



KOMISJA EUROPEJSKA  
DYREKCJA GENERALNA ds. PRZEDSIĘBIORSTW

Jednolity Rynek: obszar regulowany, normalizacja i nowe podejście  
**Budownictwo**

Bruksela,  
wrzesień 2002  
ENTR/G5 Fy

**GUIDANCE PAPER A**  
**DOKUMENT INFORMACYJNY A**  
(dotyczący dyrektywy 89/106/EWG)

**AUTORYZACJA JEDNOSTEK NOTYFIKOWANYCH W OBSZARZE  
DYREKTYWY DOTYCZĄCEJ WYROBÓW BUDOWLANYCH**  
(wersja: wrzesień 2002)

(wydany uprzednio w wyniku konsultacji ze Stałym Komitetem Budownictwa na 52 posiedzeniu w dniach 22-23 maja 2001 r. jako dokument CONSTRUCT 00/435, wersja 1. Znowelizowany w wyniku konsultacji ze Stałym Komitetem Budownictwa we wrześniu 2002 r.)

**Wstęp**

Artykuł 20 dyrektywy dotyczącej wyrobów budowlanych (89/106/EWG) stwierdza, że Stały Komitet może „na wniosek przewodniczącego lub państwa członkowskiego, rozpatrywać każdą sprawę wynikającą z wprowadzenia i praktycznego stosowania niniejszej dyrektywy”.

W celu zapewnienia jak najdalej idącego wzajemnego zrozumienia pomiędzy Komisją a państwami członkowskimi, jak również pomiędzy samymi państwami członkowskimi, co do funkcjonowania dyrektywy w przyszłości, właściwe służby Komisji, za które uważa się przewodniczącego i sekretariat Stałego Komitetu, mogą wydawać serię **Dokumentów informacyjnych** dotyczących szczegółowych spraw związanych z wprowadzaniem, praktycznym wdrażaniem i stosowaniem niniejszej dyrektywy.

**Dokumenty te nie stanowią prawnej interpretacji dyrektywy.**

**Nie są one prawnie wiążące i w żadnym stopniu nie modyfikują ani nie zmieniają dyrektywy. Przedstawione procedury zasadniczo nie wykluczają innych procedur, które w tym samym stopniu mogą spełniać wymagania dyrektywy.**

**Będą one głównie przedmiotem zainteresowania i stosowania przez osoby wprowadzające dyrektywę z prawnego, technicznego i administracyjnego punktu widzenia.**

**Mogą one być później dopracowywane, zmieniane lub wycofywane z zastosowaniem tej samej procedury, która służyła do ich wydania.**

# AUTORYZACJA<sup>1</sup> JEDNOSTEK NOTYFIKOWANYCH<sup>2</sup> W OBSZARZE DYREKTYWY DOTYCZĄCEJ WYROBÓW BUDOWLANYCH

## 1. Cel i zakres

- 1.1 Dokument ten ma dostarczyć państwom członkowskim zaleceń dotyczących autoryzacji i notyfikacji jednostek do działania w ramach procedur atestacyjnych według art. 18 dyrektywy dotyczącej wyrobów budowlanych (Construction Products Directive - CPD). Dokument informacyjny (Guidance Paper - GP) nie dotyczy procedur specjalnych (art. 16 dyrektywy) ani działań w ramach nadzoru nad rynkiem.
- 1.2 Podstawowymi celami dokumentu są:
- zapewnienie pełnego wdrożenia dyrektywy 89/106/EWG, przy uwzględnieniu jej specyficznych cech oraz wymagań rezolucji Rady w sprawie globalnego podejścia do oceny zgodności<sup>3</sup> oraz innych związanych dokumentów horyzontalnych,
  - zdefiniowanie kryteriów pozwalających na równoważną ocenę kandydujących jednostek przez państwa członkowskie,
  - dostarczenie państwom członkowskim informacji na temat elementów, które powinny być przekazane Komisji i pozostałym państwom członkowskim w ramach każdej notyfikacji,
  - Zapewnienie wszystkim zainteresowanym stronom pełnej informacji na temat zakresu i kompetencji jednostek notyfikowanych i świadczonych przez nie usług.
- 1.3 Niniejszy dokument nie jest przeznaczony do bezpośredniego stosowania, ale państwa członkowskie powinny stosować jego postanowienia w procedurze autoryzacji i notyfikacji.

## 2. Podstawa prawna

- 2.1 Podstawa prawna mająca zastosowanie do autoryzacji jednostek notyfikowanych w ramach dyrektywy 89/106/EWG zawarta jest w jej art. 18 i Załączniku IV. Niniejszy Dokument informacyjny (GP) nawiązuje do Rezolucji Rady z 21 grudnia 1989 r. w sprawie globalnego podejścia do oceny zgodności oraz do "Przewodnika do wprowadzania dyrektyw opartych na nowym podejściu i na globalnym podejściu"<sup>4</sup> (najnowsza wersja z 1999 r, cytowana dalej w tekście jako "Przewodnik"). Ogólne postanowienia tych dokumentów stosuje się także do procedury notyfikacji.

---

<sup>1</sup> W niniejszym dokumencie przez autoryzację określa się prowadzoną przez państwa członkowskie procedurę wewnętrzną oceny i aprobowania jednostek ubiegających się o notyfikację.

<sup>2</sup> Aby uniknąć nieporozumień w zakresie nazw stosowanych w odniesieniu do organizacji autoryzowanych przez państwa członkowskie zgodnie z art. 10 dyrektywy dotyczącej wyrobów budowlanych (jednostek aprobujących) Służby Komisji proponują stosować nazwę "jednostki notyfikowane" w odniesieniu do jednostek notyfikowanych zgodnie z art. 18 CPD, co pozwoli na uniknięcie terminu "jednostka autoryzowana".

<sup>3</sup> OJ C10, 16.10.1990

<sup>4</sup> <http://europa.eu.int/comm/enterprise/newapproach/legislation.htm>

Uwzględniono również procedury ogólne, ustalone na poziomie Wspólnoty i zapisane w dokumencie "Metody koordynowania procedur dotyczących notyfikacji i zarządzania jednostkami notyfikowanymi"<sup>5</sup>

### **3. Wdrożenie kryteriów autoryzacji jednostek notyfikowanych**

#### **3.1 Podstawowy zakres odpowiedzialności państw członkowskich**

- (a) Każde państwo członkowskie jest odpowiedzialne za zapewnienie, że jednostki notyfikowane w pełni spełniają kryteria ustalone w Załączniku IV do dyrektywy 89/106/EWG. Państwa członkowskie mogą notyfikować Komisji tylko jednostki, które spełniają te kryteria jako wymóg minimalny.
- (b) Państwa członkowskie mogą rozpatrywać autoryzację i notyfikację tylko tych jednostek certyfikujących wyroby, jednostek certyfikujących zakładową kontrolę produkcji, jednostek kontrolujących i laboratoriów badawczych, które podlegają ich jurysdykcji, czyli które znajdują się na ich terytorium (Przewodnik, rozdział 6.1., trzeci podpunkt)
- (c) W przypadku gdy państwo członkowskie stwierdzi, że jednostka notyfikowana przestaje spełniać warunki notyfikacji, powinno poinformować jednostkę, której to dotyczy, Komisję i pozostałe państwa członkowskie. Państwo członkowskie powinno cofnąć notyfikację, jeżeli jednostka nadal nie spełnia warunków. Wycofanie nie ma wpływu na poprzednio prowadzone przez tę jednostkę prace atestacyjne, o ile nie wykazano utraty ich ważności (Przewodnik, rozdział 6.2.2, punkty 2 i 3).
- (d) Jeżeli państwo członkowskie cofa jednostce notyfikację, to powinno podjąć odpowiednie kroki, aby jej akta zostały przekazane innej jednostce notyfikowanej w celu zapewnienia kontynuacji działań (Przewodnik, rozdział 6.2.2, punkt 4).
- (e) W załączniku E podano informacje i warunki, które państwo członkowskie powinno zweryfikować i zamieścić w pismach autoryzujących skierowanych do wnioskujących jednostek. Załącznik F stanowi przykład standardowego pisma notyfikującego Komisję (i pozostałe państwa członkowskie), który państwo członkowskie powinno zastosować po nadaniu wnioskującej jednostce numeru identyfikacyjnego przez Służby Komisji.

#### **3.2 Interpretacja Załącznika IV do dyrektywy**

- (a) Wykazana wobec notyfikujących władz zgodność z mającymi zastosowanie wymaganiami odpowiednich norm serii EN 45000 (określonymi w odniesieniu do wymagań danego zadania i/lub wyrobu), wraz z dowodem ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej uważana jest za wystarczający dowód wykazania zgodności z kryteriami zawartymi w Załączniku IV do dyrektywy 89/106/EWG.
- (b) Państwa członkowskie uzgadniają potrzebę sprawdzania, co pewien czas, spełnienia wszystkich minimalnych warunków zestawionych w Załączniku IV do dyrektywy, które nie będą ograniczone tylko do warunków 1 i 2.

---

<sup>5</sup> CERTIF 93/1. rev. 3.

- (c) Komisja i państwa członkowskie zobowiązane są do podjęcia działań w przypadku pojawienia się wątpliwości co do kompetencji jednostki notyfikowanej (Przewodnik, rozdział 6.2.2, punkt 1). W takich przypadkach Komisja może zażądać od państwa członkowskiego, którego to dotyczy odpowiednio udokumentowanych dowodów stanowiących podstawę notyfikacji.

### 3.3 Podstawy oceny jednostek notyfikowanych

- (a) Podstawą wykazania spełnienia wymagań Załącznika IV, w odniesieniu do określonego zakresu kompetencji, powinny być normy:

W odniesieniu do jednostek prowadzących certyfikację wyrobów:	EN 45011 "Ogólne kryteria dotyczące jednostek certyfikujących wyroby"
W odniesieniu do jednostek prowadzących certyfikację zakładowej kontroli produkcji:	EN 45012 "Ogólne kryteria dotyczące jednostek certyfikujących systemy jakości" oraz/lub EN 45011
W odniesieniu do jednostek kontrolujących zakładową kontrolę produkcji:	EN 45012 oraz/lub EN 45004 "Ogólne kryteria działania różnych rodzajów jednostek kontrolujących"
W odniesieniu do laboratoriów badawczych:	EN 45001 "Ogólne kryteria działania laboratoriów badawczych" lub EN ISO/IEC 17025:2000 "Ogólne wymagania dotyczące kompetencji laboratoriów badawczych i wzorcujących"

#### Uwagi:

- i) Wobec braku jednomyślności państw członkowskich w sprawie stosowania normy EN 45012, mogą one stosować alternatywnie odpowiednie zapisy w norm EN 45011 oraz/lub EN 45004 jako podstawy wykazania spełnienia wymagań Załącznika IV do dyrektywy dotyczącej wyrobów budowlanych.
- ii) W pewnych państwach członkowskich koncepcja jednostek kontrolujących nie ma zastosowania w ramach dyrektywy 89/106/EWG, ponieważ wszystkie zadania związane z certyfikacją zakładowej kontroli produkcji wykonywane są przez jedną jednostkę certyfikującą ZKP. W innych państwach członkowskich jednostki kontrolujące ZKP są podwykonawcami, wykonującymi część prac, za które ostatecznie odpowiedzialna jest jednostka certyfikująca ZKP.
- iii) Certyfikacja systemów jakości nie jest wymagana na potrzeby oznakowania CE w ramach dyrektywy 89/106/EWG.
- (b) Nie wszystkie części powyższych norm są istotne do wykazania zgodności z Załącznikiem IV. Można wykazać spełnienie wymagań Załącznika IV przez zgodność z kryteriami zestawionymi w Załącznikach:
- A w odniesieniu do jednostek certyfikujących wyroby  
B w odniesieniu do jednostek certyfikujących ZKP

- C w odniesieniu do jednostek kontrolujących  
D w odniesieniu do laboratoriów badawczych.

Te punkty odpowiednich norm serii EN 45000 (lub EN ISO/IEC 17025:2000), których nie wymieniono w aneksach, nie stanowią obowiązkowych wymagań dyrektywy 89/106/EWG.

- (c) Zadania jednostek zaangażowanych w kontrolę oraz/lub certyfikację zakładowej kontroli produkcji, dotyczą tylko aspektów systemu zakładowej kontroli produkcji potrzebnych do spełnienia wymagań dyrektywy 89/106/EWG, zdefiniowanych w Dokumencie informacyjnym B „Określenie zakładowej kontroli produkcji w specyfikacjach technicznych dotyczących wyrobów budowlanych”.
- (d) Państwo członkowskie notyfikując jednostkę Komisji musi zapewnić aby posiadała ona niezbędną wiedzę w zakresie danego wyrobu oraz możliwości prowadzenia certyfikacji/kontroli oraz/lub badań (Przewodnik, rozdział 6.1, trzeci podpunkt i trzeci akapit).

W przypadku jednostek certyfikujących i kontrolujących najlepiej to wykazać przez odniesienie do tytułu i zakresu zharmonizowanych specyfikacji europejskich oraz/lub *Wytycznych do europejskich aprobat technicznych* (European Technical Approval Guidelines – ETAG). W przypadku laboratoriów badawczych najłatwiej to wykazać przez odniesienie do europejskich norm na metody badań lub ich części albo przez odniesienie do metod wymaganych w dokumentach ETAG.

- (e) Zastosowano odniesienia do następujących wersji norm: EN 45012:1998, EN 45011:1998, EN 45004:1995, EN 45001:1989, EN ISO/IEC 17025:2000.

Uwaga: Zdecydowano, że okres przejściowy dotyczący definitywnego zastąpienia normy EN 45001:1989 przez EN ISO/IEC 17025:2000 upłynie 31 grudnia 2002 r.

### 3.4 Podzlecanie zadań przez jednostki notyfikowane

- (a) Tekst poniższy podsumowuje warunki, zgodnie z którymi jednostka notyfikowana w ramach dyrektywy 89/106/EWG może podzlecać zadania (patrz również p. 4.11). Bardziej szczegółowe dane znajdują się w rozdziale 6.5 Przewodnika.
- Jednostka notyfikowana może podzlecać wykonanie części swych zadań innej jednostce pod warunkiem sprawdzenia i regularnego monitorowania jej kompetencji.
  - Podwykonawca jednostki notyfikowanej musi być jednostką kompetentną pod względem technicznym, której niezależność i obiektywność wykazuje się na podstawie tych samych kryteriów, które stanowiły warunek notyfikacji. Tym niemniej notyfikacja podwykonawców nie jest niezbędna. Państwo członkowskie, które zdecydowało notyfikować jednostkę podzlecającą część swych zadań, musi zapewnić efektywne monitorowanie zarówno jednostek notyfikowanych i nie notyfikowanych.
  - Jednostka notyfikowana powinna prowadzić rejestr wszelkich podzlecanych działań i systematycznie go aktualizować. Jednostka notyfikowana powinna zapewnić aby jej podwykonawcy posiadali niezbędne kompetencje i utrzymywali je w sposób ciągły. Informacje te powinny być udostępniane władzom notyfikującym.
  - Kolejnym warunkiem podzlecenia jest możliwość wydzielenia w procedurze oceny zgodności działań technicznych i działań dotyczących oceny, a metodyka działań technicznych jest dostatecznie sprecyzowana. Niezależnie od tego podwykonawca

jednostki notyfikowanej musi prowadzić istotne i spójne części operacji technicznych.

- Podzlecenie musi być dokonywane na podstawie umowy, która pozwala zapewnić przejrzystość i zaufanie do działań jednostki notyfikowanej.
- Podzlecająca jednostka notyfikowana pozostaje odpowiedzialna za wszelkie działania objęte notyfikacją. Podzlecenie nie powoduje przekazania praw ani odpowiedzialności. Certyfikaty są zawsze wydawane przez jednostkę notyfikowaną i na jej odpowiedzialność. Jednostka notyfikowana w żadnym razie nie może podzlecać wszystkich swych zadań, bo notyfikacja przestałaby mieć znaczenie. Jednostki notyfikujące mogą na przykład podzlecać badania, podczas gdy nadal dokonują oceny ich wyników a w szczególności walidacji raportów z badań dla sprawdzenia czy spełnione są wymagania dyrektywy. Podobnie w obszarze certyfikacji ZKP możliwe jest podzlecenie przy wykorzystaniu osób zewnętrznych jako auditorów, pod warunkiem, że jednostka notyfikowana dokonuje oceny wyników auditu.
- Seryjne podzlecenie zadań (podzlecenie przez podwykonawcę) jest zabronione, bo podważałoby to spójność systemu i zaufanie do niego.
- Warunki dotyczące podzlecenia dotyczą każdego podwykonawcy, niezależnie od tego, czy posiada on siedzibę we Wspólnocie.

Należy zwrócić uwagę, że chociaż notyfikowanie podwykonawców nie jest niezbędne (patrz podpunkt 2 powyżej) to jednak Komisja zachęca do dokonywania ich notyfikacji w ramach dyrektywy 89/106/EWG. Daje to wiele korzyści, na przykład większą przejrzystość, umożliwia konkurencję, pozwalając na pojawienie się tych jednostek na stronie internetowej Komisji i umożliwia im udział w pracach Grupy Jednostek Notyfikowanych.

### 3.5 Jednostki notyfikowane związane z producentem

- (a) Przewodnik (Rozdział 6.3) zawiera następujące postanowienia:

"Jednostki notyfikowane są i muszą pozostawać stronami trzecimi, niezależnymi od swych klientów i innych zainteresowanych stron".

"Struktura jednostki powinna zapewniać jej bezstronność, zwłaszcza jeżeli prowadzi ona inną działalność niż tylko jednostki notyfikowanej. Co więcej jednostka powinna mieć polityki i procedury, które pozwalają na odróżnienie zadań prowadzonych w ramach notyfikacji od innych działań, w których jednostka bierze udział, a rozróżnienie to powinno być jasno przedstawiane klientom."

"W celu zapewnienia obiektywności, bezstronności i integralności działań jednostki i jej pracowników (zatrudnionych bezpośrednio lub podwykonawców) osobą odpowiedzialną za działania w ramach notyfikacji nie powinien być np. producent, ani jego autoryzowany przedstawiciel, dostawca lub ich rynkowi konkurenci."

- (b) Zasadę tę należy stosować tak dalece jak tylko możliwe do wszystkich jednostek notyfikowanych. Należy jednak stwierdzić, że w pewnych przypadkach niemożliwe będzie uniknięcie notyfikacji jednostki powiązanej w pewien sposób z producentem.

W takich przypadkach istotne jest zapewnienie aby laboratorium działało w sposób całkowicie bezstronny. Musi ono oczywiście spełniać wymagania Załącznika IV do dyrektywy 89/106/EWG. Notyfikujące państwo członkowskie powinno jednak także zwracać szczególną uwagę na kryterium bezstronności. Im ściślejsze powiązanie pomiędzy laboratorium a jednostką produkcyjną, tym ostrzejsze muszą być kryteria

spełniania wymagań bezstronności i surowość, z jaką jest ona sprawdzana i nadzorowana. Mowa o tym w punkcie 4 normy EN 45001, który stwierdza “W przypadku kiedy wyroby są badane przez jednostki, które brały udział w ich projektowaniu, produkcji lub sprzedaży należy podjąć środki pozwalające na jednoznaczne rozdzielenie zakresów odpowiedzialności i zapisać je w sposób odpowiedni”. Norma EN ISO/EIC 17025:2000 zawiera podobne postanowienia (patrz p. 4.1.4). Jednak po uzyskaniu notyfikacji jednostka taka będzie uprawniona do podejmowania działań atestacyjnych dla wszystkich klientów, włączając swą jednostkę macierzystą.

### 3.6 Ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej

- (a) Załącznik IV do dyrektywy 89/106/EWG wymaga aby jednostki notyfikowane posiadały ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej o ile odpowiedzialność taka nie jest zgodnie z krajowym prawem pokrywana przez państwo (przy odpowiednim uwzględnieniu zasad Traktatu). Odniesienie do „ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej” należy rozumieć za odniesienie do ubezpieczenia od odpowiedzialności za działalność zawodową.
- (b) Seria norm EN 45000 nie zawiera wymagań dotyczących ubezpieczenia a dyrektywa nie zawiera wskazań co do wysokości jego kwoty. Państwa członkowskie powinny wymagać od jednostek notyfikowanych corocznego przedstawienia dowodu ubezpieczenia od odpowiedzialności za działalność zawodową, biorącego pod uwagę prawdopodobną wysokość obrotów i rodzaj ryzyka ponoszonego przez daną jednostkę.

## 4. Procedura notyfikacji

- 4.1 „Państwa członkowskie powinny notyfikować Komisji i pozostałym państwom członkowskim jednostki certyfikujące i kontrolujące oraz laboratoria badawcze, które autoryzowały do zadań prowadzonych na użytek aprobowania technicznego, certyfikatów zgodności, kontroli i badań w ramach dyrektywy 89/106/EWG, podając ich nazwy, adresy i numery identyfikacyjne przydzielone uprzednio przez Komisję. Państwa członkowskie powinny wskazać wyroby podlegające kompetencjom jednostek i laboratoriów oraz rodzaj wyznaczonych im zadań” (art. 18 dyrektywy 89/106/EWG). Komisja jest odpowiedzialna za publikowanie i aktualizację listy jednostek i ich kompetencji.
- 4.2 Podstawą określenia zakresu notyfikacji są odpowiednie decyzje dotyczące atestacji zgodności. Przy określaniu zakresu wyrobów podlegających notyfikacji zdecydowanie rekomenduje się państwom członkowskim dokładne trzymanie się sformułowań zastosowanych w odpowiednich decyzjach dotyczących atestacji zgodności. Rodzaje zadań można ograniczyć do wyboru spośród czterech możliwości: certyfikacja wyrobu, certyfikacja systemu zakładowej kontroli produkcji, kontrola systemu zakładowej kontroli produkcji, badania.
- 4.3 Państwa członkowskie mogą dokonywać notyfikacji w dowolnie wybranym czasie. Zwykle jednak niewłaściwe będzie notyfikowanie przed podjęciem decyzji dotyczącej systemu atestacji zgodności wyrobu lub grupy wyrobów. Państwa członkowskie powinny tak precyzyjnie jak tylko jest to możliwe zbliżyć zakresy notyfikacji do odpowiednich decyzji dotyczących atestacji zgodności, odpowiednich norm zharmonizowanych lub *Wytucznych do europejskich aprobat technicznych* lub dokumentów europejskich aprobat technicznych lub odpowiednich metod badań.

- 4.4 Przed udostępnieniem ostatecznej wersji zharmonizowanych specyfikacji technicznych niektóre państwa członkowskie wolą dokonywać tymczasowej notyfikacji jednostek uczestniczących w atestacji zgodności. Analogicznie jak w przypadku jednostek w pełni notyfikowanych, jednostki tymczasowo notyfikowane muszą uczestniczyć we współpracy na poziomie europejskim, za pośrednictwem Grupy Jednostek Notyfikowanych
- 4.5 Obowiązkiem państw członkowskich jest notyfikowanie Komisji wszelkich zmian, włączając w to cofnięcie notyfikacji.
- 4.6 Niezależnie od tego, że państwa członkowskie mogą prowadzić wszelkiego rodzaju ciągły nadzór nad notyfikowanymi przez siebie jednostkami powinny one regularnie poszukiwać potwierdzenia spełniania przez nie zasad i warunków. Zaleca się wykonywanie takich działań przynajmniej raz na cztery lata, ale można przeprowadzać je częściej.
- 4.7 Nie ma ograniczenia liczby jednostek, które mogą być notyfikowane do podjęcia określonych badań, certyfikacji zakładowej kontroli produkcji lub certyfikacji zgodności danego wyrobu. Nie ma również ograniczeń co do liczby rodzajów badań lub ocen wyrobu, dla których można notyfikować jednostkę. Jednostka może ubiegać się o autoryzację w odniesieniu do każdego zadania opisanego w rozdziale 2 Załącznika III do dyrektywy 89/106/EWG lub wszelkiej ich kombinacji, pod warunkiem spełnienia wymagań w zakresie kompetencji dla każdego takiego zadania.
- 4.8 Notyfikowanie jednostek Komisji nie oznacza automatycznie, że wykonywane przez nie zadania mogą prowadzić do umieszczania oznakowania CE. Takie oznakowanie może mieć miejsce dopiero wtedy, gdy spełnione są wszystkie niezbędne warunki, tzn. dostępna jest zharmonizowana specyfikacja techniczna wraz z wszelkimi niezbędnymi metodami badań i ocen.
- 4.9 Jednostki notyfikowane w pełni i tymczasowo muszą zaakceptować zobowiązanie do udziału w opracowywaniu praktycznych procedur atestacyjnych na poziomie europejskim. Obejmuje to regularną współpracę z pozostałymi jednostkami notyfikowanymi na poziomie technicznym oraz wymianę informacji związanych z notyfikowanym zakresem działań, co ma na celu stworzenie zaufania poprzez harmonizację postępowania i zapewnienie powtarzalności wyników atestacji
- 4.10 Forum tej współpracy jest Grupa Jednostek Notyfikowanych w ramach dyrektywy dotyczącej wyrobów budowlanych. Wszystkie jednostki notyfikowane są automatycznie członkami tej grupy, a w szczególności członkami jednej lub więcej grup sektorowych. Jednostki notyfikowane powinny brać pod uwagę wyniki prac Grupy Jednostek Notyfikowanych.
- 4.11 Jednostki notyfikowane powinny móc wykazać, że są aktywnie zaangażowane w działalność Grupy Jednostek Notyfikowanych. Brak zaangażowania będzie prowadzić do wycofania notyfikacji przez władze notyfikujące.
- 4.12 Jeżeli jednostka ubiegająca się o notyfikację zamierza podzlecać część swych działań, to musi posiadać systematycznie uaktualnianą listę podwykonawców. Jakkolwiek zmianę na tej liście należy uważać za zmianę warunków notyfikacji, o której należy powiadomić państwo członkowskie. Listę podwykonawców należy bezzwłocznie



udostępnić na żądanie Komisji lub pozostałych państw członkowskich, lecz nie jest wymagane aby podwykonawcy sami byli notyfikowani.

- 4.13 Jednostka znajdująca się na liście podwykonawców może sama być jednostką notyfikowaną do tych samych zadań, dla których jest podwykonawcą lub do innych zadań.

## ZAŁĄCZNIK A: INTERPRETACJA WYMAGAŃ ZAŁĄCZNIKA IV W STOSUNKU DO JEDNOSTEK PROWADZĄCYCH CERTYFIKACJĘ ZGODNOŚCI WYROBÓW

A1. Wymagania zestawione w Załączniku IV do dyrektywy 89/106/EWG uważa się za odpowiadające wymienionym niżej punktom normy EN 45011:1998. Stosując niniejszą normę należy brać pod uwagę wielkość i złożoność ocenianej organizacji oraz zadania, które ma zamiar wykonywać, nie narzucając niepotrzebnej biurokracji.

<u>Kryteria Załącznika IV</u>	<u>Odpowiednie punkty EN 45011</u>
IV.1 Posiadanie: personelu	4.2 Struktura organizacyjna: (j) 5 Personel jednostki certyfikującej 9 Przygotowanie oceny : 9.3
środków i wyposażenia	W przypadku gdy jednostka certyfikująca prowadzi własne badania oraz działania w zakresie kontroli, działania te powinny być zgodne z odpowiednimi wymaganiami EN45001 (lub EN ISO/IEC 17025) oraz EN45012/45004. Patrz również "IV.2 Kompetencje techniczne" poniżej.
IV.2 Kompetencje techniczne	4.1 Wymagania ogólne 4.1.3, 4.1.4 4.2 Struktura organizacyjna (b) (c) (f) (k) (l) (p) 4.3 Działania 4.4 Podzlecenie 4.5 System jakości 4.6 Warunki i procedury udzielania, utrzymywania, przedłużania, zawieszania i wycofywania certyfikatów 4.7 Audyty wewnętrzne i przeglądy okresowe 4.8 Dokumentacja: 4.8.1(a) (b) (c) (d) (f), 4.8.2 4.9 Zapisy 7 Reklamacje, skargi i kwestie sporne 9 Przygotowanie oceny: 9.1, 9.4 10 Ocena 11 Raport z oceny 12 Decyzja w sprawie certyfikatu 13 Nadzór: 13.1, 13.2, 13.3
Wiarygodność zawodowa	4.2 Struktura organizacyjna: l (m) (n)
IV.3 Bezstronność	4.1 Wymagania ogólne: 4.1.1, 4.1.2 4.2 Struktura organizacyjna: (a) (e) (o) 4.4 Podzlecenie 4.9 Zapisy: 4.9.1 9 Przygotowanie oceny: 9.3
IV.4 Tajemnicza zawodowa	4.2 Struktura organizacyjna: (0) 4.4 Podzlecenie 4.9 Zapisy: 4.9.1 4.10 Poufność

A.2 Powyższe punkty stanowią podstawę oceny w odniesieniu do kryteriów Załącznika IV. Tym niemniej aby w pełni zastosować się do wymagań art. 18 i wspierać wzajemne zaufanie do procedur atestacji należy zastosować również następujące wymagania:

- **Zakres autoryzacji:**  
Powinien być określony w odniesieniu do zharmonizowanych specyfikacji technicznych lub *Wytycznych do europejskich aprobat technicznych* przyjętych do realizacji celów dyrektywy 89/106/EWG.
  
- **Metoda oceny :**  
Ocena musi być prowadzona w odniesieniu do kryteriów Załącznika IV.  
Można to uzyskać poprzez formalną procedurę akredytacji prowadzoną przez uznaną jednostkę akredytującą na podstawie EN 45011, oraz dodatkowo zastosowanie specyficznych wymagań dyrektywy 89/106/EWG i zharmonizowanych specyfikacji technicznych dotyczących określonego wyrobu.

**ZAŁĄCZNIK B: INTERPRETACJA WYMAGAŃ ZAŁĄCZNIKA IV W STOSUNKU DO JEDNOSTEK PROWADZĄCYCH CERTYFIKACJĘ ZAKŁADOWEJ KONTROLI PRODUKCJI**

B1. Wymagania zestawione w Załączniku IV do dyrektywy 89/106/EWG uważa się za odpowiadające podanym niżej punktom normy EN 45012:1998. Stosując tę normę należy brać pod uwagę wielkość i złożoność ocenianej organizacji oraz zadania, które ma zamiar wykonywać, nie narzucając niepotrzebnej biurokracji.

Odniesienia punktów normy EN 45012 do systemów jakości należy interpretować jako odniesienia do systemu zakładowej kontroli produkcji, zdefiniowanego w dyrektywie 89/106/EWG.

<u>Kryteria Załącznika IV</u>	<u>Odpowiednie punkty EN 45012</u>
IV.1 Posiadanie: personelu	2.1.2 Struktura organizacyjna: (j) 2.2 Personel jednostki certyfikującej / rejestrującej
środków i wyposażenia	Objęte p. "IV.2 Kompetencje techniczne" poniżej
IV.2 Kompetencje techniczne	2.1.1 Wymagania ogólne: 2.1.1.3,4 2.1.2 Struktura organizacyjna: (b) (c) (f) (k) (l) (p) 2.1.3 Podzlecenie 2.1.4 System jakości 2.1.5 Warunki udzielania, zachowania, rozszerzania, zmniejszania zakresu, zawieszania i wycofywania certyfikatu / rejestracji: 2.1.5.1,3,4 2.1.6 Audyty wewnętrzne i przegląd okresowy 2.1.7 Dokumentacja: 2.1.7.1(a) (b) (c) (d) (f); 2.1.7.2 2.1.8 Zapisy 2.4 Reklamacje, skargi i kwestie sporne 3.2 Przygotowanie do oceny 3.3 Ocena 3.4 Raport z oceny 3.5 Decyzja w sprawie certyfikatu / rejestracji 3.6 Nadzór i procedury ponownej oceny (Jednostka certyfikująca powinna dodatkowo wymagać aby dostawca informował o wszelkich zmianach, które mogłyby mieć wpływ na zgodność wyrobu)
Wiarygodność zawodowa	2.1.2 Struktura organizacyjna: (m) (n) 2.1.3 Podzlecenie 2.1.8 Zapisy: 2.1.8.1 2.2 Personel jednostki certyfikującej / rejestrującej: 2.2.3.2(f); 2.2.4
IV.3 Bezstronność	2.1.1 Wymagania ogólne: 2.1.1.1,2 2.1.2 Struktura organizacyjna: (a) (e) (o) 2.2 Personel jednostki certyfikującej / rejestrującej, 2.2.3.2(f); 2.2.4
IV.4 Tajemnica zawodowa	2.1.2 Struktura organizacyjna: (o) 2.1.3 Podzlecenie

2.1.8 Zapisy: 2.1.8.1

2.1.9 Poufność

B.2 Powyższe punkty stanowią podstawę oceny w odniesieniu do kryteriów Załącznika IV. Tym niemniej aby w pełni zastosować się do wymagań art. 18 i wspierać wzajemne zaufanie do procedur atestacji należy zastosować również następujące wymagania:

- **Zakres autoryzacji :**

Powinien być określony w odniesieniu do zharmonizowanych specyfikacji technicznych lub *Wytycznych do europejskich aprobat technicznych* przyjętych do realizacji celów dyrektywy 89/106/EWG.

- **Metoda oceny :**

Ocena musi być prowadzona w odniesieniu do kryteriów Załącznika IV.

Można to uzyskać poprzez formalną procedurę akredytacji prowadzoną przez uznaną jednostkę akredytującą na podstawie EN 45012, oraz dodatkowo zastosowanie specyficznych wymagań dyrektywy 89/106/EWG i zharmonizowanych specyfikacji technicznych dotyczących określonego wyrobu.

## ZAŁĄCZNIK C: INTERPRETACJA WYMAGAŃ ZAŁĄCZNIKA IV W STOSUNKU DO JEDNOSTEK KONTROLUJĄCYCH

C1. Wymagania zestawione w Załączniku IV do dyrektywy 89/106/EWG uważa się za odpowiadające podanym niżej punktom normy EN 45012:1998 (poniżej patrz odpowiednie punkty normy EN 45004:1995). Stosując niniejszą normę należy brać pod uwagę wielkość i złożoność ocenianej organizacji oraz zadania, które ma zamiar wykonywać, nie narzucając niepotrzebnej biurokracji. Zadania polegające na kontrowaniu zakładowej kontroli produkcji różnią się nieco od zadań certyfikacji zakładowej kontroli produkcji i normę EN 45012 należy stosować biorąc pod uwagę tę różnicę. Odniesienia punktów normy EN 45012 do „certyfikacji lub rejestracji” należy interpretować jako odniesienia do „kontroli”. Odpowiednio odniesienia do certyfikatów należy interpretować jako odniesienia do raportów z kontroli, jako że jednostki kontrolujące nie wydają certyfikatów

<u>Kryteria Załącznika IV</u>	<u>Odpowiednie punkty: EN 45012</u>
IV.1 Posiadanie: personelu  środków i wyposażenia	2.1.2 Struktura organizacyjna: (j) 2.2 Personel jednostki certyfikującej / rejestrującej “IV.2 Kompetencje techniczne” poniżej
IV.2 Kompetencje techniczne	2.1.1 Wymagania ogólne: 2.1.1.3,4 2.1.2 Struktura organizacyjna: (c) (f) (k) (l) (p) 2.1.3 Podzlecenie (a) (b) 2.1.4 System jakości 2.1.5 Warunki udzielania, utrzymywania, rozszerzania, zmniejszania zakresu, zawieszania i wycofywania certyfikatu / rejestracji: 2.1.5.4 2.1.6 Audyty wewnętrzne i przeglądy okresowe 2.1.7 Dokumentacja: 2.1.7.1(a) (c) (d) (f); 2.1.7.2 2.1.8 Zapisy 2.4 Reklamacje, skargi i kwestie sporne 3.2 Przygotowanie oceny 3.3 Ocena 3.4 Raport z oceny
Wiarygodność zawodowa	2.1.2 Struktura organizacyjna: (m) (n) 2.1.3 Podzlecenie (a) (b) 2.1.8 Zapisy: 2.1.8.1 2.2 Personel jednostki certyfikującej / rejestrującej: 2.2.3.2(f); 2.2.4
IV.3 Bezstronność	2.1.2 Struktura organizacyjna: (a) (e) (o) 2.2 Personel jednostki certyfikującej / rejestrującej: 2.2.3.2(f); 2.2.4
IV.4 Tajemnica zawodowa	2.1.2 Struktura organizacyjna: (o) 2.1.3 Podzlecenie 2.1.8 Zapisy: 2.1.8.1 2.1.9 Poufność

C2. W przypadku gdy ocena opiera się na normie EN 45004:1995 uważa się że mają znaczenie następujące jej punkty (uwaga: w odniesieniu do p. 13 normy EN 45004 znaczenie ma tylko aspekt dotyczący raportów z kontroli).

<u>Kryteria Załącznika IV</u>		<u>Odpowiednie punkty EN 45004</u>	
IV.1	Posiadanie: personelu	8	Personel
	środków	10	Metody i procedury kontroli
	wyposażenia	9	Środki i wyposażenie
IV.2	Kompetencje techniczne	3.3	Dokumentacja
		6	Organizacja i zarządzanie
		7	System jakości
		10	Metody i procedury kontroli
		11	Postępowanie z próbkami i obiektami kontroli
		12	Zapisy
IV.3	Wiarygodność zawodowa	4	Bezstronność, niezależność i rzetelność
	Bezstronność	4	Bezstronność, niezależność i rzetelność
IV.4	Tajemnica zawodowa	5	Poufność
IV.5	Ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej	3.4	Wymagania administracyjne

C3. Powyższe punkty stanowią podstawę oceny w odniesieniu do kryteriów Załącznika IV. Tym niemniej aby w pełni zastosować się do wymagań art. 18 i wspierać wzajemne zaufanie do procedur atestacji należy zastosować również następujące wymagania:

- **Zakres autoryzacji :**  
Powinien być określony w odniesieniu do zharmonizowanych specyfikacji technicznych lub *Wytycznych do europejskich aprobat technicznych* przyjętych do realizacji celów dyrektywy 89/106/EWG.
- **Metoda oceny :**  
Ocena musi być prowadzona w odniesieniu do kryteriów Załącznika IV.

Można to uzyskać poprzez formalną procedurę akredytacji prowadzoną przez uznaną jednostkę akredytującą na podstawie EN 45012 lub alternatywnie EN 45004, oraz dodatkowo zastosowanie specyficznych wymagań dyrektywy 89/106/EWG i zharmonizowanych specyfikacji technicznych dotyczących określonego wyrobu.

## ZAŁĄCZNIK D: INTERPRETACJA WYMAGAŃ ZAŁĄCZNIKA IV W STOSUNKU DO LABORATORIÓW BADAWCZYCH

**D1.** Wymagania zestawione w Załączniku IV do dyrektywy uważa się za odpowiadające podanym niżej punktom norm EN 45001:1989 “Ogólne kryteria działania laboratoriów badawczych”, lub odpowiednim punktom normy EN ISO/IEC 17025:2000 “Ogólne wymagania dotyczące kompetencji laboratoriów badawczych i wzorcujących”, która zastępuje EN 45001. Stosując którąkolwiek z tych norm należy brać pod uwagę wielkość i złożoność ocenianej organizacji oraz zadania, które ma zamiar wykonywać, nie narzucając niepotrzebnej biurokracji.

### a) **Odpowiednie punkty EN 45001:1989**

<u>Kryteria Załącznika IV</u>		<u>Odpowiednie punkty EN 45001</u>	
IV.1	Posiadanie:	5.2	Personel
	personelu		
	środków	5.3.1.	Gotowość do badań
		5.3.2.	Pomieszczenia i środowisko
	wyposażenia	5.3.3	Wyposażenie
IV.2	Kompetencje techniczne	5	Kompetencje techniczne
	Wiarygodność zawodowa	4	Bezstronność, niezależność i rzetelność
IV.3	Bezstronność	4	Bezstronność, niezależność i rzetelność
IV.4	Tajemnica zawodowa	5.4.6	Poufność i ochrona

### b) **Odpowiednie punkty normy EN ISO/IEC 17025:2000**

<u>Kryteria Załącznika IV</u>		<u>Odpowiednie punkty EN 45001</u>	
IV.1	Posiadanie:	4.1	Struktura organizacyjna: 4.1.5 a, f, g
	personelu	5.2	Personel
	środków	4.1	Struktura organizacyjna: 4.1.5 h
		4.5	Podzlecanie badań i wzorcowania
		4.6	Zakup usług i dostaw
		5.3	Pomieszczenia i warunki otoczenia
	wyposażenia	5.5	Wyposażenie
		5.6	Odtwarzalność pomiarów:
		5.6.1	Wymagania ogólne: 5.6.2.2 Laboratoria badawcze
		5.6.3	Normy i dokumenty odniesienia



IV.2	Kompetencje techniczne	4.1 Struktura organizacyjna: 4.1.3, 4.1.5 e,i 4.2 System jakości: 4.2.1, 4.2.2 a to d, 4.2.3 4.3 Kontrola dokumentów 4.4 Przegląd zleceń, przetargów i umów 4.7 Usługi dla klientów 4.8 Skargi 4.9 Kontrola w przypadku nieprawidłowych działań w zakresie badań i wzorcowania 4.10 Działania naprawcze 4.11 Działania zapobiegawcze 4.12 Kontrola zapisów 4.13 Audyty wewnętrzne 4.14 Przeglądy okresowe 5.4.7 Kontrola danych 5.4.7.1., 5.4.7.2a, c 5.8 Postępowanie z przedmiotami badań i wzorcowania 5.9 Zapewnienie jakości wyników badań i wzorcowania
------	------------------------	--

#### Wiarygodność zawodowa

IV.3	Bezstronność	4.1 Struktura organizacyjna: 4.1.4, 4.1.5 b, d
IV.4	Tajemnica zawodowa	4.1 Struktura organizacyjna: 4.1.4, 4.1.5 d, e  4.1 Struktura organizacyjna: 4.1.5 c, e 4.12 Kontrola zapisów: 4.12.1.3 5.4.7 Kontrola danych: 5.4.7.2b

#### Uwagi:

1. Norma EN ISO/IEC 17025 obejmuje zarówno laboratoria badawcze jak i wzorcujące. Dla celów niniejszego Dokumentu informacyjnego mają znaczenie jedynie punkty dotyczące laboratoriów badawczych. Odniesienia do "laboratoriów badawczych lub wzorcujących" należy interpretować jako odniesienia do "laboratoriów badawczych".
2. Pewne postanowienia normy EN ISO/IEC 17025 dotyczą sposobu pobierania próbek. Informacje na temat sposobu pobierania próbek podane są w odpowiednich specyfikacjach technicznych. Jeżeli brak takiej informacji w specyfikacji technicznej lub jest ona niekompletna, odpowiednie propozycje opracuje właściwa Grupa Sektorowa Grupy Jednostek Notyfikowanych
3. Punkt 5.4 "Metody badań i wzorcowania oraz metody walidacji", podpunkty 5.4.1 do 5, dotyczą zdolności laboratoriów badawczych do opracowywania własnych metod badań. Punktów tych nie włączono do powyższej tablicy, ponieważ zgodnie z dyrektywą 89/106/EWG, metody badań określa się w specyfikacjach technicznych. Jeżeli niezbędne jest dalsze opracowanie metod badań, stanowi to zadanie odpowiedniego Komitetu Technicznego CEN lub Grupy Roboczej EOTA, które mogą korzystać z rad odpowiedniej Grupy Sektorowej Grupy Jednostek Notyfikowanych.

Niektóre aspekty dotyczą jednak laboratoriów prowadzących procedury zgodnie z art. 4, ust. 4 dyrektywy 89/106/EWG. Na przykład:

*5.4.5.2 Laboratorium powinno zwalidować standardowe metody jeżeli są stosowane poza zamierzonym zakresem stosowania oraz uzupełnienia i zmiany metod standardowych aby potwierdzić, że metody te nadają się do zamierzonego wykorzystania. Walidacja powinna być tak szczegółowa jak jest to potrzebne aby sprostać wymaganiom danego zastosowania lub zakresu stosowania. Laboratorium powinno odnotować uzyskane wyniki, zastosowane procedury walidacji oraz stwierdzenie, w jakim zakresie metoda jest przydatna do stosowania.*

4. Punkt 5.4.6 dotyczy szacunku niepewności pomiarów, dokonanego metodami statystycznymi. Punkt 5.10 dotyczy zawartości i formatu raportów z badań. Punktów tych nie włączono do tablicy powyżej, ponieważ w ramach

dyrektywy 89/106/EWG kwestie te powinny być objęte specyfikacjami technicznymi lub podjąć je odpowiednia Grupa Sektorowa Grupy Jednostek Notyfikowanych.

**D2.** Powyższe punkty stanowią podstawę oceny w odniesieniu do kryteriów Załącznika IV do dyrektywy 89/106/EWG. Tym niemniej aby w pełni zastosować się do wymagań art. 18 i wspierać wzajemne zaufanie do procedur atestacji należy zastosować również następujące wymagania:

- **Zakres autoryzacji:**

Powinien być określony w odniesieniu do odpowiednich wyrobów oraz jednego lub więcej typów badań przyjętych do realizacji celów dyrektywy 89/106/EWG.

W przypadki gdy zharmonizowane metody badań nie są jeszcze dostępne (pre-notyfikacja) do określenia zadań notyfikowanego laboratorium badawczego można zastosować właściwości ustalone w odpowiednim mandacie.

- **Metoda oceny :**

Ocena musi być prowadzona w odniesieniu do kryteriów Załącznika IV.

Można to uzyskać poprzez formalną procedurę akredytacji prowadzoną przez uznaną jednostkę akredytującą na podstawie EN 45001 lub EN ISO/IEC 17025, oraz dodatkowo specyficznych wymagań dyrektywy 89/106/EWG i zharmonizowanych specyfikacji technicznych dotyczących określonego wyrobu.

**ZAŁĄCZNIK E: WYTYCZNE DLA PAŃSTW CZŁONKOWSKICH ODNOŚNIE PISM DOTYCZĄCYCH AUTORYZACJI JEDNOSTEK NOTYFIKOWANYCH**

- E1 Każde państwo członkowskie jest odpowiedzialne za autoryzację laboratoriów badawczych, jednostek certyfikujących wyroby, jednostek certyfikujących zakładową kontrolę produkcji i jednostek kontrolujących (art. 18, ust. 1).
- E2 Dokładny wzór pisma, dotyczącego autoryzacji może różnić się w zależności od wymagań prawnych i szczegółowych ustaleń w każdym państwie członkowskim. Jednak w celu stworzenia jak największego wzajemnego zaufania pomiędzy organizacjami autoryzującymi, formalne pisma dotyczące autoryzacji, powinny przynajmniej być zgodne w punktach, które jej dotyczą.
- E3 Wszystkie pisma dotyczące autoryzacji, powinny co najmniej obejmować następujące punkty (które także powinny się znaleźć w pismach notyfikacyjnych do Komisji i innych państw członkowskich):

1. Podstawa prawna autoryzacji.
2. Identyfikacja wnioskodawcy.
3. Numer identyfikacyjny jednostki przydzielony przez Służby Komisji
4. Status notyfikacji (pre-notyfikacja lub notyfikacja).
5. Termin ważności autoryzacji.
6. Dodatkowe szczegółowe informacje, jeśli są wymagane.
7. Wymaganie ciągłej zgodności z serią norm EN 45000 w zakresie niezbędnym do celów dyrektywy lub stwierdzenie, jak w inny sposób ma być wykazana zgodność z kryteriami załącznika IV.
8. Dane umożliwiające kontakt z wyznaczoną osobą w jednostce odpowiedzialnej za autoryzację w ramach dyrektywy dotyczącej wyrobów budowlanych.

Osoba ta uzyska dostęp do poufnej strony Grupy Jednostek Notyfikowanych CIRCA. Wymagane jest powiadamianie na bieżąco swoich władz notyfikujących oraz sekretariatu Grupy o dokonaniu każdorazowej zmiany tych danych. W dużych organizacjach, z szerokim zakresem notyfikacji, można wyznaczyć więcej osób do reprezentowania jednostki.

9. Tytuł i numer decyzji dotyczącej systemu atestacji zgodności.
10. Określenie wyrobu(-ów) i jego zamierzonego(-ych) zastosowania(-ń), które są przedmiotem notyfikacji.

Oczekuje się, że państwa członkowskie do określenia wyrobu i jego zamierzonego zastosowania będą wykorzystywać dokładne sformułowania przyjęte we właściwej decyzji dotyczącej systemu atestacji zgodności. Wymaganie to ma sprzyjać przejrzystości i sprawności w stosowaniu procedur administracyjnych oraz zbudowaniu efektywnej bazy danych dotyczącej notyfikacji.

11. Określenie zadań do których jednostka została notyfikowana zgodnie z dyrektywą 89/106/EWG. Istnieją tylko cztery możliwości:
- certyfikacja wyrobów
  - certyfikacja systemu zakładowej kontroli produkcji
  - kontrola systemu zakładowej kontroli produkcji
  - badania.

12. Powołanie europejskiej zharmonizowanej specyfikacji technicznej (przez podanie jej numeru, daty i wersji).

W przypadku jednostek certyfikujących i kontrolujących w większości przypadków wystarczające będzie odniesienie się do zharmonizowanej normy wyrobu lub właściwych *Wytycznych do europejskich aprobat technicznych*. W przypadku laboratoriów badawczych konieczne będzie odniesienie się do europejskich norm na metody badań lub ich części albo metod badań przywołanych w europejskich aprobach technicznych, jeżeli notyfikacja nie obejmuje wszystkich badań wymaganych w zharmonizowanych specyfikacjach technicznych.

Przykłady:

EN xxxx:2001  
ETAG 001:1997

13. Informacje dodatkowe.

Uwaga: Państwa członkowskie mogą dokonać wyboru języka pisma notyfikacyjnego spośród wszystkich urzędowych języków wspólnoty. Dla ułatwienia komunikacji, zalecane jest jednak udostępnianie tych informacji także w języku angielskim.

- E4 Notyfikacja pozwala założyć, że niżej wymienione postanowienia zostały wprowadzone w życie przez państwa członkowskie (często obowiązek ten delegowany jest do władz autoryzujących lub jednostki akredytującej):

- Wymaganie przekazywania do władz autoryzujących lub jednostki akredytującej informacji dotyczących istotnych zmian dotyczących personelu lub wyposażenia.
- Wymaganie corocznego dowodu ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej.
- Zobowiązanie do uczestniczenia w badaniach porównawczych, jeśli są wymagane.
- Wymaganie aktywnego uczestniczenia w pracach Grupy Jednostek Notyfikowanych.
- Wymaganie przechowywania kompletnej dokumentacji, co najmniej przez 10 lat od momentu wytworzenia ostatniej partii wyrobu; zwłaszcza wniosków o przeprowadzenie badań, certyfikacji lub kontroli oraz ich wyników.
- Zapewnienie władzom autoryzującym dostępu do tej dokumentacji.
- Warunki, na podstawie których można cofnąć autoryzację, w tym niespełnienia kryteriów załącznika IV.
- W przypadku cofnięcia autoryzacji, wymaganie przekazania dokumentacji władzom autoryzującym lub zapewnienie im ciągłego dostępu do niej.
- Zapewnienie władzom autoryzującym dostępu do przeprowadzania wszelkich kontroli, które mogą one uznać za konieczne, w celu zapewnienia zgodności z warunkami autoryzacji.

**ZAŁĄCZNIK F: NOTYFIKACJA JEDNOSTKI ZGODNIE Z ART. 18 DYREKTYWY 89/106/EWG DOTYCZĄCEJ WYROBÓW BUDOWLANYCH**

Numery w nawiasach ( ) stanowią odniesienie punktów Załącznika E (E3)

**Data:**

**Od:**

**Do:**

(pozostałe państwa członkowskie,  
Sekretariat Generalny Komisji)

**1. Dotyczy:** Dyrektywa nr **89/106/EWG** (1)

**2.A. Nazwa jednostki, przyjęta nazwa skrócona, adres, numer telefonu, fax, email**

(2)

(3)

**2.B. Numer identyfikacyjny jednostki**

**3. Termin ważności i charakter notyfikacji:**

**Status (4)**

**Termin ważności (5)**

..... Pre-notyfikacja

..... Bezterminowa

..... Notyfikacja

..... Ważna do dnia ...(6)

**4. Kompetencje techniczne jednostki (akredytacja lub inna oficjalna autoryzacja):**

(7)

**5. Dane upoważnionej osoby do reprezentowania jednostki notyfikowanej.**

Imię i nazwisko, adres, jeżeli różni się od podanego powyżej, bezpośredni numer telefonu, fax, osobisty email.

(8)
-----

**6. Zadania wykonywane przez jednostkę:**

<b>Atestacja (ocena) zgodności</b>	<b>Wyrób(-y)/ zamierzone zastosowanie/(-a)</b>	<b>Zadania</b>	<b>Specyfikacje</b>
(9)	(10)	(11)	(12)

**7. Informacje dodatkowe**

(13)