

ND- CO-05**CERTIFIKACIJSKA SHEMA rokavice – modul B**

Avtor dokumenta	Andraž Tancek
Pregledal	Ivan Božič
Odobril	Maja Metelko

VSEBINA

1. PROIZVODI IN ZAHTEVE.....	3
2. OBVEZNOSTI PROIZVAJALCA IN PRIGLAŠENEGA ORGANA	3
3. OPIS PROCESA.....	4
4. CERTIFIKACIJSKA DOKUMENTACIJA	4
5. OSTALI POGOJI IN POSTOPKI	5
6. OBVLADOVANJE SPREMEMB.....	6

CERTIFIKACIJSKA SHEMA – Modul B: Pregled tipa

1. PROIZVODI IN ZAHTEVE

Proizvodi - osebna varovalna oprema:

Varovalne rokavice za zaščito pred mehanskimi nevarnostmi – Kategorija III

Zahteve za postopek ugotavljanja skladnosti:

- Uredba o izvajanju Uredbe (EU) o osebni varovalni opremi (Uradni list RS, št. 33/18)
- Uredba (EU) 2016/425 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 9. marca 2016 o osebni varovalni opremi in razveljavitvi Direktive Sveta 89/686/EGS
- Priloga V, EU – Pregled tipa (modul B)
- Vodnik za razvrščanje osebne varovalne opreme (OVO) v ustrezne certifikacijske kategorije

Zahteve za proizvode:

- 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

Zahteve za certifikacijski organ:

- Akreditacija po EN ISO/IEC 17065 : 2012 – Certifikacijski organ
- Akreditacija po EN ISO/IEC 17025 : 2017 – Preskusni laboratorij
- EN ISO/IEC 17067 - Osnovna pravila za certificiranje proizvodov in smernice za sheme certificiranja proizvodov
- Postopki in navodila za delo certifikacijskega organa, ki so del sistema kakovosti družbe ZVD.

Veljavnost certifikata

- Največ 5 let

2. OBVEZNOSTI PROIZVAJALCA IN PRIGLAŠENEGA ORGANA

Obveznosti proizvajalca

- sprejme vse potrebne ukrepe, da proizvodni proces in njegovo spremljanje zagotovita skladnost proizvodov z odobrenim tipom, kot je opisan v certifikatu o EU-pregledu tipa, in z zahtevami, ki veljajo zanje, ves čas proizvodnje.

Obveznosti proizvajalca ali njegovega pooblaščenega predstavnika

- vloži zahtevek za EU pregled tipa (OB-CO-01)
- zagotovi in izjavi, da so proizvodi v skladu z odobrenim tipom, kot je opisan v certifikatu o EU-pregledu tipa, in z zahtevami, ki veljajo zanje,
- na proizvod namesti oznako CE in identifikacijsko številko priglašenega organa,
- sestavi izjavo EU o skladnosti,
- na razpolago organom nadzora hrani kopijo izjave EU o skladnosti in tehnične dokumentacije.

Obveznosti certifikacijskega organa ZVD:

- zbere vse potrebne informacije in jih pregleda, da preveri skladnost proizvoda z ustreznimi zahtevami,
- nadzira namestitve številke priglašene organa,
- hrani spisek pomembnih tehničnih dokumentov,
- izda certifikat o skladnosti in poročilo o preskusu,
- obvesti druge priglašene in pristojne organe o potrebnih informacijah.

3. OPIS PROCESA

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

- 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 veljavno akreditacijo po EN ISO/IEC 17025.
- Naročnik certifikacijskemu organu zagotovi ustrezno število vzorcev osebne varovalne opreme za izvedbo preverjanja in preskusov. Vzorci morajo biti v vseh pogledih enaki, kot bodo končni izdelki, ki jih bo proizvajalec dajal na trg.
- Certifikacijski organ odda ustrezno število vzorcev v preskuševalni laboratorij.
- Certifikacijski organ zbere in opravi pregled vseh potrebnih informacij za ugotovitev skladnosti proizvoda in sprejme priporočilo za odločitev o certifikaciji – OB- CO-08.
- Certifikacijski organ na podlagi ugotovitev pregleda in pozitivnega priporočila za odločitev o certifikaciji sprejme odločitev o certifikaciji OB-CO-09.
- Certifikacijski organ izda EU Certifikat o skladnosti tipa.
- Naročnik ob CE znak namesti številko ZVD priglašene organa 1493

4. CERTIFIKACIJSKA DOKUMENTACIJA

Certifikacijski organ izda naročniku certifikacijsko dokumentacijo (EU certifikat o skladnost tipa z vsemi prilogami), ki vsebuje:

- naziv in naslov certifikacijskega organa,
- podatke o notifikaciji certifikacijskega organa,
- številka, datum izdaja in datum prenehanja veljave certifikata (certifikat velja 5 let),
- naziv in naslov naročnika certificiranja,
- podatke o predmetu certificiranja (blagovna znamka, tip, velikosti, kategorija OVO,
- obseg certifikacije (standardi po katerih se je izvajalo vrednotenje),
- druge informacije, ki izhajajo iz sheme in navodil za delo.

Formalna certifikacijska dokumentacija vključuje podpis članov certifikacijske komisije in vzorec proizvoda s pripetimi informacijami o certifikatu, imetniku certifikata in lastnostih.

5. OSTALI POGOJI IN POSTOPKI

Podrobnejše informacije v zvezi z:

- zahtevami za dokazila o preskušanju,
- uporabo certifikata in znaka certifikacije,
- spremembami, ki vplivajo na certifikacijo,
- prekinitvijo veljavnosti, krčenjem obsega, začasnim odvzemom ali preklicem certifikata
- pritožbami in prizivi,

so podane v osnutku Pogodbe o certifikaciji (OB-CO-02).

6. OBVLADOVANJE SPREMEMB

ND-CO-05 revizija 0	Shema je nova in ne nadomešča predhodnih.
ND-CO-05 revizija 1	Shema je napisana na novo v skladu z novim organizacijskim postopkom CO.