

CERTIFIKACIJSKA SHEMA Certifikacijskega organa ZVD

Sistem ocenjevanja in preverjanja varovalnih rokavic skladno z zahtevami EN ISO/IEC 17065 : 2012

Vrsta priglašene organa:

- Organ za certificiranje tipa
- Organ za certificiranje na podlagi nadzorovanih preskusov v naključno izbranih časovnih presledkih

Podlaga za certificiranje:

- Uredba (EU) 2016/425 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 9. marca 2016 o osebni varovalni opremi in razveljavitvi Direktive Sveta 89/686/EGS
- Uredba o izvajanju Uredbe (EU) o osebni varovalni opremi (Uradni list RS, št. 33/18)
- Seznam harmoniziranih standardov objavljenih v skladu z Uredbo (EU) 2016/425
- Seznam harmoniziranih standardov objavljenih v skladu z direktivo 89/686/EGS, kateri ustvarjajo domnevo o skladnosti proizvoda do vključno 20. aprila 2019, na podlagi 47. člena Uredbe (EU) 2016/425.
- Vodnik za razvrščanje osebne varovalne opreme (OVO) v ustrezne certifikacijske kategorije

Modul za certifikacijo po Uredbi (EU) 2016/425

- Priloga V, EU – Pregled tipa (modul B)
- Priloga VI, Skladnost s tipom na podlagi notranjega nadzora proizvodnje in nadzorovanih preskusov proizvodov v naključno izbranih časovnih presledkih (modul C2)

Veljavnost certifikata

- Največ 5 let

Standardi za ugotavljanje skladnosti:

- | | |
|-------------------------------|---|
| • EN 420 : 2003+A1:2010 | Varovalne rokavice – Splošne zahteve in preskusne metode |
| • EN 388 : 2016 | Varovalne rokavice za zaščito pred mehanskimi nevarnostmi |
| • EN 407 : 2004 | Varovalne rokavice za zaščito pred termičnimi nevarnostmi |
| • EN 511 : 2006 | Varovalne rokavice za zaščito pred mrazom |
| • EN 12477 : 2001 / A1 : 2005 | Varovalne rokavice za varilce |

Postopek certificiranja, EU – Pregled tipa

- Naročnik certifikacijskemu organu odda izpolnjen zahtevek za EU pregled tipa (OB-CO-01)
- Certifikacijski organ zahtevek za EU pregled tipa odobri ali zavrne
- Certifikacijski organ se na podlagi informacij na zahtevku za EU pregled tipa odloči po katerih standardih in katere preskuse bo zahteval. Na podlagi tega določi katere preskuse lahko izvede z notranjim laboratorijem in katere bo predal zunanjim laboratorijem. Vsi laboratoriji morajo imeti veljavo akreditacijo po EN ISO/IEC 17025.
- Naročnik certifikacijskemu organu zagotovi ustrezno število vzorcev osebne varovalne opreme za izvedbo preverjanja in preskusov.
- Certifikacijski organ pridobi vsa potrebna poročila o preskusih in izvede pregled. Ugotovitve pregleda zapiše v obrazcu OB-CO-05.
- Certifikacijski organ na podlagi ugotovitev pregleda in drugih informacij sprejme odločitev o certifikaciji.
- Certifikacijski organ izda EU Certifikat o skladnosti tipa.

Postopek certificiranja, z nadzorovanimi preskusi proizvodov v naključno izbranih časovnih presledkih

- Naročnik certifikacijskemu organu odda izpolnjen zahtevek za EU pregled tipa (OB-CO-01)
- Naročnik certifikacijskemu organu odda izpolnjen zahtevek za nadzorovane preskuse proizvodov v naključno izbranih časovnih presledkih (OB-CO-06)
- Certifikacijski organ zahtevek za EU pregled tipa odobri ali zavrne
- Certifikacijski organ se na podlagi informacij na zahtevku za EU pregled tipa odloči po katerih standardih in katere preskuse bo zahteval. Na podlagi tega določi katere preskuse lahko izvede z notranjim laboratorijem in katere bo predal zunanjim laboratorijem. Vsi laboratoriji morajo imeti veljavo akreditacijo po EN ISO/IEC 17025.
- Certifikacijski organ pridobi vsa potrebna poročila o preskusih in izvede pregled. Ugotovitve pregleda zapiše v obrazcu OB-CO-05.
- Certifikacijski organ na podlagi ugotovitev pregleda in drugih informacij sprejme odločitev o certifikaciji.
- Certifikacijski organ izda EU Certifikat o skladnosti tipa.
- Naročnik ob CE znak namesti številko ZVD priglašene organa 1493
- Certifikacijski organ v naključno izbranih časovnih presledkih (ne več kot eno leto – skladno z organizacijskim postopkom) izvede odvzem naključnih vzorcev (ob tem izpolni obrazec OB-CO-07 Zapis o odvzemu vzorcev).
- Certifikacijski organ se na podlagi informacij na zahtevku za EU pregled tipa odloči po katerih standardih in katere preskuse bo zahteval. Na podlagi tega določi katere preskuse lahko izvede z notranjim laboratorijem in katere bo predal zunanjim laboratorijem. Vsi laboratoriji morajo imeti veljavo akreditacijo po EN ISO/IEC 17025.
- Certifikacijski organ naročniku pošlje poročila o preskusih.
- V kolikor poročila pokažejo da proizvodnja ni homogena ali da OVO ni v skladu s tipom opisanim v certifikatu o EU pregledu tipa, certifikacijski organ naročniku odvzame certifikat i o tem obvesti priglasitveni organ (MGRT) skladno z organizacijskim postopkom.

Postopek certificiranja, z nadzorovanimi preskusi proizvodov v naključno izbranih časovnih presledkih – Kadar ZVD ni Certifikacijski organ, ki je izdal EU Certifikat o skladnosti tipa osebne varovalne opreme

- Naročnik certifikacijskemu organu odda izpolnjen zahtevek za nadzorovane preskuse proizvodov v naključno izbranih časovnih presledkih (OB-CO-06)
- Certifikacijski organ zahtevek za nadzorovane preskuse proizvodov v naključno izbranih časovnih presledkih odobri ali zavrne
- Certifikacijski organ stopi v stik s certifikacijskim organom, ki je izdal EU certifikat o skladnosti tipa v primeru kakršnihkoli težav ali potreb po usklajevanju.
- Naročnik ob CE znak namesti številko ZVD priglašene organa 1493
- Certifikacijski organ v naključno izbranih časovnih presledkih (ne več kot eno leto – skladno z organizacijskim postopkom) izvede odvzem naključnih vzorcev (ob tem izpolni obrazec OB-CO-07 Zapis o odvzemu vzorcev) in izvede preskuse, s katerimi potrdi homogenost proizvodnje produkta.
- Certifikacijski organ naročniku pošlje poročila o preskusih.
- V kolikor poročila pokažejo da proizvodnja ni homogena ali da OVO ni v skladu s tipom opisanim v certifikatu o EU pregledu tipa, certifikacijski organ naročniku odvzame certifikat in o tem obvesti priglasitveni organ (MGRT) in certifikacijski organ, ki je izdal EU certifikat o skladnosti tipa skladno z organizacijskim postopkom.

Certifikacijsko shemo potrdil Upravni odbor certifikacijskega organa

Ljubljana 26.2.2019

dr. Maja Metelko
Vodja kakovosti in
Namestnica direktorja ZVD

mag. Ivan Božič
Predstojnik CTVSN
Namestnik vodje certifikacijskega organa

Andraž Tancek
Vodja certifikacijskega organa