

1. Podatki o PODJETJIH	
<b>1.1. Naročnik</b>	
Polni naziv	_____
Naslov	_____
Poštna št., kraj, država	_____
Kontaktna oseba	_____
Telefon _____	e-pošta _____
<b>1.2. Plačnik</b> <input type="checkbox"/> Enako kot 1.1. Naročnik ali vpišite spodaj	
Polni naziv	_____
Naslov	_____
Poštna št., kraj, država	_____
Identifikacijska št. za DDV _____	Zavezanec za DDV: <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne
Kontaktna oseba	_____
Telefon _____	e-pošta _____
<b>1.3. Nosilec listine</b> <input type="checkbox"/> Enako kot 1.1. Naročnik ali vpišite spodaj <i>Naročnik na izdanih dokumentih</i>	
Polni naziv	_____
Naslov	_____
Poštna št., kraj, država	_____
<b>1.4. Prejemnik dokumentov</b> <input type="checkbox"/> Enako kot 1.1. Naročnik ali vpišite spodaj	
Polni naziv	_____
Naslov	_____
Poštna št., kraj, država	_____
Kontaktna oseba _____	e-pošta _____
<b>1.5. Proizvajalec</b> <input type="checkbox"/> Enako kot 1.1. Naročnik ali vpišite spodaj	
Polni naziv	_____
Naslov	_____
Poštna št., kraj, država	_____
2. Podatki o PROIZVODU	
<b>2.1. Proizvod</b>	
Naziv proizvoda	_____
Model / tip	_____
Blagovna znamka(e)	_____
Ostali podatki	_____
<b>2.2. Proizvodna mesta</b> <i>Polni naslov (naziv, naslov, pošta/kraj, država)</i>	
1) <input type="checkbox"/> Enako kot 1.5. Proizvajalec	
2) _____	
3) _____	
4) _____	

**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 po navedenih standardih**
**LVD** (niskonapetostna električna oprema)

 električna varnost

 hitri pregled (pregled osnovnih zahtev)

 EMF (elektromagnetna polja)

**EMC** (elektromagnetna združljivost)

 EMC

 hitri pregled (pregled osnovnih zahtev)

**MD** (strojna varnost)

 strojna varnost

 hitri pregled (pregled osnovnih zahtev)

 hrup

 vibracije

**ENV** (vplivi okolja)

 vibracije

 IP zaščita

 klimatske izpostavitve

 **MDD** (medicinska električna oprema)

 **CPR** (gradbeni proizvodi)

 **RED** (radijska oprema)

 **ROHS** (XRF metoda)

Preskusi po zahtevah navedenega standarda:

---



---



---



---



---



---



---



---

**3.2. Homologacija**
 Pravilnik o odobritvi vozil glede elektromagnetne združljivosti **ECE R10**
 **E-mark** (pridobivanje homologacije)

**3.8. Pridobivanje tujih certifikatov**

Nacionalne odobritve in drugi certifikacijski znaki, potrebni za prodajo v določeni državi (navedite državo, regulatorja...)

 \_\_\_\_\_  
 \_\_\_\_\_  
 \_\_\_\_\_  
 \_\_\_\_\_  
 \_\_\_\_\_

**3.3. 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

**3.4. 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: \_\_\_\_\_

**3.5. 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**
**3.6. Potrdilo o ustreznosti zahtevam za oznako CE**

SIQ kot priglašeni organ EU št. 1304

 ES potrdilo o pregledu tipa MD (2006/42/EC)

 ES potrdilo o pregledu tipa NOISE (2000/14/EC)

 ES potrdilo o pregledu tipa RED (2014/53/EU)

 Certifikat o nespremenljivosti lastnosti proizvoda CPR (Regulativa 305/2011 EU)

**3.7. Dovoljenje za uporabo znaka SIQ**
 SIQ Preverjeno

**4. Rokovanje z VZORCI**

Po zaključenem projektu in po prejetem obvestilu bo naročnik v roku 30 dni prevzel vzorce, dostavljene na SIQ. Če se naročnik odloči za prevzem vzorcev, pa jih ne prevzame v navedenem roku, lahko SIQ zaračuna ležarino po veljavnem ceniku. SIQ hrani vzorce največ 6 mesecev po zaključenem projektu, po tem času pa jih proti plačilu komisijsko uniči.

**Naročnik se strinja, da SIQ po zaključenem projektu vzorce:**

- komisijsko uniči
- hrani
- vrne naročniku
- vrne naročniku preko kurirske službe \_\_\_\_\_, naročniška številka \_\_\_\_\_

**5. Dostava izdanih DOKUMENTOV**

Po opravljeni storitvi in prejetem plačilu, SIQ izdane dokumente pošlje v elektronski obliki prejemniku dokumentov ali preko SIQ portala (<https://portal.siq.si>). Ostale možnosti pošiljanja dokumentov so:

- v papirni obliki preko pošte (brezplačno)
- v papirni obliki preko DHL (od 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 podpogodbениkovi:

- SIQ Testing and Certification GmbH, Angerstraße 11, D-86807 Buchloe, Nemčija  
(Za obseg laboratorija glej tabelo 23 v LP-009 objavljen na <http://www.slo-akreditacija.si/accreditation/slovenski-institut-za-kakovost-in-meroslovje-2/>)
- SIQ d.o.o. Beograd, Cara Dušana 266, RS-11080 Beograd - Zemun, Srbija  
(Za obseg laboratorija glej <http://www.registar.ats.rs/predmet/978/>)
- Podpogodbениk, ki je naveden na ponudbi za specifična preskušanja
- \_\_\_\_\_

**7. Opombe**

Nosilec listine, plačnik, prejemnik dokumentov, proizvodna mesta, obseg preskušanj, natančen opis želenega preskušanja ali certifikacijskega postopka, na primer podaljšanje veljavnosti dokumentov, razlike glede na predhodno preskušen/certificiran proizvod, izbor pravila odločanja pri navajanju rezultatov in načina navajanja skladnosti s predpisano zahtevo, druge opombe.

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

