



**INSTITUTUL NATIONAL DE CERCETARE – DEZVOLTARE
PENTRU PROTECTIA MUNCII
I.N.C.D.P.M. „Alexandru Darabont” - București
ORGANISMUL DE CERTIFICARE**

B-dul Ghencea nr. 35 A, Sector 6, București, cod 061692
Telefon comun: (021) 3.13.21.58; 3.14.43.85 ; prin centrală : (021)
3.13.17.26/3.13.17.29 int. 212 (secretariat); int. 214(EIP)
Telefon EIP: 021-314.43.30
Fax : (021) 3.15.78.22- INCDPM;
E-mail: icspm-cs@protectiamuncii.ro sau office@inpm.ro
Pagină web: inpm.ro
Organism notificat (domeniul EIP): NB 2756

MAPA INFORMATIVĂ EIP

**Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor
individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă
(Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP)**

Data aprobării: 28.08.2023

Data intrării în vigoare: 01.09.2023

APROBAT :	Președinte organism de certificare dr. ing. Doru Costin DARABONT
ELABORAT	Responsabil cu asigurarea calității Ing. Emilia DOBRESU
VERIFICAT	Șef certificare EIP dr. ing. Nicoleta CRĂCIUN

Editia 1 Rev. 0

Exemplar nr. 1 2 3 4 5

Pag.1 din 19

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, fotocopiare, microfilme, etc) este interzisă dacă nu există
acordul scris al OC ICSPM-CS.

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Ediția: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 2 din 19

CUPRINS

1	Scop.....	3
2	Termeni și abrevieri.....	3
2.1	Termeni.....	3
2.2	Abrevieri.....	5
3	Prezentare generală a INCDPM și a organismului de certificare produse.....	6
4	Surse de finanțare.....	7
5	Domenii de competență EIP și proceduri aplicate.....	8
5.1	Generalități.....	8
5.2	Domenii de competență și proceduri/scheme generale aplicate la certificare EIP - sistemul de certificare reglementat.....	9
5.3	Domenii de competență și proceduri/scheme de certificare aplicate EIP în cadrul sistemului de certificare voluntar /nereglementat.....	11
6	Reguli aplicabile la certificarea produselor din domeniul de competență și etape ale procesului de certificare.....	12
7	Documente disponibile și modele de formulare aflate pe site-ul INCDPM.....	15
10	Informarea altor părți referitoare la certificările acordate de OC EIP sau la deciziile de certificare luate de OC EIP.....	18
11	Modificări față de ediția sau revizia precedentă.....	19

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Ediția: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 3 din 19

1 Scop

Prezentul document este destinat clienților organismului de certificare din cadrul Institutului Național de Cercetare-Dezvoltare pentru Protecția Muncii – I.N.C.D.P.M. “Alexandru Darabont” din București care solicită aplicarea unei proceduri/scheme de certificare:

- **conform regulilor specifice sistemului reglementat**, referitoare la echipamente individuale de protecție; sau
- **conform regulilor sistemului nereglementat de certificare**, pentru alte echipamente individuale utilizate la locul de muncă care nu se supun certificării obligatorii de către un organism notificat conform legislației armonizate existente; sunt incluse în acest grup echipamente individuale de protecție categoria I sau destinate exclusiv forțelor de ordine și armatei, echipamente individuale de lucru sau de salvare în cazul lucrului la înălțime, materiale de execuție sau componente ale echipamentelor menționate anterior

Documentul se aplică de asemenea când clienții solicită evaluări parțiale ale conformității cu cerințele pentru certificare, ale unuia sau mai multor obiecte (de exemplu doar documentație sau doar eșantioane etc), fără a se parcurge întregul proces de certificare.

2 Termeni și abrevieri

2.1 Termeni

Pentru scopurile acestui document se aplică termenii și definițiile din referențialele aplicabile. În continuare explicităm principalii termeni utilizați:

Cerințe esențiale de sănătate și securitate = cerințe generale pe care trebuie să le îndeplinească un echipament individual de protecție astfel încât să-și îndeplinească funcția de protecție împotriva riscurilor din mediul de lucru, pentru care a fost proiectat și realizat, fără a genera el însuși riscuri suplimentare prin construcția sa sau printr-o utilizare greșită.

Cerințe esențiale de sănătate și securitate aplicabile echipamentelor individuale de protecție sunt stabilite în Anexa II la Regulamentul (UE) 2016/425

cerințe de sănătate și securitate = cerințe generale aplicabile unui echipament individual, astfel încât să fie sigur, în conformitate cu prevederile din legislația română referitoare la securitatea generală a produselor, la utilizarea echipamentelor individuale de protecție sau din alte reglementări tehnice române nearmonizate, din standarde și alte documente normative

Cerințele de sănătate și securitate sunt similare cerințelor esențiale și nu se referă la fiabilitate, estetică modă, preț.

- cerințe pentru produs = cerințe care au legătură directă cu un produs, specificate în standard sau în alte documente normative identificate prin schema de certificare

- cerințe pentru certificare = cerințe specificate, inclusiv cerințele pentru produs, care

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Ediția: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 4 din 19

- certificare	<p>sunt îndeplinite de client ca o condiție pentru stabilirea sau menținerea certificării; includ cerințe impuse clientului de organismul de certificare (de regulă prin acordul de certificare) sau prin schema de certificare, cum ar fi: încheierea acordului de certificare, plata tarifelor, furnizarea de informații privind modificările aduse produsului certificat, furnizarea accesului la produsele certificate pentru supraveghere</p> <p>= activitate de evaluare a conformității de terță parte</p> <p>= atestare de terță parte referitoare la produse, procese, sisteme sau persoane, unde atestare = emiterie a unei declarații, bazată pe o decizie în urma unei analize care stipulează că îndeplinirea cerințelor specificate a fost demonstrată</p>
Echipament individual de protecție	= echipamente proiectate și fabricate pentru a fi purtate sau utilizate de o persoană pentru a se proteja împotriva unuia sau mai multor riscuri la adresa sănătății sau securității sale
Echipament individual de protecție categoria I de risc	<p>= EIP care protejează exclusiv împotriva riscurilor minime: specificate în anexa nr. 1a Regulamentul (UE) 2016/425, respectiv:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) leziuni mecanice superficiale; (b) contact cu agenți de curățare cu acțiune slabă sau contact prelungit cu apa; (c) contact cu suprafețe fierbinți, a căror temperatură nu depășește 50 °C; (d) vătămarea ochilor din cauza expunerii la soare (alta decât cea survenită în cursul observării soarelui); (e) condiții atmosferice care nu sunt de natură extremă. <p>NOTĂ 1: In vorbirea curentă se utilizează și termenul "EIP de concepție simplă"</p> <p>NOTĂ 2: Aceste echipamente individuale de protecție nu se supun procedurilor de evaluare a conformității/certificare prevăzute de Regulamentul (UE) 2016/425 la organisme notificate</p>
Echipament individual de lucru	= echipamente individuale sau proiectate și fabricate pentru a fi purtate sau utilizate de o persoană în timpul lucrului fără a sigura protecție împotriva unor riscuri specifice, ci, de exemplu, pentru a preveni uzura prematură a îmbrăcăminte și încălțăminte proprii, pentru a asigura o vizibilitate mărită a lucrătorilor, pentru protecția produselor din mediul de lucru sau pentru a desfășura o anumite activitate în condiții de securitate
- evaluarea conformității	= demonstrare a îndeplinirii cerințelor specificate referitoare la un produs, proces, sistem sau persoană
- domeniu al certificării	<p>= identificare a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - produsului (produselor), procesului (proceselor) sau a serviciului (serviciilor) pentru care este acordată certificarea; - schemei de certificare aplicabile; - a standardului (standardelor) și a altui (altor) document (documente) normativ (normative), inclusiv a datei de publicare a acestora, față de care se judecă dacă

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Ediția: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 5 din 19

produsulu (produsele), procesul (procesele) sau serviciul (serviciile) sunt conforme.

Model de produs/EIP	= unul sau mai multe exemplare de produs, reprezentative pentru un anumit proiect (aceleași caracteristici constructive și funcționale de bază, aceleași materiale pentru componentele principale), pentru anumite caracteristici tehnice (aceleași tehnologie de bază) și pentru o anumită utilizare (aceleași funcțiuni principale). Un model/tip de model de produs poate fi produs în serie sau ca un singur exemplar/unicat. Un model/tip poate avea mai multe variante; cu toate acestea, pentru a fi considerate ca aparținând aceluiași model/tip, variantele trebuie să aibă același proiect de bază, să aibă aceeași utilizare prevăzută, să respecte aceleași CESS și aceleași referențiale, să fie realizate în majoritate din aceleași materii prime sau componente, cu aceleași furnizori
- schemă de certificare	= sistem de certificare asociat produselor specificate, pentru care se aplică aceleași cerințe specificate, reguli și proceduri specific
Variante	= grupuri specifice de produse din cadrul unui model, care se diferențiază prin materii prime secundare, dimensiuni, elemente funcționale menite a spori confortul, mărimi/dimensiuni, culori.

2.2 Abrevieri

În cuprinsul acestui manual al calității și în alte documente ale sistemului calității se utilizează următoarele abrevieri:

- **Regulamentul (UE) 2016/425** = Regulamentul (UE) 2016/425 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind echipamentele individuale de protecție și de abrogare a Directivei 89/686/CEE a Consiliului
- **CESS** = cerințe esențiale de sănătate și securitate, așa cum sunt specificate în Directivele europene sau în Regulamentul (UE) 2016/425
- **CSS** = cerințe de sănătate și securitate
- **EIP** = echipament individual de protecție
- **EIL** = echipament individual de lucru
- **HG** = Hotărâre de Guvern;
- **OC** sau **OC ICSPM - CS** = organismul de certificare produse din cadrul Institutului Național de Cercetare-Dezvoltare pentru Protecția Muncii – I.N.C.D.P.M. “Alexandru Darabont” din București;
- **OC EIP** = domeniul EIP al organismului de certificare din INCDPM
- **INCDPM** = Institutul Național de Cercetare-Dezvoltare pentru Protecția Muncii – I.N.C.D.P.M. “Alexandru Darabont” din București;
- **MM** = Ministerul Muncii și Solidarității Sociale, autoritatea națională competentă pe domeniul EIP
- **RENAR** = organismul național român de acreditare
- **Șef certificare EIP** = persoana cu atribuții de coordonare a domeniului de certificare echipamente individuale de protecție..

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Ediția: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 6 din 19

3 Prezentare generală a INCDPM și a organismului de certificare produse

INCDPM este unicul institut național de cercetare-dezvoltare în domeniul sănătății și securității în muncă cu personalitate juridică, cu autonomie administrativă și financiară, aflat în coordonarea Ministerului Educației. Desfășoară activități ce includ: cercetarea cauzelor accidentelor de muncă și îmbolnăvirilor profesionale, evaluarea riscurilor la echipamentele utilizate în procesul muncii, detectare de noxe și evaluarea pericolelor și riscurilor la locul de muncă, elaborarea și verificarea metodelor și procedurilor de determinare a riscurilor și de protecție împotriva acestora, elaborare de norme, documente tehnice și materiale informative. INCDPM efectuează studii și cercetări în domeniul sănătății și securității în muncă, la solicitările agenților comerciali sau finanțate prin planuri și programe naționale sau europene.

INCDPM desfășoară activitățile prin laboratoare și colective de cercetare și încercări.

INCDPM este integrat în structurile profesionale în domeniu și deține președinția și secretariatul mai multor comitete tehnice de standardizare, printre care CT 227 "Mijloace Individuale de protecție", CT 223 "Securitatea echipamentelor tehnice", CT 54 "Ergonomie", CT 136 "Instalații electrice în construcții", CT 274 "Securitatea muncii. Protecția omului împotriva zgomotului și vibrațiilor", CT 279 "Expunerea corpului uman la câmpuri electromagnetice", CT 157 "Lămpi și echipamente conexe", CT 240 "Tehnica iluminatului".

Prin laboratoarele de cercetare specializate, INCDPM poate efectua încercări specifice în conformitate cu standarde române sau standarde armonizate referitoare la echipamente individuale de protecție, determinarea noxelor chimice sau biologice la locul de muncă, mașini sau componente de securitate, echipamente electroizolante. Laboratorul MIP din INCDPM este acreditat (certificat LI 1261) pentru efectuarea de încercări asupra EIP (în special încălțăminte, mănuși, îmbrăcăminte de protecție etc.), INCDPM urmărește să-și asigure dotarea tehnică necesară pentru a efectua toate încercările prevăzute în standardele române sau europene referitoare la anumite tipuri de EIP.

Adresa INCDPM este :

Institutul Național de Cercetare Dezvoltare pentru Protecția Muncii – I.N.C.D.P.M. "Alexandru Darabont"

B-dul Ghencea nr. 35 A, Sector 6, București, cod 061692

Telefon : (021) 3.13.21.58; 3.14.43.85; prin centrală : (021) 3.13.17.26/3.13.17.29 int. 212 (secretariat)

Fax : (021) 3.15.78.22

E-mail: office@inpm.ro

Pagină web: <http://www.inpm.ro>,

OC ICSPM - CS este un organism de certificare produse, respectiv EIP și echipamente de muncă (EM), care funcționează în conformitate cu standardele EN ISO CEI 17065 și parțial conform SR EN ISO/CEI 17021-1 și efectuează în cadrul INCDPM activități în legătură cu evaluarea conformității și certificarea produselor, astfel încât să fie independente de alte activități. Activitatea se desfășoară prin personalul permanent din cadrul structurii "Organism de certificare" și prin personal nominalizat, instruit adecvat, din cadrul altor laboratoare din

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Editia: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 7 din 19

INCDPM, coordonate de Șeful de certificare EIP respectiv EM.

Organismul de certificare funcționează începând cu anul 1995, când prin Ordinul ministrului muncii nr. 179/09.11.1995 s-a reorganizat "Laboratorul de Atestare a calității produselor din punct de vedere al Securității Muncii" . Începând cu anul 1996 a fost recunoscut de Ministerul Muncii și Protecției Sociale pentru certificarea echipamentelor tehnice utilizate în procesul de muncă și a echipamentelor individuale de protecție» în conformitate cu legislația în vigoare.

Începând cu anul 2007, OC ICSPM - CS a fost acreditat de RENAR ca organism de certificare produse pentru domeniul mașinilor industriale, componentelor de securitate, echipamentelor electrice de joasă tensiune și altor EM (denumite anterior echipamente tehnice), EIP și echipamentelor individuale de lucru, a materialelor de execuție și componentelor acestora (certificat de acreditare: nr. 077-C) și a fost desemnat de Ministerul Muncii și notificat de Comisia Europeană pentru aplicarea procedurilor prevăzute de directiva 98/37/CE (modificată ca directiva 2006/42/CE), pentru mașini și de directiva 89/686/CEE pentru echipamente individuale de protecție (număr de identificare 1805).

Începând cu data de 20.04.2018 organismul de certificare din INCDPM a fost reacreditat pentru domeniul EIP în raport cu noua reglementare europeană referitoare la EIP, Regulamentul (UE) 2016/425, iar din data de 14.05.2018 a fost notificat pentru aplicarea procedurilor prevăzute de Regulamentul (UE) 2016/425, sub numărul de identificare 2756. În prezent organismul de certificare- domeniul EIP nu mai este acreditat decât pentru aplicarea procedurilor prevăzute de Regulamentul (UE) 2016/425 pentru grupe de produse din categoria de risc II și III; nu este acreditat pentru EIP de categoria I de risc și nici pentru alte echipamente individuale care nu intră sub incidența acestei legislații.

Adresa organismului de certificare din INCDPM este aceeași cu a INCDPM.

4 Surse de finanțare

OC ICSPM-CS dispune de stabilitatea financiară și de resursele necesare pentru activitățile sale.

OC efectuează evaluări și certificări pe baze economice, asigurându-și astfel o parte din resursele necesare remunerării personalului permanent și personalului nepermanent. OC aplică tarife specifice pentru principalele servicii furnizate clienților și proceduri adecvate de repartizare a mijloacelor financiare obținute de către structurile proprii, defalcate în funcție de natura activităților desfășurate.

Resursele economice din activitatea de certificare sunt sau pot fi completate și cu alte resurse provenite din lucrări de cercetare ale personalului permanent, întocmirea și vânzarea de materiale informative și publicații proprii, susținere de cursuri de instruire, subvenții, sponsorizări, cesiuni, donații sau orice alte resurse autorizate prin lege, cu condiția să nu prezinte un risc pentru imparțialitate.

Situația financiară a OC este analizată periodic de către managementul de la cel mai înalt nivel.

Supravegherea financiară este efectuată de INCDPM.

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Ediția: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 8 din 19

5 Domenii de competență EIP și proceduri aplicate

5.1 Generalități

OC EIP efectuează evaluări ale conformității/ certificări pentru următoarele grupe de produse conform **sistemului reglementat**:

- echipamente individuale de protecție (EIP) – în raport cu CESS aplicabile, prin procedurile/schemele descrise în Regulamentul (UE) 2016/425 (sistemul reglementat de certificare, coordonat de MM) – ca organism notificat (NB 2756, domeniul EIP); domeniul de competență acreditat și notificat este cel publicat la adresa web: www.inpm.ro, cu link la adresa RENAR și a Comisiei Europene http://ec.europa.eu/growth/tools-databases/nando/index.cfm?fuseaction=country.nb&refe_cd=NANDO_INPUT_238587

OC EIP efectuează evaluări ale conformității/ certificări pentru următoarele grupe de produse conform **regulilor sistemului voluntar (nereglementat) și neacreditat**:

- echipamente individuale de protecție de concepție simplă (încadrate conform Anexei 1/Regulamentul (UE) 2016/425 în categoria I de risc) sau EIP cu destinație specială (numai pentru armată sau forțele de ordine), alte echipamente individuale fără rol de protecție sau componente, materiale și semifabricate de execuție a acestora - în raport cu CESS din Regulamentul (UE) 2016/425 sau cu CSS similare CESS și cu standarde și alte documente normative aplicabile.

OC EIP aplică scheme specifice de certificare, care acoperă subgrupe de produse care prezintă aceleași caracteristici generale constructive și funcționale sau același domeniu de utilizare. Elementele acestor scheme pot fi cuplate cu supravegherea producției, cu evaluarea și supravegherea sistemului de management al clientului sau cu ambele. Schemele de certificare aplicate sunt descrise în proceduri generale sau specifice de evaluare a conformității și în documentele informative puse la dispoziția clienților.

Cerințele față de care sunt evaluate produsele unui client sunt cuprinse în legislație (de exemplu, cerințele esențiale de securitate și sănătate din Regulamentul (UE) 2016/425 și/ sau cerințele de securitate și sănătate din legislația referitoare la securitatea generală a produselor și, după caz, la echipamente individuale utilizate la locul de muncă), alte acte legislative nearmonizate, sau în standardele europene armonizate și alte documente normative.

Dacă sunt cerute explicații cu privire la aplicarea acestor documente pentru o schemă de certificare specifică, acestea sunt formulate de persoane sau comitete tehnice relevante și imparțiale, care posedă competența tehnică necesară. Astfel de explicații sunt puse la dispoziție clienților, la cerere, de către organismul de certificare.

OC EIP dispune de documente și materiale informative, care detaliază domeniul de competență, specificând tipurile de EIP care se încadrează în cele două sisteme (reglementat și nereglementat) și procedurile aplicabile. De asemenea, a stabilit proceduri care detailează regulile aplicabile pentru diferitele sisteme de certificare și scheme de certificare aplicate.

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Ediția: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 9 din 19

5.2 Domenii de competență și proceduri/scheme generale aplicate la certificare EIP - sistemul de certificare reglementat

De la data acreditării și notificării, OC EIP aplică procedurile de evaluare a conformității prevăzute de Regulamentul (UE) 2016/425 corespunzătoare, pentru EIP care se încadrează în grupele și sunt destinate a proteja împotriva riscurilor următoare:

- Echipamente de protecție a ochilor
- Echipamente de protecție a feței
- Echipamente de protecție a picioarelor și împotriva alunecării
- Echipamente de protecție generală a corpului (îmbrăcăminte)
- Echipamente de protecție a mâinii și brațelor
- Echipamente de protecție a capului
- Echipamente de protecție), împotriva frigului [frig > -50°C]
- Echipamente de protecție împotriva căldurii [căldură < 100 °C]
- Echipamente de protecție împotriva căldurii [căldură > 100°C și foc și flăcări]
- Echipamente de protecție respiratorie, cu excepția aparatelor de scufundare, de evacuare, izolante autonome cu oxigen comprimat sau cu oxigen-azot comprimat și a celor utilizate în subteran
- Echipamente de protecție împotriva șocurilor electrice
- Echipamente de protecție împotriva căderilor de la înălțime
- Echipamente de protecție împotriva substanțelor și amestecurilor de substanțe periculoase pentru sănătate
- Echipamente de protecție împotriva radiațiilor neionizante
- Echipamente de protecție împotriva riscurilor mecanice
- Echipamente de protecție împotriva compresiunii statice
- Domenii specializate de competență: Îmbrăcăminte de protecție pentru pompieri
- Domenii specializate de competență: Îmbrăcăminte de mare vizibilitate
- Domenii specializate de competență: Echipamente de protecție pentru atmosfere potențial explozive

In domeniul de competență **reglementat** al OC ICSPM-CS nu sunt incluse EIP special destinate pentru practicarea sporturilor, chiar dacă se încadrează în grupele de produse specificate mai sus.

Se aplică următoarele proceduri de evaluare a conformității și certificare pentru EIP:

- a) **procedura "examinare UE de tip (modul B)", în conformitate cu Anexa V din Regulamentul (UE) 2016/425**

Examinarea UE de tip se aplică atât EIP care se încadrează în categoria de risc II, cât și EIP care se încadrează în categoria de risc III, așa cum sunt definite aceste categorii în Anexa I din Regulamentul (UE) 2016/425. Se aplică separat pentru fiecare model de EIP și cel mult pentru un model și variantele acestuia. **Procedura** constă în examinarea documentației tehnice și a eșantioanelor de EIP (efectuare de examinări + încercări de tip), iar în cazul în care tipul respectă cerințele esențiale de sănătate și securitate, OC EIP emite un "certificat de examinare UE de tip", cu valabilitate 5 ani

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Ediția: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 10 din 19

b) procedura "conformitatea cu tipul bazată pe controlul intern al producției, plus verificări supravegheate ale produselor la intervale aleatorii (Modulul C2)", în conformitate cu Anexa VII din Regulamentul (UE) 2016/425

Se aplică, la cererea unui client/solicitant pentru modele de EIP care se încadrează în categoria de risc III, așa cum este definită această categorie în Anexa I din Regulamentul (UE) 2016/425, respectiv EIP destinate să protejeze împotriva riscurilor care pot provoca consecințe foarte grave, cum ar fi decesul sau afectarea în mod ireversibil a sănătății. Se aplică pentru fiecare model de EIP și cel mult pentru un model și variantele acestuia, pentru care s-a emis anterior un "certificat de examinare UE de tip" de către un organism notificat. Procedura constă în prelevarea în fiecare an de eșantioane din producția curentă și verificarea conformității acestora cu modelul certificat și a omogenității producției. În cazul în care se constată că producția este omogenă, EIP produse sunt conforme cu tipului descris în certificatul de examinare UE de tip și cu cerințele aplicabile din Regulament, OC EIP emite un Raport de testare, cu valabilitate 1 an.

c) procedura "conformitatea de tip bazată pe asigurarea calității procesului de producție (Modulul D)", în conformitate cu Anexa VIII din Regulamentul (UE) 2016/425

Se aplică, la cererea unui client/solicitant pentru modele de EIP care se încadrează în categoria de risc III, așa cum este definită această categorie în Anexa I din Regulamentul (UE) 2016/425, respectiv EIP destinate să protejeze împotriva riscurilor care pot provoca consecințe foarte grave, cum ar fi decesul sau afectarea în mod ireversibil a sănătății. Se aplică pentru producția unor EIP pentru care s-au emis anterior "certIFICATE de examinare UE de tip" de către un organism notificat. Procedura constă în aprobarea sistemului calității aplicat de producător în urma examinării documentației specifice și a vizitei la sediul/sediile de producție, urmată de supravegherea anuală a sistemului, prin vizite la sediu. În cazul în care examinarea și testarea arată că producția este omogenă și EIP sunt în conformitate cu tipul descris în certificatul de examinare UE de tip și cu cerințele esențiale de sănătate și securitate aplicabile, OC EIP emite un Certificat de aprobare a sistemului calității, cu valabilitate 3 ani, reconfirmat anual în urma supravegheților.

Ultimele două proceduri (b și c) se aplică EIP destinate să protejeze împotriva unor riscuri care pot provoca consecințe foarte grave, cum ar fi decesul sau afectarea în mod ireversibil a sănătății. În această categorie sunt incluse următoarele riscuri împotriva cărora asigură protecție EIP pentru care OC ICSPM-CS a solicitat notificarea:

- substanțe și amestecuri care sunt nocive pentru sănătate – de exemplu, echipamente de protecție respiratorie, echipamente de protecție a mâinilor, a corpului (îmbrăcăminte);
- atmosfere cu deficiențe de oxigen – de exemplu, echipamente de protecție respiratorie, echipamente de protecție a corpului (îmbrăcăminte) complet etanșă;
- medii cu temperaturi înalte, ale căror efecte sunt comparabile cu cele ale unei temperaturi a aerului de cel puțin 100 °C – de exemplu, echipamente de protecție a mâinilor, echipamente de protecție a corpului (îmbrăcăminte), inclusiv pentru pompieri;
- căderi de la înălțime;
- șoc electric și lucrul sub tensiune – de exemplu, mănuși electroizolante, încălțăminte electroizolantă.

OC ICSPM-CS nu acceptă o solicitare/cerere și nu aplică o procedură prevăzută în Regulamentul (UE) 2016/425, dacă tipul (modelul) de EIP nu se încadrează în grupele de

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Ediția: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 11 din 19

EIP din domeniul acreditat și notificat și nici dacă respectivul EIP asigură protecție suplimentară împotriva unor riscuri nemenționate în domeniul acreditat și notificat.

5.3 Domenii de competență și proceduri/scheme de certificare aplicate EIP în cadrul sistemului de certificare voluntar /nereglementat

Prin experiența sa, OC EIP este competent să efectueze evaluări ale conformității și certificări asupra altor grupe de echipamente individuale, cum ar fi

- **echipamente individuale de protecție care se încadrează în categoria de risc I** conform anexei nr. 1 a Regulamentului (UE) 2016/425,
 - EIP a ochilor împotriva radiațiilor solare etc)
 - Echipamente individuale de protecție a capului de concepție simplă (căști de tip ușor)
 - Echipamente individuale de protecție a mâinii și brațului împotriva leziunilor mecanice superficiale, soluțiilor de detergenți, temperaturilor sub 50°C, șocurilor și vibrațiilor slabe etc)
 - Echipamente individuale de protecție a labei piciorului și piciorului/ încălțăminte de tip ușor, pentru lucrări pe suprafețe nealunecoase, încălțăminte împotriva intemperțiilor, genunchiere etc
 - Echipamente individuale de protecție generală a corpului (îmbrăcăminte), de exemplu împotriva leziunilor mecanice superficiale, soluțiilor de detergenți, temperaturilor sub 50°C, șocurilor și vibrațiilor slabe, cu vizibilitate mărită, dar care nu sunt utilizate pe drumuri publice etc) ,
- **echipamente individuale special proiectate pentru a fi utilizate de forțele armate sau în menținerea legii și ordinii (de exemplu EIP împotriva riscurilor mecanice, împotriva frigului, de mare vizibilitate, uniforme etc);**
- **echipamente individuale proiectate pentru uz privat, de ex. pentru protecție împotriva condițiilor atmosferice care nu sunt de natură extremă; umezelii și apei în cursul spălării de vase;**
- **echipamente individuale de lucru, fără caracteristici de protecție** (halate de lucru, combinezoane, costume salopetă, pantaloni cu bretele) sau uniforme;
- **subvestimetar de uz profesional** (maiouri, ciorapi, șosete etc);
- **echipamente individuale speciale** (pentru salvarea persoanelor sau pentru desfășurarea unor activități sau pentru activități sportive de timp liber
- **componente ale unor echipamente de muncă, cu rol de protecție a utilizatorilor** (de ex. protectori ai brațelor fizxați la unelte);
- **materiale și semifabricate de execuție a echipamentelor individuale.**

OC EIP **nu este acreditat** pentru aplicarea acestor proceduri și nu intenționează să solicite acreditarea pentru astfel de produse, decât dacă volumul cererilor este suficient pentru a motiva cheltuielile implicate.

Schemele generale de certificare aplicate de OC EIP, specifice sistemului de certificare nereglementat (voluntar), sunt următoarele:

- **Examinare de tip fără supraveghere (certificarea modelului de produs)** – conform schemei de tip 1a din SR EN ISO/CEI 17067 - acest sistem include încercări **specifice produsului** și nu **include** supravegherea fabricației. OC EIP aplică aceleași reguli ca la

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Ediția: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 12 din 19

”examinarea UE de tip”. Obiectul examinării este atât proiectul – documentația tehnică de execuție (inclusiv fișa de instrucțiuni și informații despre produs) și informațiile despre mijloacele prevăzute pentru asigurarea conformității, cât și eșantioanele reprezentative din produs (ce se supun unor încercări specifice pentru verificarea conformității cu fiecare specificație tehnică declarată a fi respectată sau pe care OC EIP consideră că produsul trebuie să o respecte pentru a asigura conformarea cu CESS sau CSS).

- **Examinare de tip cu supravegherea producției** – conform schemei de tip 3 din SR EN ISO/CEI 17067 - acest sistem include încercări și supravegherea fabricației. În vederea stabilirii conformității, **OC EIP efectuează** supravegherea fabricației și **evaluează dacă** eșantioanele de produs prelevate din fabrică **continua să îndeplinească cerințele specificate de la atestarea inițială. Această schemă** nu furnizează informații privind impactul **canalului de distribuție asupra conformității**. OC EIP aplică aceleași regulile ca la examinarea de tip fără supraveghere și efectuează în plus vizite la sediu pentru prelevare de eșantioane reprezentative ce sunt supuse încercărilor specifice, inițial și în fiecare an.
- **Certificarea unui lot de produs/certificarea unei serii mici de produse** - conform schemei de tip 1b din SR EN ISO/CEI 17067 - încercări pe lot; acest sistem include încercări. OC EIP evaluează eșantioane ale produselor în vederea stabilirii conformității. Eșantionarea este semnificativă din punct de vedere statistic pentru întreaga populație de produse. Mărimea lotului, caracteristicile urmărite sunt stabilite de solicitant, clasificarea acestora (critice, majore sau minore) și a nivelului de calitate (AQL asociat) fac obiectul unei negocieri client/organism, iar prelevarea și încercările sunt efectuate de organism. **Regulile aplicate sunt similare celor de la ”Modulul C2”, dar mărimea lotului, caracteristicile urmărite și nivelul de performanță admisibil /atributul considerat, ca și nivelul de calitate (AQL) de la prelevare sunt indicate de client..**

Ca regulă generală, schemele de certificare aplicabile sunt cele solicitate de client.

Acordarea certificării se poate face pentru:

- un singur model/tip de produs;
- un model/tip și variante ale acestuia, respectiv mai multe variante de proces tehnologic/mai multe linii tehnologice similare sau care se desfășoară la sedii diferite;
- mai multe modele având aceleași caracteristici funcționale și/sau de protecție (care respectă aceleași standarde).

OC EIP acordă certificarea pentru produse și/sau familii de produse noi fabricate în serie, loturi de produse noi serie mică sau unicat.

6 Reguli aplicabile la certificarea produselor din domeniul de competență și etape ale procesului de certificare

Schemele de certificare aplicabile depind de:

- sistemul de certificare: reglementat sau voluntar;
- tipul de produs;
- solicitarea clientului.

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Ediția: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 13 din 19

OC ICSPM-CS aplică proceduri/scheme de certificare:

a) În concordanță cu **cerințele sistemului de certificare reglementat**, numai atunci când este acreditat și notificat pentru grupul respectiv de produse și când:

- solicitantul (clientul) este producătorul, reprezentantul său autorizat, importatorul sau altă persoană juridică sau fizică care este responsabilă cu introducerea pe piață a produsului și introduce produsul pe piață în nume propriu;
- cererea/solicitarea se referă la modele de EIP care fac parte dintr-o grupă pentru care legislația prevede aplicarea unei proceduri de evaluare de terță parte, de către un organism notificat (categoria de risc II sau III);
- solicitantul înaintează la organism o cerere oficială (pe formularul pus la dispoziție de organism) însoțită de documentația tehnică prevăzută de legislație (inclusiv informații privind materialele de execuție și furnizorii acestora, precum și argumentele sau dovezile referitoare la îndeplinirea CESS) și de numărul adecvat de eșantioane din model sau, după caz, materiale sau componente necesare pentru efectuarea tuturor încercărilor de tip corespunzătoare;

Procesul cuprinde:

- analiza comenzii (pre-evaluare)
- evaluarea propriu-zisă (examinare documentație tehnică + încercări de tip într-un laborator acreditat sau a cărei competență a fost recunoscută de OC EIP, la sediu producătorului sub supravegherea organismului sau inspecții efectuate de echipa de evaluare sau vizită la sediu sau audit la sediu – în funcție de schema de certificare/procedură aplicată)
 - evaluarea propriu-zisă este inițiată numai după înaintarea solicitării și a tuturor elementelor însoțitoare specificate anterior și după achitarea unui avans (corespunzător fazei în derulare) ;
 - se evaluează conformitatea cu cerințele esențiale de securitate și sănătate (CESS) prevăzute în Regulamentul (UE) 2016/425) și se aplică prezumția de conformitate enunțată în acesta pentru standardele armonizate;
 - în cazul în care producătorul nu declară conformitatea cu toate standardele armonizate aplicabile modelului, el trebuie să prezinte dovezi suplimentare că respectarea specificațiilor proprii și nu a celor din standardul armonizat asigură și respectarea CESS corespunzătoare ; decizia revine OC EIP;
- analiză și decizie – emiterie documente finale de atestare.

Procedurile aplicate de OC EIP sunt dezvoltate în conformitate cu prevederile din Regulamentul (UE) 2016/425, Anexele V, VII și VIII) și recomandările Coordonării Europene a Organismelor Notificate iar documentele de atestare a conformității sunt denumite și au un conținut conform prevederilor din Regulamentul (UE) 2016/425);

b) În concordanță cu **cerințele sistemului de certificare voluntar/ nereglementat**, atunci când:

- primește o solicitare de certificare a unui produs aflat în domeniul său de competență, așa cum se specifică la pct. 5.3; din partea unei persoane juridice sau fizice: producător sau reprezentantul său autorizat, importator, comerciant, furnizor de materiale sau componente, beneficiar /utilizator - nu există nici o limitare privind solicitantul (clientul);

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Ediția: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 14 din 19

- **solicitarea** se referă la orice model de EIP, EIL, de semifabricate sau subansamble ale acestora în stare nouă sau aflate în utilizare și /sau la producția unor astfel de produse;
- solicitantul înaintează la organism o cerere oficială (pe formularul pus la dispoziție de organism) însoțită de:
 - o o documentația tehnică (prin care se identifică clar modelul și părțile sale componente, materialele de execuție și furnizorii acestora, destinația prevăzută și riscurile asociate produsului luate în considerare la proiectare, referențialele în raport cu care se solicită certificarea și modul în care se asigură conformitatea, instrucțiunile de utilizare și alte informații furnizate de producător pentru utilizatori)
 - o un număr adecvat de eșantioane din model sau, după caz, materiale sau componente necesare pentru efectuarea tuturor încercărilor de tip corespunzătoare.

Procesul cuprinde:

- analiza comenzii (pre-evaluare)
- evaluarea propriu-zisă (examinare documentație tehnică + încercări de tip într-un laborator acreditat sau a cărei competență a fost recunoscută de OC EIP, la sediu producătorului sub supravegherea organismului sau inspecții efectuate de echipa de evaluare sau vizită la sediu pentru prelevare sau audit la sediu – în funcție de schema de certificare/procedură aplicată);
 - o evaluarea propriu-zisă este inițiată numai după înaintarea solicitării și a tuturor elementelor însoțitoare specificate anterior și după achitarea unui avans (corespunzător fazei în derulare);
 - o se evaluează fie conformitatea cu cerințele esențiale de securitate și sănătate prevăzute în Regulamentul (UE) 2016/425), pentru EIP de categoria I de risc, fie conformitatea cu CSS, standarde sau alte documente normative menționate de solicitant sau cu acte normative care stabilesc cerințele aplicabile pentru ca produsul să fie sigur în utilizare, cu condiția ca acestea să îndeplinească cerințele generale aplicabile și să nu fie sub limitele acceptabile ținând cont de nivelul actual al progresului tehnic și de regulile aprobate în cadrul OC EIP; OC EIP are drept de decizie privind CESS sau CSS aplicabile;
 - o se consideră că sunt îndeplinite CESS sau CSS, dacă produsul are caracteristici, în ordine descrescătoare, în conformitate cu specificații din:
 - standarde armonizate care transpun aceea CESS sau o CSS similară, aplicabile aceluiași grup de produse sau materiale constitutive;
 - standarde armonizate care transpun aceea CESS sau o CSS similară, aplicabile altor echipamente individuale;
 - standarde europene, internaționale sau naționale, acceptate de OC EIP;
 - bune practici ale organizațiilor profesionale;
- analiză și decizie – emitere documente finale de atestare ;

Certificarea proiectului de produs și examinarea de tip se acordă numai atunci când sunt îndeplinite toate CESS sau CSS aplicabile și produsul este astfel proiectat și, după caz, realizat astfel încât să prezinte caracteristici corespunzătoare fiecărei CESS sau CSS, respectiv să fie conform unor specificații tehnice adecvate.

Clientul are obligația de a modifica documentația tehnică astfel încât să se raporteze

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Ediția: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 15 din 19

la toate CESS sau CSS aplicabile și să cuprindă specificațiile adecvate.

Atunci când clientul solicită certificarea în raport cu documente specifice ale unei autorități, de exemplu specificații de licitație ale unor autorități sau utilizatori importanți, care nu sunt cuprinse sau sunt diferite de specificațiile din documentele menționate anterior, documentele de evaluare și documentul oficial de atestare a conformității menționează separat dacă se atestază conformitatea cu CESS/CSS sau cu specificația de licitație.

Procedurile [aplicate de OC EIP](#) sunt dezvoltate în conformitate cu cerințele sistemului calității din OC ICSPM-CS.

Documentele finale de atestare a conformității sunt denumite ca regulă generală "certificat de conformitate", care identifică clar domeniul de certificare, inclusiv denumirea schemei de certificare și tipului acesteia conform EN ISO/CEI 17067 (schemă de tip 1a, 1b, 3).

7. Documente disponibile și modele de formulare aflate pe site-ul INCDPM

OC EIP a elaborat documente cuprinzând reguli referitoare la evaluarea conformității și certificare sau modele de înregistrări ce trebuie înaintate de clienți la OC. Acestea sunt disponibile pe site-ul INCDPM, <http://www.inpm.ro> și fac parte din prezenta mapă informativă :

A. Regulamente specifice referitoare la certificare

- a. "Regulament referitor la acordarea, menținerea, extinderea sau reducerea domeniului de certificare și la suspendarea, retragerea sau refuzul certificării EIP în sistem reglementat" (cod R – PG CERT – 02 R EIP ON);
- b. "Regulament referitor la acordarea, menținerea, extinderea sau reducerea domeniului de certificare și la suspendarea, retragerea sau refuzul certificării în sistem voluntar/nereglementat" (cod R – PG CERT – 03 R EIP VOL).

Aceste documente trebuie respectat atât de organism, cât și de clienți și cuprind:

- referențialele generale în raport cu care se poate acorda certificarea;
- autoritățile și responsabilitățile părților (client și organism de certificare) în procesul de certificare;
- regulile aplicabile la acordarea certificării;
- etapele proceselor de certificare;
- condițiile ce trebuie îndeplinite pentru menținerea, extinderea sau restrângerea/ reducerea domeniului de certificare și la suspendarea, retragerea sau refuzul certificării și tipurile de documente oficiale de certificare ce se emit;
- drepturile și obligațiile clienților, furnizori de produse certificate de OC EIP.

B. Documente referitoare la aplicarea schemelor generale de certificare pentru EIP, conform sistemului reglementat de certificare

Sunt elaborate:

- **regulamente pentru evaluarea conformității** care cuprind reguli specifice EIP și fiecareia dintre schemele generale, care vin în completarea regulamentului menționat

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Ediția: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 16 din 19

anterior și trebuie respectate atât de organism, cât și de clienți; sunt elaborate regulamentele numai pentru domeniul reglementat ;

- **modele de cereri oficiale de certificare**, care trebuie utilizate de clienți;
- **modele de fișe de autoevaluare**, care pot fi utilizate de clienți pentru a identifica și furniza organismului toate documentele și informațiile necesare pentru derularea procesului, ele facilitând identificarea informațiilor și documentelor minim necesare pentru inițierea procesului de evaluare a conformității;
- **alte modele de documente/înregistrări, opționale**, care ar putea fi utilizate de clienți pentru a documenta informațiile și datele ce trebuie furnizate către organism, în absența unui sistem propriu documentat;
- alte materiale informative.

B.1 Documente pentru aplicarea schemei generale « examinare UE de tip », pentru EIP, în sistem reglementat

Nr. crt.	Denumire document	Cod
B.1.1)	Regulament pentru evaluarea conformității EIP prin procedura "examinare UE de tip (Modulul B)", prevăzută de Regulamentul (UE) 2016/425	R – PG EIP R MODUL B-01 CRIT
B.1.3)	Cerere pentru aplicarea procedurii «examinare UE de tip»	F - PG EIP R MODUL B - 01.1
B.1.5)	Acord în vederea transcrierii certificatului sub altă marcă	F - PG EIP R MODUL B - 01.3
B.1.6)	Model de "Listă materiale de execuție și furnizori" (model de formular opțional)	F - PG EIP R MODUL B - 01.4
B.1.10)	Model de «Declarație de conformitate»	F - PG EIP R MODUL B - 01.8

B.2 Documente referitoare la aplicarea procedurii „Conformitatea cu tipul bazată pe controlul intern al producției, plus verificări supravegheate ale produselor la intervale aleatorii (Modulul C2)”, prevăzută de Regulamentul (UE) 2016/425

Nr. crt.	Denumire document	Cod
B.2.1)	Regulament privind aplicarea procedurii «conformitatea cu tipul bazată pe controlul intern al producției, plus verificări supravegheate ale produselor la intervale aleatorii (Modulul C2)» pentru EIP de categoria de risc III	R – PG EIP R MODUL C2 - 01 CRIT
B.2.2)	Cerere pentru aplicarea procedurii «conformitatea cu tipul bazată pe controlul intern al producției, plus verificări supravegheate ale produselor la intervale aleatorii (Modulul C2)»	F - PG EIP R MODUL C2 - 01.1
B.2.3)	Fișă de autoevaluare la aplicarea procedurii "conformitatea cu tipul bazată pe controlul intern al producției, plus verificări supravegheate ale produselor la intervale aleatorii (Modulul C2)"	F - PG EIP R MODUL C2 - 01.2.2

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Ediția: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 17 din 19

B.3 Documente referitoare la aplicarea procedurii „Conformitatea cu tipul bazată pe asigurarea calității procesului de producție (Modulul D)”, pentru EIP care se încadrează în categoria de risc III, în sistem reglementat

Nr. crt.	Denumire document	Cod
B.3.1)	Regulament privind aplicarea procedurii „conformitatea cu tipul bazată pe asigurarea calității procesului de producție (Modulul D)”, prevăzută de Regulamentul (UE) 2016/425, pentru EIP de categoria de risc III	R – PG EIP R MODUL D - 01 CRIT
B.3.2)	Cerere pentru aplicarea procedurii «conformitatea cu tipul bazată pe asigurarea calității procesului de producție (Modulul D)»	F - PG EIP MODUL D - 01.1
B.3.3)	Fișă de autoevaluare la aplicarea procedurii "conformitatea cu tipul bazată pe asigurarea calității procesului de producție (Modulul D)"	F - PG EIP R MODUL D - 01.2
B.3.4)	Angajament la aplicarea procedurii "conformitatea cu tipul bazată pe asigurarea calității procesului de producție (Modulul D)"	F - PG EIP R MODUL D - 01.3

C. Documente referitoare la aplicarea schemelor generale de certificare pentru EIP, conform sistemului voluntar/ nereglementat de certificare

În domeniul voluntar se aplică aceleași reguli generale referitoare la evaluarea conformității, cu excepția condițiilor referitoare la client și a denumirii documentelor finale de atestare a conformității.

Din acest motiv, documentele sunt cele aplicate în cadrul procedurilor specifice sistemului reglementat, corespunzătoare schemei de certificare aplicate, cu excepția cererii / solicitării oficiale de certificare care trebuie completată pe formularul F - PG EIL V R- 01.1.

D. Documente referitoare la condițiile de aplicare a numărului de identificare al organismului notificat, de utilizare certificatelor și a referințelor la organism

Prin intermediul "Regulamentului de aplicare a numărului de identificare al organismului notificat din INCDPM și de utilizare certificatelor, a referințelor la organism și a mărcii de conformitate" (R – MC R 7 - 01 MARCA) OC EIP stabilește:

- condițiile pe care trebuie să le îndeplinească producătorii pentru a avea dreptul de a aplica numărului său de identificare ca organism notificat, de utilizare a certificatelor, a referințelor la organism și a mărcii de conformitate.
- modalitățile în care OC EIP își exercită controlul în cazul identificării de utilizări abuzive ale certificatelor, a referințelor la organism și a mărcii de conformitate de către alți agenți economici sau de persoane private în vederea obținerii unor consecințe juridice sau financiare.

8. Procedurile de tratare a apelurilor și reclamațiilor

- Procedura generală PGS - 06 R «Gestionarea apelurilor».

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Ediția: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 18 din 19

- Procedura generală procedurii PGS-07 R «Gestionarea reclamațiilor».

9. Informații privind tarifele aplicate

- “Reguli de tarificare a operațiilor de evaluare, încercări și certificare aplicate de OC ICSPM pentru EIP” (cod D - MC 9 – O2 TARIF EIP).

OC ICSPM-CS a stabilit tarife pentru fiecare etapă de certificare. Se aplică următoarele principii:

- tarifele pentru activitățile de analiză a solicitării (preevaluare) și certificare din cadrul unei proceduri generale sunt aceleași pentru toate subgrupele de produse din domeniul de competență EIP;
- tarifele pentru evaluare – selectare și determinare sunt diferențiate pentru subgrupe de EIP, în funcție de complexitatea produsului (numărul de CESS/CSS aplicabile sau numărul de standarde în raport cu care se efectuează evaluarea), precum și în funcție de mărimea întreprinderii și numărul de tehnologii aplicate (la procedurile de certificare care implică vizite la sediu/audit la sediul întreprinderii producătoare);
În cazul identificării de neconformități se aplică un tarif suplimentar, în funcție de numărul de ore alocate activității de evaluare suplimentare.
- tarifele pentru încercări sunt variabile, depinzând direct de numărul încercărilor efectuate și de tarifele laboratoarelor de încercări competente și se stabilesc în faza finală a procesului specific de evaluare a conformității..

Se aplică reduceri ale tarifelor în situațiile în care cererea se referă la revizuirea sau reînnoirea unui certificat emis de OC EIP.

Tarifele se aplică în mod nediscriminatoriu, iar modificarea lor se notifică, inclusiv prin publicare.

OC EIP își rezervă dreptul de a modifica tarifele ori de câte ori consideră necesar.

10 Informarea altor părți referitoare la certificările acordate de OC EIP sau la deciziile de certificare luate de OC EIP

OC EIP furnizează, [pe site-ul INCDPM sau](#) la cerere, informații -privind produsele certificate (denumire, producător, schemă/procedură de certificare, domeniul de certificare).

De asemenea OC EIP poate face publice și informații referitoare la suspendarea, retragerea sau restrângerea domeniului de aplicare al unei certificări, atunci când decizia a fost luată în perioada de validitate a certificării.

OC EIP elaborează materiale informative și le înaintează autorității naționale competente pe domeniul EIP reglementat, MM, în legătură cu:

- orice refuz de acordare a certificării, restrângere, suspendare sau retragere a certificatelor referitoare la echipamente individuale de protecție de categoria II și III conform Regulamentului (UE) 2016/425;
- situațiile în care s-au identificat neconformități majore în cursul supravegheților la aplicarea procedurilor de control al sistemelor de calitate a EIP fabricate;
- orice circumstanțe care afectează scopul și condițiile notificării;

OC ICSPM-CS	MAPA INFORMATIVĂ EIP Reguli generale privind evaluarea conformității și certificarea echipamentelor individuale de protecție și a altor echipamente individuale utilizate la locul de muncă Cod: DI – MC R - 02 MAPA EIP	Ediția: 1 Rev. 0
		Data emiterii : 28.08.2023
		Pagina 19 din 19

- d) orice cerere de informare cu privire la activitățile de evaluare a conformității desfășurate, primită de la autoritățile de supraveghere a pieței în legătură cu produsele certificate de OC EIP ca organism notificat;
- e) la cerere, activitățile de evaluare a conformității realizate în domeniul lor de notificare și orice altă activitate realizată, inclusiv activități transfrontaliere și subcontractare.

Dacă certificarea sau aprobarea este suspendată ori retrasă sau dacă sunt introduse restricții (de exemplu restricții privind utilizarea referințelor la numărul de identificare al OC ICSPM ca organism notificat sau la denumirea organismului), ori dacă intervenția organismului de control se dovedește a fi necesară, OC EIP informează în scris organismul de control pentru supravegherea pieței (Inspectia Muncii).

OC EIP transmite trimestrial la RENAR, date privind documentația oficială de certificare emisă sub acreditare, respectiv elementele de identificare a acestora (cod unic de identificare al documentului/[număr certificat](#), obiectul certificării, organizațiile către care au fost emise, etc).

OC EIP elaborează materiale informative și înaintează celorlalte organisme notificate în baza aceleiași legislații comunitare de armonizare care îndeplinesc activități similare de evaluare a conformității și care acoperă aceleași produse:

- informații relevante privind aspecte legate de rezultatele negative ale evaluărilor de conformitate - orice refuz de acordare a certificării EIP de categoria II și III conform Regulamentul (UE) 2016/425;
- la cerere, informații despre EIP certificate de OC EIP prin examinare UE de tip, care sunt necesare organismului notificat care aplică o procedură de control a calității EIP de concepție complexă, la solicitarea acestuia, în cazul unor dificultăți legate de evaluarea conformității eșantioanelor.

OC EIP poate transmite Comisiei Europene, statelor membre ale Uniunii Europene și altor organisme notificate, la cererea acestora, o copie a documentelor oficiale de certificare, emise ca organism notificat. Ca urmare a unei cereri motivate, Comisia Europeană și statele membre ale Uniunii Europene pot să obțină o copie a dosarului tehnic și a rezultatelor examenelor efectuate de OC ICSPM-CS.

11 Modificări față de ediția sau revizia precedentă

Acest document este nou. Față de documentul similar anterior, DI – MC R - 01 MAPA, au fost eliminate informațiile referitoare la domeniul de competență mașini și au fost actualizate informațiile referitoare la alte documente.