

1. Podatki o naročniku, nosilcu listine, plačniku in prejemniku dokumentov
1.0. Naročnik *(Stranka, ki naroči storitev pri SIQ. To je lahko tudi svetovalec ali predstavnik.)*

Polni naziv _____

Naslov _____

Poštna št., kraj, država _____

Kontaktna oseba _____

Telefon: _____ Faks: _____ e-pošta: _____

1.1. Nosilec listine *(Naročnik na izdanih dokumentih. Če sta naročnik in nosilec listine različna, mora biti vlogi priloženo pooblastilo.)*
 Enako kot 1.0. Naročnik Drugo (navedite v 7. Opombe)

1.2. Plačnik *(Stranka, ki bo plačala naročeno storitev.)*
 Enako kot 1.0. Naročnik Enako kot 1.1. Nosilec listine

 Enako kot 2.1. Proizvajalec Drugo (navedite v 7. Opombe)

 Identifikacijska št. za DDV _____ Zavezanec za DDV: Da Ne

1.3. Prejemnik dokumentov *(Stranka, ki bo prejela izdane dokumente.)*
 Enako kot 1.0. Naročnik Enako kot 1.1. Nosilec listine

 Enako kot 1.2. Plačnik Enako kot 2.1. Proizvajalec

 Drugo (navedite v 7. Opombe)

2. Podatki o proizvodu, proizvajalcu in proizvodnem mestu
2.0. Proizvod *(Opis izdelka.)*

Naziv proizvoda _____

Model, tip, kodna oznaka _____

Blagovna znamka(e) _____

Ostali podatki (nazivni podatki, opombe) _____

2.1. Proizvajalec *(Proizvajalec na izdanih dokumentih, odgovoren za proizvodnjo in sistem kakovosti na proizvodnem mestu.)*
 Enako kot 1.1. Nosilec listine

Polni naziv _____

Naslov _____

Poštna št., kraj, država _____

Kontaktna oseba _____

Telefon: _____ Faks: _____ e-pošta: _____

2.2. Proizvodno mesto *(Proizvodno mesto na izdanih dokumentih, t.j. mesto, kjer se vrši proizvodni proces. Če je proizvodnih mest več, mora biti tej vlogi priložena izjava o reprezentativnem vzorcu za različna proizvodna mesta.)*
 Enako kot 1.1. Nosilec listine

 Drugo (navedite v 7. Opombe)

3. Naročene storitve
 Po ponudbi (*številka in datum ponudbe*) _____

Spodnja polja izpolnite samo v primeru, če vam ponudba ni bila poslana ali želite naročiti dodatne storitve.

3.1. Preskušanje
LVD (niskonapetostna direktiva)

- električna varnost (*tipski preskus po navedenih standardih*)
 hitri pregled (*pregled osnovnih zahtev; brez poročila*)
 EMF (*tipski preskus sevanja elektromagnetnih polj*)

EMC (direktiva o elektromagnetni združljivosti)

- EMC (*tipski preskus po navedenih standardih*)
 hitri pregled (*pregled osnovnih zahtev; brez poročila*)

MD (strojna direktiva)

- strojna varnost (*tipski preskus po navedenih standardih*)
 hitri pregled (*pregled osnovnih zahtev; brez poročila*)
 hrup
 vibracije

Vplivi okolja

- vibracije
 IP zaščita
 klimatske izpostavitve

 MDD (direktiva o medicinskih napravah)

 CPD (gradbeni proizvodi)

 R&TTE (direktiva o radijski in telekomunikacijski terminalski opremi)

 RoHS (direktiva o omejevanju uporabe določenih nevarnih snovi v električni in elektronski opremi)

Preskusi po zahtevah navedenega standarda:

3.2. Homologacija

Preskušanje:

 Avtomobilska direktiva (pravilnik ECE R 10.03)

Pridobivanje homologacije:

 e-mark E-mark

3.3. Certifikacija
3.3.1. Certifikati
 IECEE CB varnost
 EMC

 IECEE CB-FCS

Vključno s preskusi nacionalnih deviacij za naslednje države (za certifikacijo po IECEE CB in IECEE CB-FCS označite ustrezne):

 AR AT AU BE BR CA CH CN CZ DE
 DK ES FI FR GB GR HU IE IL IN
 JP KR MY MEX NL NO PL PT RS RU
 SE SG SI SK THAI TR UA US ZA

Druge: _____

 SIQ varnost
 EMC

3.3.2. Licence
Izdaja licence za uporabo znaka ustreznosti z rednim nadzorom proizvodnega procesa.
 ENEC CCA NTR CCA EMC

Vključno s preskusi nacionalnih deviacij za naslednje države (označite ustrezne):

 AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR
 HU IE CZ TR IT LU NL NO PT SE
 SI PL SK

Druge: _____

3.3.3. Licence za uporabo znaka SIQ
Izdaja licence za uporabo SIQ znaka ustreznosti z rednim nadzorom proizvodnega procesa.

- SIQ
 SIQ Bauart Geprüft / Type Approved
 SIQ Medizin Bauart Geprüft /
 Medical Type Approved

3.3.4. Potrdilo o ustreznosti zahtevam za oznako CE
SIQ kot priglašeni organ EU št. 1304

- ES potrdilo o pregledu tipa MD (2006/42/EC)
 Mnenje o ustreznosti za R&TTE (1995/5/EC)
 ES certifikat o skladnosti za CPD (89/106/EEC)

3.4. Dovoljenje za uporabo znaka SIQ
 SIQ Preverjeno

3.5. Pridobivanje tujih certifikatov

Nacionalne odobritve in drugi certifikacijski znaki, potrebni za prodajo v določeni državi:

- | | |
|--|---|
| <input type="checkbox"/> ZDA in Kanada (UL, CSA, MET, Curtis Straus) | <input type="checkbox"/> Avstralija (RCM, Victoria, Queensland) |
| <input type="checkbox"/> Nemčija (GS, VDE, TÜV) | <input type="checkbox"/> Argentina (IRAM) <input type="checkbox"/> Rusija (GOST) |
| <input type="checkbox"/> Hrvaška (Končar, CEI-IETA) | <input type="checkbox"/> Kitajska (CCC, CQC) <input type="checkbox"/> Tajvan (BSMI) |
| <input type="checkbox"/> Japonska (PSE, S) | <input type="checkbox"/> Koreja (KC) <input type="checkbox"/> Srbija (Kvalitet) |
- Druge: _____

4. Rokovanje z vzorci

Po opravljeni storitvi in po prejemu obvestila mora naročnik v roku 30 dni prevzeti vzorce, dostavljene na SIQ. Ostale možnosti – vzorce naj SIQ:

- komisijsko uniči brez odškodnine
- hrani ob doplačilu
- vrne naročniku ob doplačilu
- vrne preko kurirske službe: _____, naročniška številka: _____

Če vzorci niso prevzeti v roku, lahko SIQ zaračuna ležarino po veljavnem ceniku.

5. Dostava izdanih dokumentov prejemniku

Po opravljeni storitvi in prejemu plačila SIQ izdane dokumente v papirni obliki priporočeno pošlje prejemniku dokumentov. Ostale možnosti pošiljanja dokumentov so:

- v elektronski obliki (PDF) po e-pošti ne želimo dokumentov v papirni obliki
- v papirni obliki preko DHL (ob doplačilu)
- v papirni obliki preko kurirske službe: _____, naročniška številka: _____

6. Podpogodbeniki za preskušanje

Naročnik se strinja, da se določeni deli preskusov opravijo z enim ali več podpogodbenikov:

- SIQ Testing and Certification GmbH, Angerstraße 11, D-86807 Buchloe, Nemčija
(Za obseg laboratorija glej tabelo 20 na <http://www.sa.gov.si/teksti-1/doc/test/LP009.pdf>)
- Podpogodbenik, ki je naveden na ponudbi za specifična preskušanja
- _____

7. Opombe

Nosilec listine, plačnik, prejemnik dokumentov, proizvodna mesta, obseg preskušanj, natančen opis zelenega preskušanja ali certifikacijskega postopka, na primer podaljšanje veljavnosti dokumentov, razlike glede na predhodno preskušen/certificiran proizvod, druge opombe.
