnie zobowiązuje klienta do zwrotu wszelkich dokumentów certyfikacyjnych, zaprzestania powoływania się w informacji publicznej na tą certyfikację (w tym usunięcie informacji ze strony internetowej przez klienta) oraz zaprzestania wykorzystywania wszelkich materiałów reklamowych zawierających jakiegokolwiek powoływanie się na certyfikację. Celem działań jest zapewnienie, że klient nie będzie podawał żadnych informacji, iż wyrób jest nadal certyfikowany. Ponadto, Jednostka Certyfikująca aktualizuje wykaz wydanych certyfikatów oraz zamieszcza na swojej stronie internetowej stosowną informację (oznaczając daną certyfikację jako cofniętą).

Unieważnienie certyfikatu (zakończenie certyfikacji) następuje poprzez zgłoszenie przez producenta faktu rezygnacji z certyfikatu.

Jeżeli certyfikacja jest zakończona na żądanie klienta, Jednostka Certyfikująca unieważnia certyfikat, pisemnie zobowiązuje klienta do zwrotu wszelkich dokumentów certyfikacyjnych, zaprzestania powoływania się w informacji publicznej na tą certyfikację (w tym usunięcie informacji ze strony internetowej przez klienta) oraz zaprzestania wykorzystywania wszelkich materiałów reklamowych zawierających jakiegokolwiek powoływanie się na certyfikat. Celem działań jest zapewnienie, że klient nie będzie podawał żadnych informacji, iż wyrób jest nadal certyfikowany. Ponadto, Jednostka Certyfikująca aktualizuje wykaz wydanych certyfikatów (oznaczając daną certyfikację jako zakończoną).

Unieważnienie lub cofnięcie certyfikatu jest podstawą do aktualizowania wykazu wydanych certyfikatów.

#### **10. Odpowiedzialność prawna.**

Uzyskany certyfikat nie zwalnia z odpowiedzialności producenta za produkt oraz skutki wynikające z użytkowania wyrobu niewłaściwej jakości.

Proces certyfikacji nie obejmuje analizy dokumentacji przedmiotu oceny w świetle obowiązujących ustaw o prawie autorskim i prawach pokrewnych oraz o prawie własności przemysłowej.

#### **11. Odwołania i skargi.**

Producent ma prawo odwołać się od decyzji Jednostki Certyfikującej na każdym etapie procedury oceny zgodności oraz w okresie ważności certyfikatu. Wszystkie odwołania są rozpatrywane w Jednostce Certyfikującej zgodnie z zasadą ochrony interesów klienta.

Producent lub jakakolwiek osoba lub organizacja ma prawo wnieść skargę na działalność certyfikacyjną Jednostki Certyfikującej lub jej certyfikowanych klientów.

Odwołanie lub skarga powinny być wniesione do Dyrektora Branży w terminie 14 dni od daty otrzymania decyzji.

Klient zostaje poinformowany o zakończeniu procesu rozpatrywania odwołania lub skargi.

W przypadkach spornych, ostatecznie rozstrzyga Sąd Powszechny właściwy według siedziby J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o.

Tryb postępowania w powyższym zakresie regulują zapisy procedury P-9.3 „Odwołania i skargi”.

**12. Informacje dostępne publicznie.**

Jednostka Certyfikująca udostępnia publicznie lub dostarcza na żądanie:

- informacje dotyczące swojej działalności,
- informacje o zawieszonych lub cofniętych certyfikatach.

W zakresie certyfikowanych wyrobów Jednostka Certyfikująca utrzymuje następujące informacje:

- identyfikację produktu,
- normę(-y) i inny dokument(-y) normatywny(-e), z którymi zgodność była potwierdzana,
- identyfikację producenta.

Kierownik Jednostki udziela informacji o ważności danej certyfikacji.

**ZAŁĄCZNIK Nr 1**

**Wykaz wyrobów/grup wyrobów oraz specyfikacji technicznych  
wg których Jednostka Certyfikująca prowadzi ocenę zgodności  
w celu potwierdzenia spełnienia zasadniczych wymagań *Dyrektywy 2014/34/UE (EMC)* [1]**

<b>Kategoria wyrobów lub poszczególne wyroby</b>	<b>Procedura oceny zgodności</b>	<b>Wymagania zasadnicze lub zharmonizowana specyfikacja techniczna<sup>*)</sup>: Specyfikacja wyrobu / Właściwości / Normy</b>
Urządzenia elektryczne i elektroniczne	Moduł B: Badanie typu UE	Dyrektywa 2014/34/UE Załącznik I

**Granice elastyczności:**

\*) Stosowanie odpowiednich dokumentów normatywnych, właściwych do wykazania zgodności z wymaganiami mających zastosowanie przepisów prawa

Lista działań prowadzonych w ramach elastycznego zakresu akredytacji jest udostępniana przez akredytowane podmiot.

**KONIEC**