

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



