|  |  |
| --- | --- |
|  **WNIOSKUJĄCY** |  |
| *nazwa i adres* | *miejscowość, data* |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |

**Załącznik do wniosku O AKREDYTACJĘ JEDNOSTEK**

**BIORĄCYCH UDZIAŁ W PROCESIE OCENY I WERYFIKACJI STAŁOŚCI WŁAŚCIWOŚCI UŻYTKOWYCH WYROBÓW BUDOWLANYCH W ODNIESIENIU DO rozporządzenia nr 305/2011**

1. **Wnioskowany zakres akredytacji dla jednostki certyfikującej wyroby** (system 1+,1, 2+)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Numer decyzji KE** | **Wyrób(y)** | **System oceny i weryfikacji stałości właściwości użytkowych** | **Zharmonizowane specyfikacje techniczne** |
| 1 | 2 | 3 | 4 |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

**Wykazanie możliwości badawczych** (system 1+, 1)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Zharmonizowana specyfikacja techniczna** | **Oceniana właściwość** | **Metoda badawcza** | **Laboratorium** ***(nr akredytacji jeśli dotyczy)*** |
| 5 | 6 | 7 | 8 |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

1. **Wnioskowany zakres akredytacji dla laboratorium badawczego** (system 3)

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Numer decyzji KE** | **Wyrób(y)** | **Numer mandatu KE /** **wymaganie podstawowe: zasadnicze charakterystyki** | **Zharmonizowane specyfikacje techniczne** | **Realizacja badań [[1]](#footnote-1)** | **Podstawa oceny właściwości [[2]](#footnote-2)** |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

Badania wnioskowane do akredytacji (WA) należy dodatkowo przedstawić na formularzu FAB‑01.

**Wnioskowany zakres akredytacji dla laboratorium badawczego realizującego zadania w zakresie określonym w Załączniku V pkt. 3**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Wyrób(y)** | **Zasadnicza charakterystyka**  | **Specyfikacja techniczna** |
| 7 | 8 | 9 |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

1. **Lokalizacje kluczowe (siedziba główna, filie, oddziały, działy techniczne itp.)**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa** | **Adres** | **\*** |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

**\* *wstawić znak „x” przy lokalizacji, w której nie są prowadzone badania/certyfikacja***

1. **Korzystanie z urządzeń poza laboratorium badawczym**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa podmiotu** | **Adres** |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

1. **Wymagane dokumenty:**

Do wniosku należy dołączyć następujące dokumenty:

* Księga Jakości i procedury dotyczące systemu zarządzania[[3]](#footnote-3);
* programy certyfikacji;
* FA-137 Arkusz oceny jednostki oceniającej zgodność do celów notyfikacji[[4]](#footnote-4);
* w przypadku systemu 3 formularz FAB-01 z wykazem badań z posiadanego zakresu akredytacji (A) i badań wnioskowanych do akredytacji (WA) mających zastosowanie we wnioskowanym zakresie do notyfikacji.
* analiza bezstronności z uwzględnieniem wymagań art. 43 CPR (spółki zależne, udziałowcy, udziały w innych spółkach, działalność w stowarzyszeniach, grupach roboczych, itp.);
* wykaz podwykonawców (usługodawców badań dostarczanych z zewnątrz);
* informacja o badaniach wykonywanych w laboratoriach producenta/laboratoriach zewnętrznych – *jeżeli dotyczy*;

Do wniosku należy również dołączyć wykaz przekazywanej do PCA dokumentacji wraz z jej identyfikacją *(numer i data wydania, np. KJ – wyd. 1 z dnia 1 stycznia 2013 r.).*

|  |  |
| --- | --- |
|  | *......................................................**podpis Kierownika Jednostki/Laboratorium* |

**Instrukcja wypełnienia wniosku**:

1. Jeżeli laboratorium nie jest podzielone na poszczególne działy techniczne (oddziały, filie), należy określić zakres dla całego laboratorium. W wypadku, gdy w ramach laboratorium występuje szereg działów technicznych, a wniosek dotyczy części z nich lub wszystkich, należy sprecyzować zakres akredytacji osobno dla każdego działu technicznego (oddziału, filii) (powielić tabelę).
2. Tabele proszę wypełniać czcionką Arial 9.

W sekcji 1 w kolumnie 8 należy podać co najmniej nr akredytacji laboratorium badawczego jeżeli ma zastosowanie.

W sekcji 2 proszę wpisywać wnioskowany zakres akredytacji podając:

* w kolumnie 3 - wszystkie zasadnicze charakterystyki wyrobu wynikające z mandatu Komisji Europejskiej dla zidentyfikowanego w mandacie wymagania podstawowego, podając numer mandatu i wymagania podstawowego oraz nazwy zasadniczych charakterystyk np. *Mandat 104/1:Nośność*, *Mandat 107/3:Odporność na przebicie statyczne*
* w kolumnie 4 - zharmonizowane specyfikacje techniczne z datą wydania w których opisano metody badań i wymagania dla zasadniczych charakterystyk;
1. W przypadku korzystania z podwykonawstwa (usługodawstwa badań dostarcznych z zewnątrz) (dotyczy systemu 1+, 1, 3) do wniosku należy załączyć listy podwykonawców (lub innego równoważnego dokumentu), zawierającego co najmniej: nazwę i adres podwykonawcy, zakres badań objętych podwykonawstwem, nr akredytacji potwierdzającej kompetencje podwykonawcy w zakresie zlecanych badań.
2. W przypadku badań przewidywanych do przeprowadzenia w laboratorium producenta i/lub zewnętrznym (dotyczy systemu 1+, 1, 3) do wniosku należy załączyć listy (lub równoważny dokument) badań typu wyrobu wykonywanych na wniosek lub za zgodą producenta.
1. Wpisać odpowiednio: A – w przypadku akredytowanego badania laboratorium, P – w przypadku korzystania z podwykonawstwa, Z – w przypadku realizacji badania w laboratorium zewnętrznym, WA – w przypadku wnioskowania o udzielenie akredytacji [↑](#footnote-ref-1)
2. Wpisać odpowiednio w zależności od sposobu wyznaczania zasadniczej charakterystyki: B – badania, O – obliczenia, T – tabelaryczne wartości, D – opisowa dokumentacja wyrobu [↑](#footnote-ref-2)
3. W przypadku dokumentacji w wersji elektronicznej należy przesłać wykaz aktualnej dokumentacji do zamieszczenia w chmurze, po jej uruchomieniu przez PCA. [↑](#footnote-ref-3)
4. W wersji drukowanej i elektronicznej – edytowalnej. Wersja elektroniczna może być przekazana razem z elektroniczną wersją dokumentacji systemu zarządzania do chmury [↑](#footnote-ref-4)