

**INSTITUTUL NATIONAL DE CERCETARE DEZVOLTARE
PENTRU PROTECTIA MUNCII- « Alexandru Darabont »-București
I.N.C.D.P.M. - « Alexandru Darabont »-București**

**ORGANISMUL DE CERTIFICARE " ICSPM - CS"
- OC ICSPM - CS -**

**DOCUMENT GENERAL DE SISTEM
CONDITII PENTRU CERTIFICAREA CONFORMITATII MODELELOR DE EIP CU CERINTELE
ESENTIALE DE SECURITATE SI SANATATE PRIN
« EXAMINARE EC DE TIP »**

Editia 5 aprobată de :

Președinte organism de certificare
ICSPM-CS

dr. ing. Ionel IORGA

La data de : 01.10.2012

Exemplar controlat

DA
NU

numărul 1 (original)

Cod OC ICSPM - CS: DGS –PG EIP- 06 Ex

Editia 5.Rev. 0

Pag.1 din 30
Exemplar nr. = 1 (original)

Acest document este proprietatea OC ICSPM - CS din cadrul INCDPM
Reproducerea integrală sau parțială a acestui document în orice publicații și prin orice procedeu (electronic, mecanic, fotocopiere, microfilme, etc) este interzisă dacă nu există acordul scris al OC ICSPM - CS.

LISTA DE REVIZII

Revizia/Data elaborării	Numărul capitolului si al paginilor revizuite	Nume, prenume si semnătura		
		Elaborat	Verificat	Aprobat
0	1	2	3	4
Ed. 1/Rev.00 Iunie 2004		drd. ing. Virginia Hențulescu	ing. Liliana Ciobanu	drd.Emilia Dobrescu
Ed. 2/Rev.00 August 2005		drd. ing. Virginia Hențulescu	ing. Liliana Ciobanu	drd.Emilia Dobrescu
Ed. 2/Rev.1 Mai 2006	Pag.16, pct. 5.4.4.4- înlocuire "ISO 9001" cu "SR EN ISO 9001"	drd. ing. Virginia Hențulescu	ing. Liliana Ciobanu	drd.Emilia Dobrescu
Ed. 3/Rev.0 Mai 2008		drd. ing. Virginia Hențulescu	ing. Liliana Ciobanu	drd.Emilia Dobrescu
Ed. 4/Rev.0 Feb 2011		dr. ing. Emilia Dobrescu	ing. Liliana Ciobanu	dr.ing. Ionel IORGA
Ed. 5/Rev.0 Oct. 2012		dr. ing. Emilia Dobrescu	ing. Liliana Ciobanu	dr.ing. Ionel IORGA

Capitol	CUPRINS	Obiect	Pagină
1.	Scop		4
2.	Domeniu de aplicare al procedurii “examinare EC de tip”		4
3.	Termeni și abrevieri.....		5
3.1.	Termeni și definiții		5
3.2.	Abrevieri		6
4.	Referențiale.....		6
4.1.	Referențiale generale.....		6
4.2.	Referențiale specifice.....		6
5.	Condiții pentru acordarea și menținerea certificării prin procedura “examinare EC de tip”		7
5.1.	Condiții privind solicitantul/clientul		7
5.2.	Condiții pentru acceptarea cererii de certificare		7
5.3.	Condiții referitoare la documentația tehnică și dosarul tehnic de fabricație		7
5.4.	Condiții referitoare la mijloacele de control și încercare utilizate la locul de fabricare		7
5.5.	Condiții referitoare la informațiile furnizate de producător/ instrucțiuni pentru utilizatori/prospect		7
5.6.	Condiții pentru exemplarele de EIP înaintate la organism		7
5.7.	Condiții pentru validarea unor rapoarte de încercare anterioare.....		7
5.8.	Condiții pentru acordarea și menținerea certificării		7
6.	Etape la aplicarea procedurii “examinare EC de tip”		7
7.	Definirea și ierarhizarea neconformităților		7
8.	Tipuri de decizii și de documente de atestare a conformității		7
9.	Termen de valabilitate a certificării		7
10.	Furnizarea sau publicarea de către OC ICSPM-CS a unor informații privind certificările acordate, respingerea, suspendarea sau retragerea unei certificări.....		7
11.	Apeluri, reclamații și contestații		7
12.	Responsabilități ale clientului și ICSPM-CS		7
12.1.	Drepturile și responsabilitățile clientului/solicitantului		7
12.3.	Responsabilități ale OC ICSPM-CS.....		7
13.	Tarife aplicate de OC ICSPM-CS		7
Anexa 1	Domeniu de competență al OC ICSPM-CS		7

CONDITII PENTRU CERTIFICAREA CONFORMITATII MODELELOR DE EIP CU CERINTELE ESENTIALE DE SECURITATE SI SANATATE PRIN « EXAMINARE EC DE TIP »

1. Scop

Prezentul document a fost elaborat în scopul prezentării pentru clienți și alte părți interesate a principalelor reguli aplicate de organismul de certificare ICSPM-CS din cadrul Institutului Național de Cercetare-Dezvoltare pentru Protecția Muncii (INCDPM) din București la certificarea prin procedura „examinare EC de tip” a modelelor de EIP conform prevederilor directivei europene 89/686/CEE referitoare la echipament individual de protecție (Hotărârii Guvernului nr. 115/2004 privind stabilirea cerințelor esențiale de securitate ale echipamentelor individuale de protecție și a condițiilor pentru introducerea lor pe piață, cu modificările ulterioare).

Prin prezentul document se stabilesc:

- criteriile generale pentru aprobarea modelului de EIP în urma aplicării procedurii de evaluare a conformității „examinare EC de tip” și pentru menținerea valabilității/extinderea/suspendarea/retragerea certificării acordate.
- referențiale generale și specifice;
- condiții care trebuie îndeplinite de client/solicitant, documentația tehnică și condițiile pentru acordarea certificării;
- reguli procedurale privind derularea activităților de evaluare a conformității și certificare;
- responsabilitățile părților implicate: organismul notificat și producător;
- condiții pentru furnizorii de produse certificate;
- reguli referitoare la apeluri și reclamații.

Prezentul document cuprinde condiții ce trebuie respectate de OC ICSPM-CS, de către solicitanții aplicării procedurii „examinare EC de tip” și de către furnizorii de produse certificate de OC ICSPM-CS. Prezentul document trebuie considerat ca anexă la contractul încheiat între INCDPM și solicitanții de aplicare a procedurii „examinare EC de tip”.

2. Domeniu de aplicare al procedurii “ examinare EC de tip”

2.1. Procedura «examinare EC de tip» este procedura prin care organismul de certificare notificat constată și atestă că modelul de EIP în cauză satisface prevederile directivei europene 89/686/CEE (HG nr. 115/2004, cu modificările ulterioare).

2.2. Procedura se efectuează în conformitate cu art. 10 din directiva europeană 89/686/CEE (Secțiunea a 3-1, art. 17-22) și constă în:

- a) examinarea dosarului tehnic de fabricație;
- b) examinarea modelului.

Schema de bază a procedurii “examinare EC de tip” cuprinde: evaluarea proiectării (dosarului tehnic) + încercare sau examinare de tip. OC ICSPM-CS aplică scheme specifice, aplicabile grupelor sau tipurilor de produse de mai jos. Pentru același tip de produs, cu aceeași formă constructivă și același domeniu de utilizare, OC ICSPM-CS aplică aceeași schemă specifică.

2.3. Examinarea EC de tip se aplică pentru EIP care nu sunt de concepție simplă (care nu sunt prevăzute la articolul 15 alin. (2) din HG nr. 115/2004), respectiv pentru EIP care se încadrează în categoriile II și III de certificare, conform recomandărilor europene, precum și care se încadrează în domeniul de competență notificat al OC ICSPM-CS. Acesta cuprinde 35 grupe de produse, acoperind majoritatea tipurilor de EIP, cu excepția EIP împotriva radiațiilor ionizante, aparate de protecție respiratorie pentru scufundare, EIP împotriva tăierii cu ferăstraie ținute cu mâna;

2.4. OC ICSPM-CS nu aplică “examinarea EC de tip” în cazul:

- EIP excluse în mod special din domeniul de aplicare al HG nr.115/2004 sau al directivei europene 89/686/CEE;
- EIP care intră în domeniul de aplicare al altei directive europene care cuprinde aceleași CESS, de exemplu EIP destinate a fi utilizate exclusiv la bordul navelor maritime (veste de salvare, costume de imersie etc), unguente de protecție;
- EIP de concepție simplă, prevăzute în articolul 15 alin. (1) litera a) și alin. (2) din HG nr. 115/2004, respectiv EIP de categoria I de certificare;
- echipamentelor individuale care au în principal o funcție de susținere a sistemului musculo-scheletic, cum ar fi centurile lombo-abdominale;

- echipamentelor individuale de lucru, fără funcție de protecție;
- materialelor și semifabricatelor de execuție a EIP;
- pieselor de schimb ale EIP;
- următoarelor echipamente individuale, la care funcția principală este de a asigura desfășurarea unei activități și nu protecția :
 - o echipamente individuale destinate salvării unor persoane (centuri de salvare) ;
 - o dispozitive de asigurare pe pereți/ gheață, în timpul ascensiunilor pe munte ;
 - o echipamente pentru sport și activități recreative sportive, dacă rolul acestora este doar de protejare împotriva condițiilor atmosferice.

ICSPM-CS nu aplică examinarea EC de tip pentru modele de EIP destinate a fi utilizate exclusiv în domeniul minier.

2.5. Domeniul de competență declarat și notificat, precum și principalele grupe de produse excluse din domeniul de competență al OC ICSPM-CS sunt prezentate în anexa Nr. 1.

3. Termeni și abrevieri

3.1. Termeni și definiții

În legătură cu prezentul document se aplică termenii și definițiile din referențialele menționate în continuare, precum și termenii din EN ISO/CEI 17000. Pentru facilitarea aplicării procedurii, explicităm în continuare unii dintre termenii utilizați.

Echipament individual de protecție (EIP) = dispozitivele sau articolele destinate a fi purtate sau ținute cu mâna de către o persoană pentru a asigura protecție împotriva unui sau mai multor riscuri pentru sănătate și securitate.

Se consideră de asemenea EIP:

- a) un ansamblu constituit din mai multe dispozitive sau mijloace, integrate de către producător în scopul asigurării protecției unei persoane împotriva unui sau mai multor riscuri simultane, potențiale;
- b) un dispozitiv sau un mijloc de protecție combinat, detașabil sau nedetașabil, cu un echipament individual care nu are rol de protecție, purtat sau ținut cu mâna de o persoană pentru executarea unei activități specifice;
- c) componente interschimbabile ale EIP, esențiale pentru o funcționare corespunzătoare și utilizate exclusiv pentru un astfel de echipament.

Se consideră ca parte integrantă a EIP orice sistem introdus pe piață împreună cu acesta, pentru racordarea EIP la un alt dispozitiv extern, complementar, chiar dacă acest sistem nu este destinat a fi purtat sau ținut cu mâna în permanență de către utilizator pe întreaga durată de expunere la risc.

-Menținere a certificării = proces prin care se stabilește că o certificare anterioară rămâne validă după modificarea unor condiții care au stat la baza acordării sale

- Model = grupul de produse (echipament individual de protecție sau de lucru, material, etc) diferențiat prin materii prime de bază, tehnologia de realizare sau particularitățile constructive și care este propriu unui producător.

- Neconformitate = neîndeplinirea unei cerințe

- Producător = orice persoană fizică sau juridică care fabrică un produs sau pentru care se proiectează sau se fabrică un astfel de produs și care comercializează acest produs sub numele sau marca sa.

- Produs sigur = orice produs care, în condiții normale sau rezonabil previzibile de utilizare, inclusiv de durată și, după caz, de punere în funcțiune, de instalare și de necesități de întreținere, nu prezintă nici un risc sau numai riscuri minime compatibile cu utilizarea produsului și considerate ca acceptabile și corespunzătoare unui nivel ridicat de protecție a sănătății și securității consumatorilor

- Reprezentant autorizat = orice persoană fizică sau juridică stabilită în interiorul Comunității, care a primit un mandat scris din partea unui producător pentru a acționa în numele acestuia pentru sarcini specifice în ceea ce privește obligațiile acestuia din urmă în temeiul legislației comunitare relevante

- **Respingerea certificării** = procesul prin care organismul de certificare atestă inexistența încrederii adecvate că un produs, proces sau serviciu, corespunzător identificat, este în conformitate cu un anumit standard sau cu un alt document normativ; se concretizează prin emiterea unui document final de atestare a conformității

Termeni similari: refuz motivat de acordare a certificării

- **Retragerea certificării** = proces prin care se invalidează definitiv certificarea acordată anterior pentru o parte sau pentru întreg domeniul său de aplicare.

NOTĂ: în cazul în care retragerea certificării se efectuează pentru o parte din domeniul de aplicare, se poate utiliza și termenul **restrângere a certificării**

- **Suspendarea certificării** = proces prin care se invalidează temporar certificarea pentru întreg domeniul său de aplicare sau pentru o parte a acestuia

- **Specificație tehnică** = un document care stabilește cerințele tehnice pe care trebuie să le îndeplinească un produs, proces sau serviciu

- **Variante** = grupuri specifice de produse din cadrul unui model, care se diferențiază prin materii prime secundare, dimensiuni, elemente funcționale menite a spori confortul, mărimi, culori.

3.2. Abrevieri

În cadrul prezentei proceduri se utilizează următoarele abrevieri:

EIP	Echipament individual de protecție
OC ICSPM - CS	Organismul de certificare ICSPM - CS
INCDPM	Institutul Național de Cercetare-Dezvoltare pentru Protecția Muncii « Alexandru Darabont »-București
MMFPS	Ministerul Muncii, Familiei și Protecției Sociale
NBC-EIP	Coordonarea Europeană a Organismelor Notificate în domeniul EIP
directiva EIP 89/686/CEE	Directiva 89/686/CEE a Consiliului din 21 decembrie 1989 privind armonizarea legislației Statelor Membre referitoare la echipament individual de protecție și directivele de completare 93/95/CEE, 93/68/CEE, 96/58/CE
HG 115/2004, cu modificările ulterioare	Hotărârea Guvernului nr. 115 din 05/02/2004 privind stabilirea cerințelor esențiale de securitate ale echipamentelor individuale de protecție și a condițiilor pentru introducerea lor pe piață, cu modificările ulterioare din Hotărâre nr. 809 din 14/07/2005
CESS	Cerințe esențiale de sănătate și securitate, așa cum sunt specificate în directiva EIP 89/686/CEE
Ghidul EIP, ediția 2010	Ghidul EIP de aplicare a directivei Consiliului 89/686/CEE din 21 decembrie 1989 privind armonizarea legislației Statelor Membre referitor la Echipament Individual de Protecție, ediția 2010

4. Referențiale

4.1. Referențiale generale

La derularea procedurii “examinare EC de tip” OC ICSPM - CS aplică reguli în conformitate cu condițiile și recomandările incluse în:

- art. 10 din directiva EIP 89/686/CEE, respectiv Secțiunea a 3-a, art. 77-22 din HG 115/2004 .

Ca documente conexe, de explicitare a prevederilor legislative, se aplică:

- Ghidul EIP, ediția 2010;
- Fișele de recomandări pentru utilizare ale NBC-EIP: fișele orizontale și fișele verticale, specifice grupurilor de EIP sau unui tip de EIP.
-

4.2. Referențiale specifice

Referențialele specifice unui anumit model de EIP sunt standardele europene armonizate în vigoare, publicate în

Comunicarea Comisiei Europene referitoare la implementarea directivei 89/686/CEE – Lista standardelor europene armonizate. Pentru un model de EIP se aplică standardele europene armonizate în vigoare la data primirii cererii, ținând cont de domeniul de utilizare preconizat de producător.

5. Condiții pentru acordarea și menținerea certificării prin procedura “examinare EC de tip”

5.1. Condiții privind solicitantul/clientul

5.1.1. Solicitantul /clientul trebuie să fie:

- producătorul unui model de EIP, indiferent dacă este stabilit într-un stat membru U.E. sau într-un stat din afara U.E;
- reprezentant autorizat al producătorului dacă este stabilit într-un stat membru U.E.

5.1.2. În cazul în care solicitantul /clientul este reprezentantul autorizat al producătorului, trebuie să înainteze la OC ICSPM-CS o copie a documentului prin care producătorul îi stabilește mandatul și limitele de competență.

5.1.3. Nu se acceptă cereri înaintate de persoane fizice sau juridice care nu se declară și nu acționează ca producători sau reprezentanți autorizați ai producătorului în raport cu modelul supus evaluării.

5.2. Condiții pentru acceptarea cererii de certificare

5.2.1. Cererea de certificare prin procedura “examinare EC de tip” poate să se refere la:

- un model nou de EIP;
- un model de EIP care a fost certificat anterior de OC ICSPM-CS, asupra căruia au fost efectuate modificări sau la care se dorește certificarea în raport cu alte standarde europene armonizate sau alte specificații;
- un model de EIP care a fost certificat anterior de OC ICSPM-CS sau de un alt organism notificat, care urmează a fi fabricat sub altă marcă comercială;
- un model și variante ale acestuia;
- mai multe modele, cu condiția ca acestea să fie declarate că au același domeniu de utilizare și respectă aceleași standarde sau specificații tehnice, în limitele acelorași niveluri de performanță.

5.2.2. Solicitantul trebuie să întocmească și să înainteze la OC ICSPM-CS următoarele:

5.2.2.1. Cerere de evaluare, care trebuie să conțină cel puțin:

- numele și adresa solicitantului, dacă este diferit de producător;
- date de identificare a modelului/modelelor de EIP: denumirea modelului/modelelor de EIP, simbol (număr de model);
- date de identificare ale producătorului (dacă e diferit de solicitant) și/sau a locului /locurilor de fabricație: numele și adresa firmei producătoare, locul de fabricație;

5.2.2.2. Documentația tehnică elaborată conform anexei nr. 3 din directiva EIP 89/686/CEE (HG nr. 115/2004, cu modificările ulterioare) - un set sistematizat de documente conținând informații relevante despre modelul/modelele de EIP supus(e) procedurii, autentificate (ștampilate) de către producător.

5.2.2.3. Numărul corespunzător de exemplare din modelul supus evaluării, necesar pentru efectuarea încercărilor de tip.

5.2.3. Împreună cu cererea de evaluare trebuie furnizate organismului și următoarele:

- informații privind numele și funcția persoanei desemnate de client pentru a o reprezenta în relațiile cu OC ICSPM-CS și care să aibă autoritatea pentru:
 - o a negocia aspecte procedurale;
 - o a analiza comunicările OC ICSPM-CS și a furniza informațiile sau datele solicitate;
 - o a ridica documente de atestare a conformității și documentația tehnică aprobată.
- date referitoare la mărimea întreprinderii sau a producției de EIP;
- o declarație că nu s-a înaintat anterior la alt organism notificat o cerere cu același obiect;
- informații destinate a evita conflictele de interes, de exemplu privind servicii de asistență tehnică externă la proiectarea sau realizarea modelului, la care s-a apelat;
- mențiuni privind existența unor secrete de fabricație în cuprinsul documentației, care necesită o gestionare specială.

5.2.4. În cazul în care cererea de aplicare a procedurii «examinare EC de tip» se referă la un model certificat anterior care urmează a fi introdus pe piață sub altă marcă, documentația tehnică înaintată la OC ICSPM-CS trebuie să cuprindă în plus un acord scris, semnat de ambele părți (producătorul original și producătorul în nume propriu/sub propria marcă) și informațiile prevăzute în Fișa de recomandări pentru utilizare a NBC-EIP nr.00.130.

5.2.5. Cererea și documentația trebuie înaintate în limba română sau în limba engleză, de preferință pe formularul tipizat al organismului.

5.2.6. Documentația tehnică poate fi înaintată ulterior dacă:

- modelul este declarat că este astfel proiectat și realizat încât respectă în totalitate standardele europene armonizate aplicabile;
- cererea specifică în mod clar și univoc următoarele:
 - o domeniul de utilizare prevăzut pentru produs și limitele acestuia sau totalitatea riscurilor de prevenit și a riscurilor generate de EIP sau de utilizarea EIP care au fost luate în considerație;
 - o lista standardelor europene armonizate respectate și, unde este cazul, nivelurile de performanță ale produsului (clase sau simboluri de marcare);
- au fost identificate CESS aplicabile prin fișa de autoevaluare pusă la dispoziție de OC ICSPM-CS.

5.2.7. OC ICSPM-CS acționează cu imparțialitate și acceptă orice cerere înaintată, în limitele sale de competență, indiferent de sediul sau naționalitatea solicitantului sau de mărimea întreprinderii producătoare.

5.2.8. OC ICSPM-CS poate respinge o cerere de certificare numai dacă:

- se referă la modele de EIP care au fost supuse anterior examinării EC de tip, la alt organism notificat și nu au suferit modificări ulterioare și nici nu sunt introduse pe piață sub altă marcă decât a producătorului inițial;
- nu este notificat pentru tipul de EIP;
- clientul este rău platnic și nu s-a achitat de obligațiile din contracte anterioare timp de peste 60 zile;
- laboratoarele subcontractante sunt în imposibilitatea de a efectua încercările până la data specificată de client.

5.2.9. O cerere poate fi retrasă de solicitant înainte de încheierea formelor contractuale cu OC ICSPM-CS și demararea procedurii de examinare și numai în situații excepționale, cu prezentarea unor argumente pertinente acceptate de OC ICSPM-CS, după demararea încercărilor de tip și evaluărilor. Într-o astfel de situație excepțională, solicitantul/clientul nu are dreptul să înainteze altui organism notificat o cerere de certificare referitoare la același model de EIP.

5.2.10. În cazul în care obține dovezi că, după retragerea unei cereri de la OC ICSPM-CS, solicitantul/clientul a înaintat cerere altui organism notificat, OC ICSPM-CS va comunica MMFPS situația creată și va solicita să se adopte măsuri corespunzătoare (de exemplu, întreruperea procedurii la al doilea organism, cu suportarea de către solicitant a tuturor costurilor aferente).

5.3. Condiții referitoare la documentația tehnică și dosarul tehnic de fabricație

5.3.1. Documentația tehnică înaintată la OC ICSPM-CS trebuie să cuprindă:

1. dosarul tehnic de fabricație;
2. o descriere a mijloacelor de control și încercare care urmează să fie utilizate la locul de fabricare pentru a verifica conformitatea producției de EIP cu standardele europene armonizate sau cu alte specificații tehnice și pentru a menține nivelul calității;
3. un exemplar din fișa de instrucțiuni furnizată de producător, prevăzută la pct. 1.4 din anexa nr. 2 la directive EIP 89/686/CEE (HG 115/2004, cu modificările ulterioare).

5.3.2. Dosarul tehnic de fabricație și descrierea mijloacelor de control și încercare pot fi incluse într-un singur document (de exemplu un standard de firmă, o fișă tehnică specifică modelului) sau pot exista mai multe documente (de exemplu: schițe ale produsului, fotografii, liste, planuri de control, proceduri, etc).

5.3.3. Fiecare document prezentat trebuie să fie identificabil fie printr-un cod, ediție și revizie, fie prin denumire și cod de înregistrare unică, care să includă și data emiterii.

5.3.4. **Dosarul tehnic de fabricație** trebuie să îndeplinească următoarele condiții specifice:

- să cuprindă suficiente informații pentru a fi posibilă identificarea clară și unică a produsului în formă finală și pe subansambluri, în măsura în care sunt necesare pentru a verifica respectarea CESS: planuri de ansamblu, detalii, descrieri, fotografii, denumirea/codificarea materialelor de execuție și

principalele lor caracteristici (sau specificație tehnică separată), mărimi fabricate, tehnologie de fabricație (unde este cazul), model de marcare;

- să cuprindă suficiente informații pentru a permite caracterizarea produsului finit din punct de vedere al respectării CESS; documentația trebuie să cuprindă informații privind domeniul de utilizare al EIP și limitele acestuia, indicându-se cel puțin riscurile prevenite și caracteristicile prin care se asigură îndeplinirea funcției de protecție, precum și modelul de marcare permanentă și locul de aplicare a acesteia;
- să cuprindă o declarație privind inocuitatea materialelor utilizate și/sau, dacă e cazul, o listă a substanțelor periculoase folosite (toxice, iritante, agresive), în special a plastifiantilor și coloranților;
- să cuprindă o listă completă a CESS respectate (cerințe generale, cerințe suplimentare comune mai multor sortimente, cerințe suplimentare specifice riscului), indicându-se, de asemenea, modul prin care se asigură conformitatea (de exemplu, alegere materiale, caracteristici/proprietăți ale materialelor de execuție sau ale produsului final).
- să cuprindă o listă a standardelor armonizate sau a altor specificații tehnice (standarde române, standarde internaționale sau specificații proprii) luate în considerare la proiectarea modelului; atunci când standardul armonizat sau specificația tehnică luată în considerație permite mai multe opțiuni, informațiile furnizate trebuie să permită identificarea clară a părților respectate;
- conformitatea cu un standard sau o specificație trebuie să fie indicată cel puțin prin codul specificației tehnice respectate și, unde este cazul, prin nivelul de performanță dar se recomandă ca informațiile să fie cât mai detaliate, indicându-se caracteristica, valoarea parametrului măsurabil stabilită ca nivel calitativ și metoda de încercare aplicabilă;
- să cuprindă orice dovezi procurate sau obținute de client privind conformitatea modelului de EIP cu standardele armonizate, specificațiile tehnice și/sau CESS respectate: note de calcul, rezultate ale unor încercări, rezultate ale unor experimentări;
- în cazul în care producătorul nu declară că respectă standarde europene armonizate aplicabile tipului de produs, să cuprindă orice informații suplimentare sau argumente prin care producătorul/clientul dovedește că asigură conformitatea cu CESS;
- în cazul în care modelul de EIP intră în domeniul de aplicare al altor reglementări tehnice (directive europene/hotărâri de guvern) să cuprindă o listă a reglementări tehnice respectate și, unde este cazul, să indice organismul notificat ales pentru evaluarea conformității;
- în cazul în care producătorul declară modelul de EIP este în conformitate cu toate standardele europene armonizate aplicabile, dosarul tehnic de fabricație trebuie să fie corespunzător în raport cu standardele europene armonizate aplicabile (de exemplu, să fie indicate corect referințele date, clauzele, specificațiile să fie corect formulate etc);
- în cazul în care producătorul declară că nu a respectat standardele europene armonizate sau că le respectă parțial, precum și atunci când nu există astfel de standarde specificațiile din dosarul tehnic de fabricație trebuie astfel alese încât să asigure conformitatea cu CESS;
- să existe concordanță între datele incluse în diferite documente.

5.3.5. Se recomandă ca informațiile furnizate să se refere de asemenea la numele și adresa subcontractanților și locul de fabricație a componentelor subcontractate.

5.3.6. În cazul în care informațiile prezentate nu sunt suficiente, OC ICSPM-CS poate solicita completarea lor sau confirmarea existenței lor la sediul producătorului (de exemplu prin completarea unui chestionar /o fișă de autoevaluare).

5.4. Condiții referitoare la mijloacele de control și încercare utilizate la locul de fabricare

5.4.1. Mijloacele de control și încercare care urmează să fie utilizate la locul de fabricare pe fluxul tehnologic trebuie să fie suficiente pentru a asigura reproductibilitatea produsului în serie, pentru a evita punerea în circulație a EIP cu neconformități în raport cu standardele sau specificațiile declarate a fi respectate (și în special a produselor cu defecte critice sau majore) și pentru a asigura menținerea calității la nivelul înscris în documentația tehnică.

5.4.2. Producătorul trebuie să identifice fazele procesului tehnologic care sunt susceptibile a cauza neconformități în raport cu standardele sau specificațiile declarate a fi respectate și în special defecte critice sau majore și să prevadă mijloacele, metodele și periodicitatea controalelor, astfel încât verificarea calității să se facă suficient de repetitiv pentru semnalarea și corectarea defectelor înainte de introducerea pe piață a EIP. Mijloacele de control și încercare care urmează să fie utilizate la locul de fabricare trebuie descrise într-un document.

5.4.3. Dacă producătorul are implementat un sistem de asigurare a calității certificat în conformitate cu SR EN ISO 9001, care implică și verificarea caracteristicilor modelului ce influențează direct protecția asigurată, sistemul

este considerat satisfăcător.

5.5. Condiții referitoare la informațiile furnizate de producător/ instrucțiuni pentru utilizatori/prospect

5.5.1. Instrucțiunile furnizate de producător pentru utilizatori trebuie să îndeplinească următoarele condiții:

- trebuie să conțină suficiente informații care permit utilizatorului direct să folosească produsul în deplină siguranță;
- informațiile furnizate să fie specifice produsului (de exemplu, să se indice denumirea substanțelor de curățare, numărul de cicluri de curățare, denumirea și producătorul pieselor de schimb etc)
- conținutul tehnic al acestora trebuie să fie adevat, în sensul respectării cerinței 1.4 din HG nr. 115/2004, cu modificările ulterioare și, dacă e cazul, al specificațiilor din standardele de referință;
- să indice orice limitare a domeniului de utilizare care a fost definită în alte documente sau a rezultat ca urmare a evaluării;
- să cuprindă toate atenționările și avertismentele necesare pentru evitarea riscurilor pentru utilizator datorate selecționării greșite, inadecvate riscurilor de la locul de muncă, datorate caracteristicilor EIP (purtare greșită) sau nerespectării instrucțiunilor;
- să indice metodele de verificare a produsului înainte de utilizare și pentru a se identifica defectele care conduc la pierderea conformității cu cerințele esențiale;
- datele conținute trebuie să fie în concordanță cu cele din dosarul tehnic de fabricație.

5.6. Condiții pentru exemplarele de EIP înaintate la organism

5.6.1. Trebuie înaintate un număr de exemplare/eșantioane suficient pentru efectuarea încercărilor, luând în considerație regulile de eșantionare stabilite prin standardele de cerință aplicabile sau prin alte standarde referitoare la tipuri asemănătoare de produs. În orice situație trebuie înaintat la organism cel puțin un exemplar din modelul de EIP. Pentru aplicarea procedurii complete, la evaluarea modelelor noi sau a variantelor noi, exemplarele înaintate la organism trebuie să fie din gama de mărimi, de exemplu în mărimea cea mai mică, medie și cea mai mare. În cazul în care EIP este astfel realizat încât nu permite prelevarea de epruvete conform specificațiilor de încercare pentru toate componentele, exemplarele de EIP trebuie însoțite și de eșantioane de material.

5.6.2. OC ICSPM-CS efectuează toate inspecțiile vizuale, măsurările, alte încercări prin metode standardizate, încercări pe purtători, încercări funcționale sau examinează rapoarte de încercări anterioare necesare pentru a evalua:

- conformitatea modelelor /exemplarelor cu toate specificațiile din dosarul tehnic de fabricație;
- conformitatea modelelor /exemplarelor cu CESS aplicabile, dar neparametrizate prin standarde (de exemplu, compatibilitate, rezistență la factori de mediu etc);
- conformitatea modelelor/exemplarelor fabricate cu orice marcare sau declarație stabilite de producător (de exemplu: "rezistent la acizi", aplicat pe talpă);
- impactul modificărilor efectuate asupra unui model certificat anterior.

5.6.3. În cursul inspecțiilor și încercărilor efectuate de organism trebuie să se obțină dovezi că exemplarele de EIP înaintate la OC ICSPM îndeplinesc următoarele condiții:

- sunt fabricate în conformitate cu specificațiile referitoare la materiale, dimensiuni și tehnologie de fabricație din dosarul tehnic de fabricație;
- sunt din gama de mărimi fabricată;
- au caracteristici/performance care să permit utilizarea lor în deplină siguranță, conform destinației prevăzute, respectiv care asigură conformitatea cu CESS aplicabile;
- atunci când producătorul declară că a respectat standarde europene armonizate, performanțele/caracteristicile sunt în conformitate cu specificațiilor din standardele respective. În cazul în care standardul european armonizat include o clasificare a performanțelor pe niveluri de performanță/clase, se consideră condiția îndeplinită dacă rezultatele încercărilor sunt cel puțin în limitele clasei inferioare;
- în cazul în care producătorul nu declară conformitatea cu toate standardele europene armonizate sau în lipsa acestora, se consideră că performanțele/ caracteristicile sunt corespunzătoare dacă rezultatele încercărilor sunt conform specificațiilor din dosarul tehnic de fabricație, cu condiția că acestea să fie acceptate de organism ca fiind în conformitate cu CESS.
- marcarea eșantioanelor trebuie să fie permanentă și rezistentă la curățare; marcarea eșantioanelor examinate poate prezenta abateri de la specificații, cu condiția ca în documentație să se descrie corect modelul de marcare.

5.7. Condiții pentru validarea unor rapoarte de încercare anterioare

5.7.1. OC ICSPM-CS poate utiliza la evaluare rezultatele unor rapoarte de încercări anterioare v dacă:

- încercările au fost efectuate pe același model;
- încercările au fost efectuate pe un model de bază/de referință , iar modificările din modelul examinat nu influențează rezultatele încercărilor ;
- încercările au fost efectuate pe materiale de execuție identice cu cele folosite la realizarea modelului supus evaluării.

5.7.2. Rapoartele de încercări anterioare se validează /se acceptă în urma evaluării acestora, dacă:

- încercările s-au efectuat prin metodele ce ar trebui aplicate pentru evaluarea în curs sau prin metode echivalente;
- epruvetele supuse încercărilor au aceeași formă cu cea care ar trebui aplicată și pentru evaluarea în curs;
- epruvetele supuse încercărilor s-au prelevat din materialul/componenta/ produsul declarat a fi identic cu cel actual;
- nu există elemente specifice noului tip de produs/model care ar putea influența rezultatul încercărilor;
- laboratorul emitent îndeplinește anumite criterii de competență;
- corectitudinea datelor înscrise se confirmă prin încercări suplimentare /de control.

5.7.3. Criteriile de stabilire a numărului și tipului de încercări suplimentare/de verificare au în vedere următoarele:

- Σ nu se efectuează nicio încercare suplimentară/de verificare în cazul rapoartelor de încercări emise de INCDDPM sau de un laborator subcontractant al acestuia, în ultimii 5 ani;
- Σ se efectuează o încercare suplimentară/de verificare în cazul rapoartelor de încercări emise de INCDDPM sau de un laborator subcontractant al acestuia, cu 5-15 ani în urmă;
- Σ se efectuează 2 încercări de identificare + câte o încercare specifică fiecărui standard european armonizat declarat a fi respectat în cazul rapoartelor de încercări emise de un laborator acreditat/un organism notificat al acestuia, în ultimii 5 ani;
- Σ se efectuează 2 încercări de identificare + câte o încercare specifică fiecărui standard european armonizat declarat a fi respectat + alte 2 încercări suplimentare/de verificare în cazul rapoartelor de încercări emise de un laborator acreditat/un organism notificat al acestuia cu 5-15 ani în urmă;
- Σ se acceptă rapoarte de încercări emise de laboratoare neacreditate sau de producător numai dacă nu există în țară un alt laborator acreditat competent, dacă rapoartele au o vechime mai mică de 5 ani și dacă se poate dovedi competența laboratorului și corectitudinea rezultatelor, eventual prin încercări alternative;
- Σ în caz de dubiu sau de feedback negativ se dublează numărul încercărilor suplimentare/de verificare;
- Σ nu se utilizează rapoarte mai vechi de 15 ani;
- Σ orice rezultat neconform conduce la invalidarea întregului raport.

5.8. Condiții pentru acordarea și menținerea certificării

5.8.1. Pentru a fi aprobat/certificat în urma aplicării procedurii “examinare EC de tip”, orice model de EIP trebuie să fie proiectat și executat astfel încât:

- **să fie sigur în utilizare**, respectiv să mențină sănătatea și să asigure securitatea utilizatorilor, fără a aduce atingere sănătății sau securității altor persoane, animale domestice ori bunuri, atunci când sunt întreținute adecvat și utilizate conform scopului prevăzut;
- **să respecte toate prevederile directivei europene 89/686/CEE** (HG nr. 115/2004, cu modificările ulterioare), referitoare la documentația tehnică, marcare, declarație de conformitate EC și fișa de instrucțiuni.

5.8.2. Se consideră că EIP este sigur în utilizare dacă este proiectat și executat astfel încât **să fie în conformitate cu cerințele esențiale de securitate pertinente** din anexa nr. 2 a directivei europene 89/686/CEE (HG nr. 115/2004, respectiv să îndeplinească următoarele condiții:

- să asigure protecția optimă în domeniul de utilizare declarat, ținând cont de riscurile și subriscurile principale existente și de nivelul lor previzibil, precum și de riscurile/ subriscurile care pot fi asociate în mod normal;
- să permită desfășurarea normală a activității fără disconfort excesiv;
- să prezinte o rezistență satisfăcătoare la factori de mediu inerenți;
- să nu devină el însuși prin caracteristicile sale constructive sau funcționale un factor de risc pentru utilizator, alte persoane, animale domestice sau bunuri.

5.8.3. Se consideră că EIP sunt în conformitate cu cerințele esențiale dacă EIP este proiectat și realizat în conformitate cu standardele române și/sau cu standardele naționale ale statelor membre ale Uniunii Europene, care adoptă standarde europene armonizate.

5.8.4. În cazul în care domeniul de utilizare al EIP se suprapune peste un standard european armonizat, dar EIP nu respectă în întregime standardul, se acceptă că sunt îndeplinite CESS numai atunci când caracteristicile de rezistență mecanică generală sunt în conformitate cu specificațiile din alte standarde europene armonizate, aplicabile pentru EIP. În acest caz, marcarea produsului nu trebuie să cuprindă referința la standard sau alte simboluri de marcare prevăzute de standard, dar poate cuprinde pictograma.

5.8.5. În cazul în care domeniul de utilizare al EIP cuprinde limitări/extinderi în raport cu un standard european armonizat, se consideră că sunt îndeplinite CESS dacă se respectă în același timp următoarele condiții:

- specificațiile declarate de producător sunt similare celor din standardele europene armonizate, dar cu derogări/nivel de performanță mai mic sau mai mare;
- se poate demonstra corelarea dintre nivelul de risc efectiv din domeniul de utilizare și condițiile de încercare/caracteristica prin care se verifică conformitate;
- există suficiente atenționări și informații specifice în Fișa de informații furnizată de producător.

În mod similar, se acceptă ca o caracteristică să fie măsurată prin altă metodă de încercare, dacă se poate dovedi prin încercări alternative sau prin studii statistice că asigură un nivel de protecție similar/echivalent cu cel din standardele europene armonizate.

În cazul în care producătorul declară că EIP este conform altor specificații tehnice decât standardele europene armonizate, el trebuie să furnizeze argumente în acest sens, dar decizia aparține organismului.

5.8.6. În cursul evaluării conformității, OC ICSPM-CS efectuează pentru fiecare caracteristică maxim 2 reevaluări după remedierea de către client a neconformităților majore. Dacă neconformitățile majore se mențin, se respinge certificarea.

5.8.7. Concluzia evaluării este pozitivă (se poate acorda certificarea EIP în raport cu CESS) atunci când:

- au fost efectuate toate evaluările necesare asupra documentației și eșantioanelor pentru a verifica conformitatea cu condițiile specificate anterior;
- nu s-au identificat neconformități în raport cu CESS, nici ale exemplarelor/eșantioanelor examinate, nici ale documentației, cu excepția marcării permanente a exemplarelor examinate;
- nu s-au identificat neconformități majore ale exemplarelor de EIP în raport cu dosarul tehnic de fabricație;
- nu s-au identificat neconformități majore ale fișei de informații furnizate de producător;
- s-au identificat neconformități minore remediabile, în documentația tehnică.

5.8.8. Concluzia evaluării este pozitivă, în sensul că se poate se poate acorda certificarea EIP în raport cu standardele europene armonizate, atunci când:

- au fost efectuate toate evaluările necesare asupra documentației și eșantioanelor pentru a verifica conformitatea cu condițiile cu condițiile specificate anterior;
- nu s-au identificat neconformități în raport cu toate standardele europene armonizate aplicabile, nici ale exemplarelor/eșantioanelor examinate, nici ale documentației; se acceptă neconformități referitoare la marcarea permanente de pe exemplarele examinate și diferențe între clasele/a nivelurilor de performanță efective și cele declarate inițial, unde este cazul;
- nu s-au identificat neconformități majore ale fișei de informații furnizate de producător;
- s-au identificat neconformități minore remediabile, în documentația tehnică.

5.8.9. Atunci când nivelul de performanță efectiv în raport cu standardele europene armonizate diferă de cel din documentația tehnică, se înaintează o comunicare clientului care poate decide fie să revizuiască documentația tehnică pentru a fi în concordanță cu performanțele efective, fie să efectueze remedieri și să supună exemplarele reevaluării.

5.8.10. Atunci când concluzia evaluării este că modelul de EIP este în conformitate cu CESS, dar nu este în conformitate cu toate standardele europene armonizate declarate de producător, se înaintează o comunicare clientului care poate decide fie să revizuiască documentația tehnică pentru a fi în concordanță cu performanțele efective, fie să efectueze remedieri și să supună exemplarele reevaluării.

5.8.11. Decizia de acordare a certificării ia în considerație:

- concluzia finală a evaluării;

- numărul de neconformități minore identificate; decizia se adoptă numai dacă s-au identificat maxim 5 neconformități minore remediabile, în documentația tehnică.
- opțiunea clientului (în cazul diferențelor dintre între specificațiile sale declarate inițial și concluziile OC ICSPM-CS);
- furnizarea de către client a acordului cu organismul notificat ales pentru aplicarea procedurii de control al calității producției, pentru EIP de categoria III și înaintarea modelului de marcă final;
- stadiul achitării de către client de obligațiile financiare incluse în contracte anterioare și în contractul în derulare.

5.8.12. Atunci când se identifică neconformități ce necesită un interval de timp mare pentru adoptarea de măsuri de remediere de către client sau în cazul neachitării de acesta a facturilor emise conform clauzelor contractuale, procedura se suspendată, indiferent de clauzele contractuale. Perioada de suspendare este de maxim 60 zile de la data comunicării de către OC ICSPM-CS. Termenului de finalizare al contractului se decalază cu perioada de suspendare. Dacă suspendarea este de peste 60 zile, din culpa clientului, procedura se poate sista și nu vor fi acceptate alte cereri până la achitarea restanțelor.

5.8.13. Certificatul de examinare EC de tip emis de OC ICSPM poate declara:

- conformitatea cu standardele europene armonizate în vigoare la data emiterii, când concluzia evaluării este că modelul respectă toate standardele europene armonizate aplicabile, ținând cont de domeniul de utilizare preconizat;
- conformitatea cu CESS, când concluzia evaluării este că modelul este conform altor specificații tehnice sau respectă doar parțial standardele europene armonizate aplicabile, ținând cont de domeniul de utilizare preconizat.

5.8.14. Certificatul de examinare EC de tip este proprietatea organismului și poate fi suspendat sau retras în orice moment, dacă titularul nu mai respectă condițiile ce au stat la baza acordării inițiale sau atunci când referențialele utilizate la certificare s-au modificat din motive de securitate. Este interzis ca titularul certificării (clientul/solicitantul certificării) să efectueze modificări ale certificatului de examinare EC de tip acordat pentru un model de EIP.

5.8.15. Menținerea certificării se face pe perioada de valabilitate a certificatului, înscrisă în acesta, dacă

a) furnizorul de produse certificate îndeplinește condițiile specifice obiectului certificării inițiale, înscrise în certificat și:

- nu a efectuat modificări ale condițiilor de execuție a produsului, ale procesului de fabricație sau mijloacelor de control și încercare;
- nu a efectuat modificări ale codurilor de identificare a propriei denumiri, a denumirii produsului, a documentației tehnice;
- nu a efectuat modificări ale domeniului de utilizare preconizat pentru produs;
- b) OC ICSPM-CS nu a obținut dovezi obiective privind utilizarea abuzivă a certificării acordate și nu au existat reclamații întemneiate referitoare la calitatea produsului;

c) nu s-au produs modificări ale cerințelor de certificare aplicabile tipului de produs, respectiv:

- nu s-au modificat prevederile legislative care sunt aplicabile domeniului reglementat de certificare (noi CESS aplicabile, modificarea regulilor procedurale);
- nu s-a comunicat oficial că s-au identificat deficiențe într-un standard armonizat;
- nu s-a declarat retragerea prezumpției de conformitate pentru un standard armonizat și înlocuirea acestuia cu un document care conține specificații tehnice la un nivel superior față de vechiul standard;

d) nu s-au produs modificări ale cerințelor de certificare specifice OC ICSPM-CS, cum ar fi:

- condiții privind conținutul documentației tehnice ce trebuie înaintată la organism;
- condiții ce trebuie îndeplinite de furnizorii de produse certificate;
- condiții privind numărul de eșantioane ce trebuie încercate;

e) nu s-au semnalat ulterior certificări iacordate, erori sau neconformități majore în evaluările efectuate de organism, pe baza cărora a fost adoptată decizia inițială.

5.8.16. Pentru certificatele emise înainte de 03.01.2010, **menținerea certificării** este valabilă pe o perioadă nedeterminată, dacă se respectă condițiile de la paragraful precedent.

5.8.17. Titularul unui certificat trebuie să înainteze la OC ICSPM o cerere de reevaluare în vederea extinderii sau menținerii certificării în următoarele cazuri:

- dacă intenționează să efectueze modificări ale modelului de EIP din punct de vedere constructiv sau al marcării;
- dacă intenționează să modifice conținutul documentației tehnice deja aprobate;
- dacă s-au produs modificări ale datelor de identificare ale titularului;
- dacă standardele europene armonizate care au stat la baza certificării inițiale au fost modificate din motive de securitate.

După data efectuării modificărilor, este interzisă utilizarea certificatului de examinare EC de tip, precum și a referințelor la OC ICSPM-CS în documente în legătură cu produsele modificate, până la obținerea aprobării de la OC ICSPM-CS, printr-o comunicare de menținere sau prin extinderea certificatului inițial.

6. Etape la aplicarea procedurii “examinare EC de tip”

6.1. Organismul de certificare efectuează activitățile relevante prevăzute în acest capitol, în termenele prevăzute în contract, comunică clientului neconformitățile semnalate, efectuează cât mai rapid reevaluările necesare privind măsurile corective adoptate de client, dacă e cazul și comunică decizia de certificare.

Schema de bază la derularea procedurii “examinare EC de tip” este prezentată în Tabelul următor

Etapă	Acțiuni, documente elaborate de organism	Acțiuni, documente elaborate de client	Informații suplimentare
Inițiere	- Punere la dispoziția clienților a mapei informative, care include: formularul de cerere oficială (formular PG- EIP / F 01.1). fișa de autoevaluare(formular PG- EIP / F 01.2); informații privind tarifele aplicate (DI – PG EIP 02-TARIF); alte modele de formulare pentru comunicarea unor informații conform cerințelor.. - Informarea clienților privind derularea procedurii	- Întocmire și înaintare la organism a cererii - Întocmire și înaintare la organism a documentației tehnice - Înaintare documentație tehnică	
Analiza cererii - preevaluare și contractare	- Analiza cererii pentru a verifica dacă sunt îndeplinite condițiile referitoare la client și dacă modelul de EIP se încadrează în domeniul de competență notificat - Înregistrare cerere - cod specific - Comunicare către client de acceptare/respingere a cererii în termenele propuse de acesta		30 zile de la primirea unei cereri oficiale de certificare
		Completare documente Completare eşantioane	30 zile de la comunicare
	Analiza tehnică a cererii identificarea tipului de produs și a referențialelor aplicabile; identificarea preliminară a încercărilor de efectuat; desemnarea evaluatorului șef ; evaluarea volumului de muncă; stabilirea tarifelor preliminate, pe tipuri de activități și a tarifului total; estimarea termenelor orientative pentru comunicarea rezultatelor. - Stabilire tip de evaluare - separat pe fiecare model sau în comun (modificări minore). - Tarifare preliminară (tarife fixe la		Maxim 60 zile de la primire cerere Costurile se suportă de client/solicitant.

Etapă	Acțiuni, documente elaborate de organism	Acțiuni, documente elaborate de client	Informații suplimentare
	preevaluare și certificare și tarife variabile, încercări de tip evaluare, funcție numărul și complexitatea încercărilor, complexitatea modelului și numărul de standarde declarate a fi respectate .		
	- Comunicare către client + formular de acceptare a laboratoarelor subcontractante, tarifelor orientative și a i evaluatorului șef sau - Proiect contract		Termen maxim: 1 an Termen orientativ: 4 luni de la semnare - Procedură de urgență (în funcție de capacitatea OC ICSPM-CS):
		- Refuz/respingere motivat(ă) a unui evaluator șef sau a laboratorului subcontractant, -Solicitare explicații Confirmarea acceptării contractului și/sau semnarea sa și retransmitere la OC ICSPM-CS	
	Facturare taxă inițiere, avans încercări	Achitare taxă inițiere , avans încercări	
Efectuare încercări de tip	Efectuare încercări de tip în laboratoare proprii sau subcontractante Evaluarea și validarea rapoartelor de încercări anterioare Asistare la încercări	Solicitare informații privind derularea Participare la încercări (opțional)	
	Identificare necesități de completare cu noi eșantioane	Completare cu eșantioane de produs sau materiale	
Evaluare - - Examinarea modelului de produs (evaluare conformitate exemplare de produs)	- Elaborare proceduri de încercare (dacă e cazul) - Fabricare dispozitive (dacă e cazul) - Subcontractare încercări (dacă e cazul) - Evaluarea rapoartelor de încercări ; - Examinări ale rezultatelor încercărilor din rapoarte de încercări acceptate/validate și compararea lor cu specificațiile ; -Examinări ale chestionarelor la care au răspuns experimentatorii - Inspecții ale produsului -Recunoașteri ale unor evaluări anterioare - Evaluare laboratoare neacreditate (dacă e cazul)		
Comunicarea rezultatelor parțiale	- Comunicare către client- notă telefonică, adresă, raport de neconformități sau raport de evaluare parțială.	- Confirmarea acceptării de către client a constatărilor - în scris, prin adresă, e-mail, fax sau prin semnarea raportului sau Apel la deciziile OC ICSPM-CS - Explicitare cauze posibile	Sew indică condiția nerespectată și tipul neconformității – majoră sau minoră, numărul eșantioanelor noi necesare

Etapă	Acțiuni, documente elaborate de organism	Acțiuni, documente elaborate de client	Informații suplimentare
		ale neconformităților semnalate -Stabilire modalități și termen de remediere a neconformităților. - Poate opta pentru restrângerea domeniului de aplicare al certificării. - Transmitere eşantioane sau documentație modificată	- Termen: maxim 60 zile de la comunicare
Reevaluare - performanțe	Repetare încercări Reevaluare performanțe - Transmitere la client a Raportului de neconformități		Maxim 2 reevaluări pentru fiecare caracteristică
	Comunicare de suspendare parțială a derulării procedurii		Când neconformitățile nu se rezolvă în perioada stabilită
Evaluare - Examinarea dosarului tehnic de fabricație - Examinarea mijloacelor de control și încercare - Examinarea instrucțiunilor furnizate de producător/ prospectului	- Evaluare în raport cu condițiile specificate în cap. 6 (calcul, comparări, dacă e cazul, stabilire de noi încercări)		
Comunicarea rezultatelor parțiale	Comunicare către client- notă telefonică, adresă, raport de neconformități sau raport de evaluare parțială (atunci când neconformitățile necesită adoptarea unor decizii fundamentale de către client).	- Confirmarea acceptării de către client a constatărilor - în scris, prin adresă, e-mail, fax sau prin semnarea raportului sau Apel la deciziile OC ICSPM-CS -Stabilire termen de remediere a neconformităților. - Modificare documentație, dacă e cazul - Poate opta pentru restrângerea domeniului de aplicare al certificării. - Transmitere documentație modificată	Se indică condiția nerespectată și tipul neconformității – majoră sau minoră, numărul eşantioanelor noi necesare
Reevaluare - documentație	Reevaluare - Transmitere la client a Raportului de neconformități		Maxim 2 reevaluări
Evaluare finală	Evaluare finală a documentației și modelului (concordanță) Propunere de certificare	Accept privind propunerea de certificare (dacă e cazul) Definitivare documentație	

Etapă	Acțiuni, documente elaborate de organism	Acțiuni, documente elaborate de client	Informații suplimentare
	Raport de evaluare a conformității Proiect de certificat de examinare EC de tip Comunicare către client a concluziei finale (opțional)	tehnică Realizarea unui exemplar reprezentativ din model, în forma finală	
Evaluarea finală a dosarului de certificare și adoptarea deciziei de certificare	Analiza concluziilor echipei de evaluare, Determinarea conformității dosarului de certificare din punct de vedere al respectării cerințelor legislației în domeniu și respectiv al sistemului calității din OC ICSPM - CS. - Adoptarea deciziei de certificare pentru model (acordare certificare/respingere) și a tipului de document ce este emis (certificat/ extindere/ comunicare de menținere) - Adoptarea unor decizii derivate (comunicări de suspendare/retragere a certificării)		
Certificarea/ emitere documente	- Emiterea raportului de evaluare a conformității, în formă finală - Emiterea documentului de atestare finală a conformității (certificat de examinare EC de tip, comunicări de menținere sau respingere) - Ștampilare documentație tehnică finală, acceptată de organism - Etichetare exemplar reprezentativ - Examinare model de declarație de conformitate EC	Elaborare model de declarație EC de conformitate și transmitere la OC ICSPM-CS	Etichetarea și ștampilarea se pot efectua și ulterior
	Facturare Transmiterea documentelor la client Predare copie documentație tehnică finală, acceptată de organism (ștampilată)	Achitare tarife	
		Apel sau contestație (dacă e cazul)	15 zile de la primirea documentelor sau 45 zile dacă e necesară reevaluare
Analiza apelurilor, contestațiilor și reclamațiilor (dacă e cazul)	Analiză argumente ale ambelor părți, reevaluare (dacă e cazul)		Maxim 15 zile de la primirea apelului sau 45 zile dacă e necesară reevaluare Maxim 45 zile de la primirea contestației

7. Definirea și ierarhizarea neconformităților

7.1. Neconformitățile sunt abateri de la o prevedere imperativă din documentele OC ICSPM - CS, respectiv de la prevederile procedurilor de certificare și de la regulile tehnice aplicabile. Pot fi:

- majore – care conduc la riscuri pentru utilizatori, alte persoane, bunuri sau mediu;
- minore – care se referă la confort mai scăzut, rezistență mecanică generală inferioară celei corespunzătoare unui nivel mediu de expunere la solicitări în cursul utilizării ;
- observații.

7.2. Neconformitățile se stabilesc:

- în raport cu cerințele esențiale de securitate și/su sănătate aplicabile (CESS) și prevederile legale;
- în raport cu un referențial, care poate fi: standardul sau standardele europene armonizate aplicabile, specificațiile producătorului, prin care se definesc caracteristicile produsului sau o altă condiție inclusă în prezentul document.

7.3. Orice performanță a exemplarelor examinate de la specificațiile unui standard european armonizat aplicabil este considerată neconformitate majoră în raport cu standardul, dacă acesta este declarat de producător a fi respectat, cu excepția marcării permanente dacă există un model de marcare corespunzător.

7.4. Definirea unei neconformități ca fiind majoră în raport cu un standard european armonizat nu implică automat clasificarea ca majoră în raport cu CESS atât timp cât: există un alt standard european armonizat care include o limită inferioară, sunt disponibile studii sau se poate dovedi că valoarea corespunde expunerii practice la risc și/sau sunt stabilite limitări de utilizare sau atenționări, prin instrucțiuni

7.5. Neconformitățile pot fi remediabile și neremediabile.

7.6. În tabelul următor este indicată clasificarea neconformităților la nivelul OC ICSPM—CS și criteriul în raport cu care se definește neconformitatea:

Definirea neconformității	Neconf. majoră	Neconf. minoră	Obs.	CESS, lege	Referențial
- neprezentarea dosarului tehnic de fabricație sau a fișei de informații	✓			✓	
- documentație tehnică care nu permite identificarea modelului și a performanțelor	✓			✓	
- documentație tehnică care nu permite identificarea utilizării preconizate pentru EIP	✓			✓	
- documentație tehnică care nu permite identificarea modelului și a performanțelor	✓			✓	
- neidentificarea tuturor CESS aplicabile	✓			✓	
- lipsa de specificații tehnice în documentație care să corespundă tuturor riscurilor din domeniu de utilizare	✓			✓	
- nedeclararea tuturor standardelor europene aplicabile EIP și lipsa oricăror altor specificații care să acopere caracteristicile incluse în standardele lipsă	✓			✓	
- utilizarea de materiale și materii prime care conțin substanțe restricționate la utilizare conform legislației	✓			✓	
- utilizarea de materiale iritante, corozive, toxice	✓			✓	
- specificații prevăzute de producător pentru care nu se furnizează dovezi că asigură conformitatea cu CESS suplimentare specifice riscului și cu CESS suplimentare comune mai multor sortimente (de exemplu atmosferă explozivă, semnalizare, câmp vizual, compatibilitate)	✓			✓	
- performanțele ale caracteristicilor de protecție sub limitele admisibile stabilite prin standarde armonizate sau sub limitele clasei inferioare, când domeniul de utilizare se suprapune cu domeniul standardului și nu există limitări sau avertismente speciale	✓ ✓			✓	✓
- performanțe ale eșantioanelor referitoare la caracteristici de rezistență la factori de mediu, confort, dimensiuni, aspect sub limitele din standardul declarat, dar similare altor standarde europene	✓		✓	✓	✓
- performanțe ale produsului în limitele unei clase prevăzute în standardul european respectat, dar inferioare celei declarate ;			✓		✓
- instrucțiuni de utilizare incomplete, care nu permit identificarea clară a modelului și domeniului său de utilizare sau nu conțin suficiente informații pentru o utilizare corectă a produselor, pentru identificarea defectelor critice ale produsului finit sau pentru păstrarea în condiții de securitate a produselor	✓			✓	

Definirea neconformității	Neconf. majoră	Neconf. minoră	Obs.	CESS, lege	Referențial
- ambiguități în fișa de informații furnizată de producător, care pot conduce la utilizare greșită	✓			✓	
- instrucțiuni de utilizare care nu indică alte directive aplicabile, dacă e cazul, sau numele organismului implicat	✓			✓	
- instrucțiuni de utilizare care nu conțin suficiente informații referitoare la depozitare, curățare ;		✓	✓	✓	
- lipsa modelului de marcaj ce va fi aplicat pe eșantioane;	✓			✓	
- model de marcaj de conformitate european necorespunzător ca formă, dimensiuni; lipsa numărului organismului notificat pentru categoria III ; elemente suplimentare care conduc la confuzie	✓			✓	
- omisiuni în modelul de marcare, referitoare la producător, model sau lipsa marcajului de conformitate corespunzător;	✓			✓	
- lipsa unei marcări permanente pe exemplarele examinate	✓			✓	
- marcare permanentă pe exemplarele examinate care nu conține toate elementele prevăzute în modelul de marcare		✓			✓
- insuficiente mijloace de control și încercare	✓			✓	
- neconcordanțe între documente .		✓	✓		
-erori izolate de indicare a unor referențiale;				✓	✓
-greșeli de ortografie sau de transcriere a unor date.				✓	✓
- neclarități de limbaj, în special în fișa de informații furnizată de producător		✓		✓	

8. Tipuri de decizii și de documente de atestare a conformității

8.1. În urma unei evaluări a conformității modelelor de EIP, decizia OC ICSPM-CS poate fi:

- acordare a certificării;
- respingere a certificării;
- suspendare a certificării;
- retragere a certificării;
- restrângere a certificării inițiale.

În funcție de măsurile adoptate de client, organismul poate să adopte consecutiv a mai multor decizii, în legătură cu o cerere de certificare.

8.2. Decizia de certificare se comunică clientului sub forma următoarelor documente de atestare a conformității:

- un **document de atestare finală a conformității**, care poate fi:
 - certificat de examinare EC de tip”;
 - extindere (amendament) al unui “certificat de examinare EC de tip” emis anterior;
 - comunicare de respingere, menținere, extindere a valabilității, suspendare, retragere a unei certificări anterioare;

- un **Raport de evaluare**, semnat de Șeful de certificare EIP și evaluatorul șef , prin care se prezintă clientului constatările și concluziile evaluării modelului de EIP, în urma parcurgerii etapelor procedurale, inclusiv propunerea de certificare.

Certificatul de examinare EC de tip este un document având un cod unic de identificare (număr + dată), semnat de conducerea organismului.

Extinderea certificatului de examinare EC de tip se emite pentru același model sau pentru variante de model. Este identificată prin același număr ca și certificatul de examinare EC de tip, însoțit de un simbol “Ex” care indică numărul extinderii emise în legătură cu certificatul inițial și data emiterii extinderii.

Comunicările de respingere, menținere, extindere a valabilității, suspendare, retragere a unei certificări anterioare sunt identificate cel puțin prin denumire și data emiterii și cuprind referiri la obiectul evaluării și numărul certificatului în legătură cu care se emit.

Raportul de evaluare este identificat printr-un cod unic și data emiterii și cuprinde referințe la codul comenzii de certificare și la modelul supus evaluării. Raportul de evaluare poate fi înaintat clientului separat sau împreună cu documentul de atestare finală a conformității prin care se enunță decizia de certificare. Nu este obligatoriu să se emită și transmite clientului un Raport de evaluare, atunci când elementele evaluate sunt minore și este suficientă concluzia din comunicare.

8.3. Ca urmare a suspendării certificării, furnizorul de produse certificate/ clientul nu mai are dreptul să folosească în această perioadă documentele care conțin referiri la OC ICSPM-CS sau marca acestuia.

8.4. Tipurile de decizii și condițiile de emitere sunt prezentate în tabelul următor.

Decizie	Document emis	Criterii pentru emitere	Informații specifice
Acordarea certificării	Certificat de examinare EC de tip	- când modelul de EIP este în conformitate cu CESS aplicabile, ținând cont de domeniul de utilizare preconizat și de condițiile OC ICSPM-CS - când au fost semnalate maxim 5 neconformități minore - pentru modele noi de EIP - pentru model emis sub mai multe mărci proprii - în cazul modificării domeniului de utilizare al unui model certificat anterior - în cazul în care se declară respectarea de noi standarde	
Acordarea certificării	Extindere a unui certificat de examinare EC de tip	- când obiectul certificării este în conformitate cu CESS aplicabile, ținând cont de domeniul de utilizare preconizat și de condițiile OC ICSPM-CS - în cazul efectuării de modificări minore asupra obiectului certificării inițiale, cum ar fi: modificări ale conținutului documentației tehnice și codului/versiunii acesteia; - modificări ale codului modelului, ale datelor de identificare a titularului certificatului; - modificări ale referențialelor care au sta la baza certificării, atunci când modificările efectuate sunt datorate progresului tehnic și nu securității, - modificări constructive minore, care nu afectează performanțele exemplarelor din model; - în cazul extinderii domeniului certificării în raport cu noi referențiale/standarde, fără modificarea constructivă a modelului certificat inițial; - în cazul extinderii domeniului certificării pentru variante minore ale modelului de bază, fără modificarea constructivă a modelului certificat inițial sau pentru alte sortimente/articole de EIP, realizate din aceleași materiale de execuție, fără modificarea performanțelor de protecție; - în cazul extinderii domeniului certificării pentru modele derivate de la modelul certificat inițial sau pentru alte sortimente/articole de EIP, realizate parțial din aceleași materiale de execuție, fără modificarea performanțelor de protecție.	
Acordarea certificării	Comunicare de menținere a certificării	- când obiectul certificării este în conformitate cu CESS aplicabile, ținând cont de domeniul de utilizare preconizat și de condițiile OC ICSPM-CS - la efectuarea unei modificări minore asupra obiectului certificării care nu afectează conținutul certificatului; - la modificarea furnizorilor materialelor de execuție; - pentru certificate nedatate, atunci când nu s-au efectuat modificări ale condițiilor inițiale sau când s-au produs modificări din rațiuni de progres tehnic sau când se solicită în mod expres de client, pentru a	

Decizie	Document emis	Criterii pentru emitere	Informații specifice
		confirma unor părți interesate că documentul emis anterior este valabil - când s-au modificat unele condiții ale OC, dar acestea sunt îndeplinite în totalitate de modelul respectiv	
Respingerea certificării se	Comunicarea referitoare la respingerea certificării .	- când modelul de EIP supus certificării nu corespunde condițiilor înscrise în reglementările tehnice sau, după caz, în standarde și alte documente normative și în procedurile OC ICSPM-CS - când a fost identificată o neconformitate majoră sau peste 5 neconformități minore	se efectuează numai după ce clientul a fost încunostiințat privind decizia ce urmează a fi adoptată.
Suspendarea certificării	Comunicare de suspendare a certificării	a) atunci când în urma acțiunilor de supraveghere a certificării sau prin alte mijloace (reclamații de la clienți analizate la nivelul organismului, rapoarte de evaluare elaborate de alte organisme sub mandatul autorităților de supraveghere a pieței etc) se obțin dovezi obiective privind faptul că furnizorul nu mai îndeplinește condițiile specificate; b) atunci când furnizorul de produse certificate/clientul nu achită costurile prevăzute în contractul de certificare într-un interval de maxim 3 luni de la data emiterii facturilor; c) atunci când furnizorul de produse certificate/clientul nu aplică acțiunile corective de la evaluarea anterioară; d) atunci când furnizorul de produse certificate/clientul nu permite desfășurarea programului de supraveghere timp de 2 (două) luni, dacă e cazul; e) pentru EIP de concepție complexă, atunci când clientul declară că nu mai fabrică modelul respectiv pe perioade care depășesc 6 luni și nu se pot aplica planurile de supraveghere; f) dacă în cursul unor evaluări pe variante de model sau pe modele derivate de la un model de bază se semnalează neconformități majore; g) atunci când s-au semnalat, ulterior unei certificări acordate, erori sau neconformități majore în evaluările efectuate de organism, pe baza cărora a fost adoptată decizia inițială;	-de obicei termenul este de 3 luni - poate fi ridicată înainte de termen
Retragere a certificării	Comunicare de retragere a certificării	- atunci când în urma reevaluării ce urmează unei suspendări concluzia este că nu au fost soluționate situațiile care au condus la suspendarea certificării; - atunci când clientul unei certificări anterioare refuză să îndeplinească noile condiții ale OC ICSPM-CS în termenul comunicat; - atunci când furnizorul de produse certificate/ clientul nu permite desfășurarea programului de supraveghere timp de 3 (trei) luni de la data planificată; - atunci când furnizorul de produse certificate/ clientul nu achită costurile de certificare timp de 3 (trei) luni de la data planificată; - atunci când furnizorul de produse certificate/ clientul a dat faliment.	- OC ICSPM-CS comunică înm prealabil intenția de retragere - predarea certificatului la OC ICSPM-CS;
Restrângerea domeniului de aplicare al unei certificări anterioare	certificat de examinare EC de tip, cu mențiuni privind restrângerea domeniului	- atunci când sunt îndeplinite doar parțial noile condiții ale OC ICSPM-CS; - atunci când clientul unei certificări anterioare solicită acest lucru, întrucât din motive obiective nu mai poate asigura menținerea condițiilor care au stat la baza certificării inițiale, sau nu mai poate fabrica un	- retragerea certificatului emis anterior

Decizie	Document emis	Criterii pentru emitere	Informații specifice
	pentru model de la data emiterii	produs conform condițiilor inițiale de execuție;	

9. Termen de valabilitate a certificării

Certificatul de examinare EC de tip este valabil 5 ani de la data emiterii, cu condiția ca în această perioadă să nu se producă modificări ale legislației sau retragerea prezumției de conformitate din motive de securitate, pentru referențialele aplicate la certificare.

10. Furnizarea sau publicarea de către OC ICSPM-CS a unor informații privind certificările acordate, respingerea, suspendarea sau retragerea unei certificări

10.1. OC ICSPM-CS are dreptul de a furniza oricărei părți interesate sau de a publica informații privind:

- clienți: denumire, adresa;
- certificări acordate, suspendate, retrase sau la care s-a procedat la restrângerea domeniului de certifiere: denumire model, cod specific, titularul certificării/furnizor, producător (dacă e diferit de furnizor), procedură aplicată, referențiale, domeniu de utilizare, niveluri/clase de calitate, numărul certificatului de examinare EC de tip și data emiterii acestuia, perioada de suspendare (dacă e cazul).

- modele în curs de certificare: denumire model, cod specific, client, producător (dacă e diferit de client), procedură aplicată.

10.2. OC ICSPM-CS asigură informarea MMFPS și a altor organisme de certificare recunoscute de MMFPS privind refuzul de eliberare a unui certificat de examinare EC de tip și motivele adoptării acestei decizii.

10.3. OC ICSPM-CS nu eliberează copii ale documentelor sau înregistrărilor aflate într-un dosar de certificare decât clientului/titularului certificatului sau unei persoane desemnate de acesta în scris, cu următoarele excepții:

- organismul de certificare recunoscut/notificat care are o relație contractuală cu titularul certificatului de examinare EC de tip pentru a aplica o procedură de control al calității producției, privind următoarele documente și înregistrări:

- autoritatea competentă în domeniul EIP (MMFPS) și organismul național de acreditare

10.4. Accesul va fi permis numai în prezența unui reprezentant al OC ICSPM-CS și va exclude orice parte din documentația de fabricație a producătorului declarată a conține secrete de fabricație și pentru care clientul a solicitat adoptarea de măsuri speciale de manipulare

11. Apeluri, reclamații și contestații

11.1. Producătorii/Clienții pot:

- să înainteze un apel către conducerea OC ICSPM-CS prin care solicită reconsiderarea deciziilor adoptate în legătură cu evaluarea conformității pentru o situație concretă;

- să înainteze o contestație către conducerea OC ICSPM-CS, în cazul în care sunt nemulțumiți de decizia adoptată în urma unui apel;

- să înainteze o sesizare la autoritatea competentă în domeniu, MMFPS, în cazul în care sunt nemulțumiți de rezultatul contestației;

- să acționeze pe cale legală.

11.2. Un apel se referă numai la o situație concretă în legătură cu evaluarea conformității unui obiect al evaluării conformității și la aspecte cum ar fi:

- cerințele esențiale de securitate și sănătate luate în considerație de OC ICSPM-CS;
- specificațiile luate în considerație de OC ICSPM-CS pentru evaluarea conformității;
- o comunicare înaintată de personalul OC ICSPM-CS, prin care se identifică o neconformitate a obiectului evaluării sau se anunță natura deciziei adoptate sau care urmează a fi adoptată de OC ICSPM-CS în legătură cu obiectul evaluării,
- conținutul unui document de atestare a certificării – de ex. semnalarea unor erori în documentele de atestare a conformității emise de OC ICSPM-CS, a unor neconcordanțe între informațiile și datele înscrise în diverse documente sau între datele înscrise și starea reală a obiectului certificării, precum și în transcrierea datelor, rezultate ale încercărilor, calcule, concluziile evaluării.

- durata de suspendare a certificării;
- periodicitatea verificărilor sau a auditurilor.

11.3. Apelurile trebuie să fie redactate oficial, în scris, în limba română sau, atunci când persoana care a făcut apelul este stabilită în altă țară, în engleză sau franceză. Textul apelului trebuie să conțină:

- identificarea celui care a făcut sesizarea;
- identificarea clară a obiectului evaluării conformității;
- identificarea clară a deciziei OC ICSPM-CS care se solicită a fi reconsiderată sau, dacă e cazul, identificarea clară a documentului emis de OC ICSPM-CS care se solicită a fi corectat;
- argumentele furnizorului obiectului evaluării pentru reconsiderarea deciziei OC ICSPM-CS sau pentru corectarea documentului;
- alte propuneri de stingere a divergențelor.

11.4. Un apel trebuie înaintat în termen de maxim 15 zile de la data comunicării deciziei, cu excepția apelurilor care se referă la corectarea conținutului unui document de atestare a conformității.

11.5. Reclamațiile se pot referi la:

- lipsa de independență a evaluatorilor în stabilirea constatărilor și concluziilor evaluării conformității;
- lipsa de integritate profesională și /sau profesionalism a evaluatorilor,
- tratamentul preferențial aplicat clienților;
- comportamentul necorespunzător al personalului.

11.6. OC ICSPM-CS acceptă și tratează orice reclamație înaintată de furnizorii de produse certificate sau de utilizatorii de produse certificate, prin care aceasta își exprimă insatisfacția și solicită adoptarea de măsuri, care includ daune morale sau financiare.

11.7. Persoanele menționate anterior pot:

- să înainteze o reclamație către conducerea OC ICSPM-CS prin care solicită adoptarea de măsuri pentru stingerea divergențelor sau eliminarea prejudiciului;
- să înainteze o contestație către conducerea OC ICSPM-CS , în cazul în care sunt nemulțumite de decizia adoptată în urma unei reclamații;
- să înainteze o sesizare la autoritatea competentă în domeniu, în cazul în care sunt nemulțumite de rezultatul contestației;
- să acționeze pe cale legală.

11.8. Reclamațiile trebuie să fie redactate oficial, în scris, în limba română sau, atunci când persoana care a făcut reclamația este stabilită în altă țară, în engleză sau franceză. Textul reclamației trebuie să conțină:

- identificarea celui care a făcut sesizarea sau circumstanțele în care s-a obținut dovada sau informația de către personalul de certificare;
- aspectul reclamat;
- argumentele reclamantului privind veridicitatea reclamației;
- propunerea reclamantului de stingere a divergențelor;
- valoarea daunelor materiale cerute și modul de calculare al acestora, dacă e cazul.

11.9. O reclamație referitoare la o situație concretă (comportament greșit al evaluatorilor, produse neconforme) trebuie înaintată în termen de maxim 30 zile de la data identificării situației reclamate. O reclamație generală, care se referă la repetarea unor neconformități poate fi înaintată în orice moment.

11.10. Apelurile se analizează de OC ICSPM-CS, iar rezultatul se comunică în maxim 15 zile, cu excepția cazului în care rezolvarea necesită încercări când termenul maxim de este de 45 zile de la primirea apelului.

11.11. Reclamațiile se analizează de OC ICSPM-CS, iar rezultatul se comunică în maxim 45 zile de la primirea reclamației.

11.12. Divergențele nerezolvate se tratează conform legislației în vigoare.

12. Responsabilități ale clientului și ICSPM-CS

12.1. Drepturile și responsabilitățile clientului/solicitantului

12.1.1. Clientul are obligația să îndeplinească condițiile prevăzute la cap. 5.

12.1.2. Clientul trebuie să îndeplinească condițiile financiare prevăzute în contractul de certificare, pentru fiecare etapă a procesului de evaluare, în avans sau conform clauzelor contractuale. De asemenea, el trebuie să achite costurile reevaluărilor efectuate, ca urmare a depistării unor neconformități.

12.1.3. În cazul suspendării procedurii din vina clientului, clientul trebuie să achite costurile operațiilor efectuate anterior. În cazul sistării procedurii, clientul are obligația de a achita costul operațiilor deja efectuate, conform planificării, precum și 20% din costul etapei următoare.

12.1.4. Clientul poartă întreaga răspundere pentru activitățile proprii, documentele emise, declarațiile înscrise în documente și calitatea exemplarelor din modelul de EIP supuse certificării, chiar dacă a apelat la consultanți sau subcontractanți. Responsabilitățile sale se referă în principal la:

- furnizarea documentației tehnice și a eșantioanelor de produs în conformitate cu condițiile prevăzute în reglementarea tehnică aplicabilă, în prezentul document și în documentele conexe;
- furnizarea de date reale și corecte în documentația înaintată, precum și în cursul interviurilor efectuate;
- comunicarea oricărei intenții de modificare a modelului de EIP și înaintarea la OC ICSPM-CS a unei cereri pentru reevaluare, însoțite de documentația tehnică și exemplare din model modificate ;
- înaintarea la OC ICSPM-CS a unei cereri pentru reevaluare în cazul în care s-a efectuat o modificare legală a condițiilor inițiale de certificare (de exemplu amendarea legislației aplicabile) sau în cazul în care s-a retras prezumția de conformitate pentru standardul european armonizat în raport cu care s-a efectuat certificarea inițială din motive de securitate (standardul nou conține condiții mai dure, la un nivel superior standardului retras)
- înaintarea la OC ICSPM-CS a unei cereri pentru reevaluare în cazul în care s-a efectuat o comunicare oficială a OC ICSPM-CS privind modificarea condițiilor de certificare.

12.2. Solicitanții(clientii) au următoarele drepturi :

- Σ să obțină informații privind procedurile de evaluare și certificare corespunzătoare schemei de certificare aplicabile și privind cerințele pentru certificare ;
- Σ să refuze motivat nominalizarea unor evaluatori ai organismului de certificare ICSPM-CS sau desfășurarea activităților de încercare într-un anumit laborator subcontractant ;
- Σ să participe la efectuarea încercărilor ;
- Σ să obțină informații privind stadiul derulării încercărilor ;
- Σ să obțină explicații privind motivațiile unor decizii de evaluare ;
- Σ să formuleze documentat și să înainteze la INCDPM apeluri, contestații și reclamații privind deciziile adoptate de ICSPM-CS activitatea desfășurată de OC ICSPM-CS.

12.2.1. După acordarea certificării, clientul (titularul certificatului) poartă întreaga răspundere referitor la conformitatea produselor fabricate și furnizate cu CESS și modelul aprobat de OC ICSPM-CS, precum și în legătură cu daunele datorate pentru produsele defecte, conform legislației în vigoare.

12.2.2. Titularii de certificate de conformitate nu se pot prevala de documentele de certificare obținute de la OC ICSPM-CS pentru a fi exonerati în vreun fel de răspunderea ce le revine conform legilor în vigoare pentru produse care prezintă neconformități sau defecte în raport cu modelul aprobat.

12.2.3. În perioada de valabilitate a certificatelor de examinare EC de tip, titularii acestora, în calitate de furnizorii de produse certificate trebuie :

- să formuleze declarații privind certificarea numai referitoare la domeniul (modelul, tipul de model, exemplarele, producția sau lotul specific) pentru care aceasta a fost acordată ;
- să se străduiască să se asigure de faptul că nici un certificat sau raport și nici o parte a acestuia nu se folosește în mod abuziv și să nu facă nici o declarație referitoare la certificarea produsului său pe care organismul de certificare o poate considera abuzivă sau neautorizată ;
- la suspendarea sau retragerea certificării, să înceteze introducerea pe piață a modelului de EIP și utilizarea oricărui material publicitar care conține o referire la certificare și să returneze documentele de certificare, dacă se solicită de organismul de certificare;
- să comunice ICSPM-CS în timp util orice modificări care afectează semnificativ proiectul sau specificația produsului față de care este certificată conformitatea produsului sau schimbări privind proprietatea, structura sau managementul furnizorului sau orice alte informații care arată că produsul nu mai poate îndeplini cerințele sistemului de certificare; să nu livreze produsele modificate până la

- decizia ICSPM-CS;
- să păstreze în condiții de arhivă, timp de încă 10 ani de la data scoaterii din producție a modelului certificat, documentația tehnică și, opțional, un exemplar reprezentativ martor din modelul de EIP, ștampilate de OC ICSPM-CS ;
- să permită accesul reprezentanților organismului de certificare în spațiile de producție sau depozitare în scopuri de supraveghere a certificării, pentru a efectua inspecții ale produselor finite sau procesului de fabricație și examinarea înregistrărilor privind reclamațiile și auditul intern;
- să păstreze înregistrări ale tuturor reclamațiilor primite;
- să întreprindă acțiuni adecvate reclamațiilor primite, referitoare la conformitatea produsului cu cerințele standardului relevant și să efectueze înregistrări privind măsurile adoptate, verificarea implementării acestora și verificarea eficienței acestora (efectele asupra stării de conformitate) ;
- să întreprindă acțiuni adecvate ori de câte ori se semnalează deficiențe care afectează conformitatea cu cerințele pentru certificare și să efectueze înregistrări privind măsurile adoptate, verificarea implementării acestora și verificarea eficienței acestora (efectele asupra stării de conformitate) ;
- să înainteze la ICSPM-CS , la cererea acestuia, informații referitoare la reclamațiile primite și la alte deficiențe privind calitatea semnalate, indicând măsurile adoptate,
- să permită prelevarea fără costuri de ICSPM-CS a unui eșantion de EIP/an pentru efectuare de verificări (inspecții) privind conformitatea cu modelul certificat;
- să dea explicații, la cererea expresă și motivată a conducerii organismului, atunci când se dovedește că a utilizat incorect certificatele obținute;
- să efectueze verificări ale conformității produselor fabricate cu modelul care a făcut obiectul certificării pentru a se asigura de conformitatea fiecărui exemplar cu CESS și condițiile înscrise în certificat și să aplice marcajul CE pe fiecare exemplar sau pe cel mai mic ambalaj , în forma și cu dimensiunile corespunzătoare, acceptate de OC ICSPM-CS;
- să menționeze numele și adresa organismului în fișa de informații furnizate de producător și în declarația de conformitate CE.

12.3. Responsabilități ale OC ICSPM-CS

12.3.1. Organismul de certificare trebuie să efectueze activitățile relevante prevăzute în capitolul 6 în termenul prevăzut în contract, dacă nu se semnalează neconformități și să păstreze confidențialitatea asupra informațiilor furnizate de client sau obținute în cursul derulării procedurii.

12.3.2. OC ICSPM-CS este responsabil pentru verificarea conformității documentației și eșantioanelor de produs înaintate de client cu CESS aplicabile modelului de EIP și prevederile din legislația în vigoare. OC ICSPM este responsabil în principal pentru:

- identificarea tuturor cerințelor esențiale de sănătate și securitate aplicabile modelului de EIP ținând cont de domeniul de utilizare preconizat de producător;
- procurarea tuturor dovezilor obiective privind conformitatea modelului proiectat, definit prin documentația tehnică și eșantioanele înaintate de producător, cu cerințele esențiale de sănătate și securitate și referențialele aplicabile, în măsura în care astfel de dovezi sunt prevăzute în referențiale și în documentele OC ICSPM-CS,
- efectuarea activităților cu profesionalism, obiectivitate și imparțialitate;
- înscrisura în documentele de atestare a conformității a unor date reale și corecte;
- comunicarea cu celeritate (promptitudine) către client a oricăror informații privind neconformități în activitatea proprie sau a subcontractanților săi care ar putea pune în dubiu corectitudinea deciziilor adoptate și conținutul documentelor emise și efectuarea activităților de reevaluare fără perceperea unor taxe suplimentare.

12.3.3. OC ICSPM-CS este responsabil pentru păstrarea confidențialității asupra informațiilor furnizate de client sau obținute în cursul derulării procedurii, inclusiv asupra neconformităților semnalate în cursul derulării, față de orice parte, cu excepția autorității competente (MMFPS) și a altor organisme sau instituții prevăzute de lege.

12.3.4. Responsabilitatea OC ICSPM-CS nu se aplică în cazul existenței la momentul luării deciziei de certificare a unor deficiențe din cuprinsul standardelor europene armonizate aplicabile, dacă această deficiență nu a fost publicată și nici în cazul în care cunoștințele sau practicile existente la momentul respectiv erau insuficiente pentru a asigura o metodă obiectivă de evaluare a conformității.

12.3.5. Este interzis ca evaluatorii să furnizeze solicitantului consultații privind proiectarea sau realizarea EIP astfel încât să satisfacă condițiile. Prezentarea de explicații privind aplicarea procedurii sau natura neconformităților nu se consideră consultație.

13. Tarife aplicate de OC ICSPM-CS

Nr. crt.	Activitate principală	Activitate specifică	Tarif			
1	Discuții preliminare		$N_{ored} \times 75$			
2	Preevaluare	Preevaluare – procedură completă, model nou	120			
	Încercări	Încercări în laboratoare INCDDPM	Sumă variabilă, funcție de numărul de încercări			
		Încercări în laboratoare externe	$n \times N_{ore, suprav. inc} + CD + \text{Tarif laborator}$			
3	Evaluare Certificare examinare de tip/ Emitere documente de atestare	Evaluare documentații, performanțe	$N_{ore} \times 75$			
		Total evaluare propriu-zisă – procedură completă “examinare EC de tip”, model nou	500 Produs simplu	850 Produs mediu	1.200 Produs complex	1.600 Produs foarte complex
3		Certificare – procedură completă “examinare EC de tip”, model nou	500			
		Tarif suplimentar pentru certificare model cu variante- pentru fiecare variantă	50			
		Extindere, cu modificări de performanțe (modificări minore)	125			
		Extindere, modificare standard, modificări de performanțe	250			
		Comunicări menținere, modificări coduri	50			
		Transcriere certificare sub alt cod	750			
4	Servicii suplimentare	Servicii suplimentare de informare și inspecție (opțional)	120 lei/model/an			
5	Traduceri	Traduceri documente de atestare a conformității în limba engleză	50 lei/pag			
6	Taxă de urgență		- 10% din valoarea totală, pentru o durată de maxim 2 luni; 20% din valoarea totală, pentru o durată de maxim 1 lună			

Note:

1.. Costurile sunt fără TVA.

2. Numărul de ore sau zile tarificate pentru activități specifice (discuții preliminare, supravegheri încercări, evaluări, audituri la sediu), N_{ored} sau $N_{ore, suprav. inc}$ sau N_{ore} sau N_{ze} , se stabilesc prin negociere la încheierea contractelor subsidiare pentru fiecare comandă specifică de certificare și pot fi sub valorile indicate pentru procedurile complete, putând fi estimate până la fracțiuni de unitate de timp (0,25, 0,50, 0,75 ore, respectiv zile), în cazul în care activitatea a mai fost efectuată anterior și sunt evaluate doar modificări, de exemplu în cazul unor modele derivate de la modele certificate anterior. Numărul de experți implicați în evaluări, n , se stabilește de asemenea prin contracte subsidiare, funcție de complexitatea produselor evaluate.

3. În cazul unor evaluări parțiale, pentru modificări ale produsului sau variante minore, tariful pe o activitate specifică poate fi redus, dar nu mai puțin de 30 lei pentru preevaluare, 50 lei pentru evaluare și 50 lei pentru certificare (comunicări de menținere sau extindere)

Anexa 1 Domeniu de competență al OC ICSPM-CS

Grupe de produse din domeniul de competență notificat		Grupe de produse excluse din domeniul de competență notificat	
1.	Echipamente individuale de protecție împotriva zgomotului	1)	Apărători pentru urechi destinate înotătorilor pentru a preveni intrarea apei în urechi
2.	Echipamente individuale de protecție a ochilor	2)	EIP de concepție simplă – EIP a ochilor împotriva radiațiilor solare Ochelari cu efect corector, inclusiv ochelari de soare cu efect corector Ochelari de schi de toate tipurile, cu excepția celor cu efect corector Ochelari și ochelari-mască pentru înot și/sau scufundări
3.	Echipamente individuale de protecție a feței	3)	Viziere încorporate în căști proiectate și fabricate pentru utilizatorii de vehicule cu două sau trei roți
4.	Echipamente individuale de protecție a capului	4)	EIP de concepție simplă – basmale, bonete, căști ușoare împotriva scalpării Căști proiectate și fabricate pentru utilizatori de vehicule cu 2 sau 3 roți, inclusiv căștile pentru curse Căști proiectate și fabricate special pentru forțele armate sau pentru menținerea legii și ordinii
5.	Echipamente individuale de protecție a mâinii și brațului împotriva riscurilor mecanice	5)	Echipament și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate pentru a asigura protecție împotriva riscurilor întâlnite la manipularea materialelor fierbinți, care nu expun utilizatorul unei temperaturi mai mari de 50°C sau unor impacte periculoase și împotriva unor condiții atmosferice care nu sunt excesiv de reci, pentru uz profesional Echipament și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate pentru a asigura protecție împotriva agresiunilor mecanice ale căror efecte sunt superficiale (înțepături datorate coaserii, grădinarit, munci murdare, sport (inclusiv mănuși de box pentru antrenamente) Mănuși de box
6.	Echipamente individuale de protecție a mâinii și brațului împotriva căldurii [căldură < 100 °C]	6)	EIP de concepție simplă – pentru manipulare de obiecte calde cu temperaturi mai mici de 50°C – mănuși Echipament și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate pentru a asigura protecție împotriva riscurilor întâlnite la manipularea materialelor fierbinți, care nu expun utilizatorul unei temperaturi mai mari de 50°C sau unor impacte periculoase și împotriva unor condiții atmosferice care nu sunt excesiv de reci, pentru uz profesional
7.	Echipamente individuale de protecție a mâinii și brațului împotriva căldurii [căldură > 100°C și foc și flăcări]	7)	
8.	Echipamente individuale de protecție a mâinii și brațului împotriva frigului [frig > -50°C]	8)	EIP de concepție simplă – pentru lucru în condiții atmosferice care nu sunt extreme temperaturi mai mari de -5°C – mănuși termoizolante Echipament și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate pentru a asigura protecție împotriva riscurilor întâlnite la manipularea materialelor fierbinți, care nu expun utilizatorul unei temperaturi mai mari de 50°C sau unor impacte periculoase și împotriva unor condiții atmosferice care nu sunt excesiv de reci, pentru uz profesional
9.	Echipamente individuale de protecție a mâinii și brațului împotriva riscurilor electrice	9)	Unelte, scule, covoare electroizolante, păături electroizolante
10.	Echipamente individuale de protecție a mâinii și brațului	10)	EIP de concepție simplă – împotriva substanțelor chimice slab agresive – mănuși impermeabile, șorturi impermeabile

	împotriva substanțelor chimice		Unguente de protecție Echipament și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate special pentru forțele armate sau de menținere a legii și ordinei, inclusiv echipament de protecție împotriva contaminării biologice sau radiațiilor ionizante
11.	Echipamente individuale de protecție a mâinii și brațului împotriva agenților biologici	11)	Echipamente destinate protejării pacienților – mănuși, degetare pentru chirurgi Echipament și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate special pentru forțele armate sau de menținere a legii și ordinei, inclusiv echipament de protecție împotriva contaminării biologice sau radiațiilor ionizante
12.	Echipamente individuale de protecție a mâinii și brațului împotriva riscurilor care rezultă din activități sportive	12)	EIP de concepție simplă – mănuși, plasturi împotriva agresiunilor mecanice superficiale minore
13.	Echipamente individuale de protecție a labei piciorului și piciorului împotriva riscurilor mecanice	13)	EIP de concepție simplă – încălțăminte de tip ușor, plasturi împotriva agresiunilor mecanice superficiale minore EIP a membrilor inferioare împotriva tăierii cu ferăstrău ținut cu mâna Echipament sportiv (în special încălțăminte sportivă) și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate pentru a asigura protecție împotriva șocurilor și vibrațiilor minore care nu afectează zone vitale ale corpului și a căror efecte nu pot cauza leziuni ireversibile Unele echipamente proiectate și fabricate pentru a mări confortul și performanțele, cum ar fi încălțăminte și mănuși, de exemplu încălțăminte pentru jogging care conțin componente destinate să absoarbă șocurile în cursul mersului, alergării etc. sau să asigure o bună aderență și stabilitate.
14.	Echipamente individuale de protecție a labei piciorului și piciorului împotriva căldurii [căldură < 100 °C]	14)	Echipament și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate pentru a asigura protecție împotriva condițiilor atmosferice, pentru uz privat
15.	Echipamente individuale de protecție a labei piciorului și piciorului împotriva căldurii [căldură > 100°C și foc și flăcări]	15)	
16.	Echipamente individuale de protecție a labei piciorului și piciorului împotriva frigului [frig > - 50°C]	16)	EIP de concepție simplă – pentru lucru în condiții atmosferice care nu sunt extreme temperaturi mai mari de -5°C –veste termoizolante, îmbrăcăminte împotriva ploii Echipament și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate pentru a asigura protecție împotriva condițiilor atmosferice care nu sunt nici excepționale nici extreme, pentru uz profesional Echipament și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate pentru a asigura protecție împotriva condițiilor atmosferice, pentru uz privat
17.	Echipamente individuale de protecție a labei piciorului și piciorului împotriva riscurilor electrice	17)	
18.	Echipamente individuale de protecție a labei piciorului și piciorului împotriva substanțelor chimice	18)	EIP de concepție simplă – împotriva substanțelor chimice slab agresive – cizme impermeabile Echipament și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate special pentru a fi utilizate de către forțele armate sau pentru menținerea legii și ordinei, inclusiv echipament pentru protecția împotriva contaminării biologice sau împotriva radiațiilor ionizante
19.	Echipamente individuale de protecție a labei piciorului și piciorului împotriva agenților biologici	19)	Echipamente destinate protejării pacienților – supraîncălțări pentru chirurgi Echipament și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate special pentru a fi utilizate de către forțele armate

			sau pentru menținerea legii și ordinei, inclusiv echipament pentru protecția împotriva contaminării biologice sau împotriva radiațiilor ionizante
20.	Echipamente individuale de protecție a labei piciorului și piciorului împotriva riscurilor care rezultă din activități sportive	20)	Anumite sortimente de încălțăminte, în special încălțăminte sportivă, care conțin componente destinate să absoarbă șocurile în timpul mersului, alergării etc. sau să asigure o bună aderență sau stabilitate. Aceste componente trebuie să fie considerate ca destinate mării confortului Notă: Această categorie include în special ghete de fotbal și de rugby și ghete cu crampe
21.	Echipamente individuale de protecție a pieptului și a zonei inghinale împotriva riscurilor care rezultă din activități sportive	21)	Echipament sportiv (în special încălțăminte sportivă) și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate pentru a asigura protecție împotriva șocurilor și vibrațiilor minore care nu afectează zone vitale ale corpului și a căror efecte nu pot cauza leziuni ireversibile
22.	Echipamente individuale de protecție generală a corpului (îmbrăcăminte) împotriva riscurilor mecanice	22)	Îmbrăcăminte și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate special pentru forțele armate sau de menținere a ordinii, inclusiv îmbrăcăminte sau veste anti-glonț Îmbrăcăminte obișnuită și/sau accesorii (detașabile sau nu) sau îmbrăcăminte pentru sport și/sau accesorii (care nu asigură protecție specifică), inclusiv uniforme
23.	Echipament individuale de protecție generală a corpului (îmbrăcăminte) împotriva căldurii [căldură < 100 °C]	23)	Îmbrăcăminte și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate pentru a asigura protecție împotriva condițiilor atmosferice care nu sunt nici excepționale nici extreme, pentru uz personal
24.	Echipamente individuale de protecție generală a corpului (îmbrăcăminte) împotriva căldurii [căldură > 100°C și foc și flăcări]	24)	
25.	Echipamente individuale de protecție generală a corpului (îmbrăcăminte) împotriva frigului [frig > -50°C]	25)	Îmbrăcăminte și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate pentru a asigura protecție împotriva condițiilor atmosferice care nu sunt nici excepționale nici extreme, pentru uz personal Îmbrăcăminte obișnuită și/sau accesorii (detașabile sau nu) sau îmbrăcăminte pentru sport și/sau accesorii (care nu asigură protecție specifică), inclusiv uniforme
26.	Echipamente individuale de protecție generală a corpului (îmbrăcăminte) împotriva riscurilor electrice	26)	
27.	Echipamente individuale de protecție generală a corpului (îmbrăcăminte) împotriva substanțelor chimice	27)	Echipamente individuale de protecție generală a corpului (îmbrăcăminte) împotriva contaminării cu substanțe radioactive și a radiațiilor ionizante Îmbrăcăminte și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate special pentru forțele armate sau de menținere a ordinii, inclusiv îmbrăcăminte de protecție împotriva contaminării biologice sau radiațiilor ionizante
28.	Echipamente individuale de protecție generală a corpului (îmbrăcăminte) împotriva agenților biologici	28)	Echipamente destinate protejării pacienților – îmbrăcăminte pentru chirurgi Îmbrăcăminte și/sau accesorii (detașabile sau nu) proiectate și fabricate special pentru forțele armate sau de menținere a ordinii, inclusiv împotriva contaminării biologice
29.	Echipamente individuale de protecție generală a corpului (îmbrăcăminte) împotriva riscurilor care rezultă din activități sportive	29)	Echipamente individuale de protecție generală a corpului (îmbrăcăminte) activități sportive, care protejează doar împotriva agenților atmosferici (costume pentru ski) Unele echipamente proiectate și fabricate pentru a mări confortul și performanțele, cum ar fi încălțăminte și mănuși, de exemplu încălțăminte pentru jogging și mănuși de sport care conțin componente destinate să absoarbă șocurile în cursul mersului, alergării etc. sau să asigure o bună aderență

			și stabilitate.
30.	Echipamente individuale de protecție respiratorie	30)	Orice echipament de protecție respiratorie proiectat și fabricat special pentru a fi utilizat de către forțele armate sau pentru menținerea legii și ordinii Echipamente respiratorii pentru salvare Aparate pentru respirație artificială utilizate în sector medical, Măști chirurgicale Apărători pentru nări destinate înotătorilor pentru a preveni pătrunderea apei în nări Aparate respiratorii pentru scufundare
31.	Echipamente de protecție împotriva căderilor de la înălțime	31)	Puncte de ancorare care formează o parte integrală a unei structuri și fațade din rocă Echipament pentru a accede sau a părăsi poziții situate la înălțime (scaune, coborâtoare care nu sunt prevăzute cu un sistem integrat de reglare a vitezei etc.) Echipament pentru alpinism, escaladare pe rocă, speologie (șuruburi de gheață, coborâtoare care nu sunt prevăzute cu un sistem integrat de reglare a vitezei, echipament pentru cățărare pe coardă etc.) Echipament-suport (centuri scaun) proiectate și fabricate pentru utilizare cu parașute, parapante, deltaplane etc. și care nu sunt utilizate pentru alt scop decât cel pentru care au fost proiectate. Parașute de urgență/de salvare
32.	Echipament individual de protecție împotriva înecului și mijloace ajutătoare de plutire	32)	Echipamente individuale de protecție pentru scufundare (costume pentru imersie, dispozitive de plutire care se trag) Mijloace de salvare și veste de salvare pentru utilizare în caz de urgență pe nave și aeronave de pasageri Echipamente ajutătoare pentru plutire care nu sunt ținute de utilizator (cum ar fi plăcile din materiale tip spumă etc.) Echipamente ajutătoare pentru plutire care nu sunt proiectate pentru fi menținute pe poziție prin purtare sau ca să asigure poziționarea cu capul sus a purtătorului (așa numitele «tipul de tragere», centuri de plutire etc)
33.	Domenii specializate de competență: Îmbrăcăminte de mare vizibilitate	33)	Îmbrăcăminte sau accesorii pentru utilizare neprofesională, cu vizibilitate sporită
34.	Domenii specializate de competență:- Îmbrăcăminte de protecție pentru pompieri	34)	
35.	Domenii specializate de competență:- Protecție împotriva tăierii cu cuțitul	35)	EIP a corpului împotriva tăierii cu ferăstrău ținut cu mâna
36.		36)	Echipamente individuale de lucru Materiale de execuție a EIP Piese de schimb pentru EIP