

## WNIOSEK O PRZEPROWADZENIE PROCEDURY OCENY ZGODNOŚCI WE SKŁADNIKA INTEROPERACYJNOŚCI

**CPC/...../.....**

<i>Data rejestracji wniosku w Dziale Certyfikacji:</i>	<i>Podpis rejestrującego wniosek:</i>

<b>Informacje dotyczące procesu certyfikacji</b>			
<b>Program certyfikacji wyrobów</b>			
PCW-001 Interoperacyjność transeuropejskiego systemu kolei, Ocena zgodności WE składników interoperacyjności			
<b>Wybór czynności certyfikacyjnej</b>			
Certyfikacja po raz pierwszy	<input type="checkbox"/>	Rozszerzenie / Aktualizacja certyfikatu	<input type="checkbox"/>
Przedłużenie ważności certyfikatu	<input type="checkbox"/>	Ponowna certyfikacja	<input type="checkbox"/>
<b>Wydane certyfikaty dla wyrobu zgłoszonego do procesu certyfikacji</b>			

<b>Dane dotyczące składnika interoperacyjności</b>	
Nazwa składnika interoperacyjności:	
Typ składnika interoperacyjności:	
Symbol składnika interoperacyjności (według ICS):	
Rok uruchomienia produkcji:	
Partia składnika interoperacyjności:	
Raport AsBo /Deklaracja art. 16 CSM-RA	

<b>Dane upoważnionego Przedstawiciela</b> <i>(w przypadku, gdy Wnioskodawca lub Producent posiada upoważnionego Przedstawiciela)</i>		<input type="checkbox"/>
Imię i nazwisko:		
Nazwa przedsiębiorstwa:		
Adres:		
Numer telefonu:		
E-mail:		
Status prawny:		
Numer NIP:		
Numer KRS:		
Prowadzona działalność:		

<b>Dane Wnioskodawcy</b> <i>(w przypadku, gdy Wnioskodawca nie jest Producentem)</i>		<input type="checkbox"/>
Imię i nazwisko:		
Nazwa przedsiębiorstwa:		
Adres:		
Numer telefonu:		
E-mail:		
Status prawny:		
Numer NIP:		
Numer KRS:		
Prowadzona działalność:		

<b>Dane Producenta</b>			
Nazwa przedsiębiorstwa:			
Adres:			
Numer telefonu:			
E-mail:			
Status prawny:			
Prowadzona działalność:			
Numer NIP:			
Numer KRS:			
Konsultacje:		Zasoby ludzkie:	
<i>wypełnić tylko w przypadku, gdy korzystano z konsultacji w odniesieniu do przedmiotowego systemu zarządzania</i>		<i>liczba osób biorących bezpośrednio udział w procesie produkcyjnym przedmiotowego wyrobu</i>	
Zasoby techniczne:		Podzlecane procesy:	
<i>wymienić laboratoria lub inne środki techniczne do przeprowadzania procesu inspekcji oraz ich funkcje i powiązania w przedsiębiorstwie (o ile istnieją)</i>		<i>informacje dotyczące wszystkich podzlecanych procesów wykorzystywanych przez klienta, które będą oddziaływać na zgodność z wymaganiami</i>	
<b>Czy Wnioskodawca posiada System Zarządzania Jakością potwierdzony certyfikatem?</b>			
<b>Tak</b>	<input type="checkbox"/>	<b>Nie</b>	<input type="checkbox"/>
<b>Czy produkcja certyfikowanego podsystemu odbywa się w kilku zakładach?</b>			
<b>Tak</b>	<input type="checkbox"/>	<b>Nie</b>	<input type="checkbox"/>
Liczba miejsc produkcyjnych:			
Nazwy miejsc produkcyjnych:			
Adresy miejsc produkcyjnych:			
Kontakt do osób w miejscach produkcyjnych:			

**Upoważniona osoba do kontaktu:**

Imię i nazwisko:	
Stanowisko:	
Numer telefonu:	
E-mail:	

**Dokument odniesienia**

<b>(TSI PRM)</b>		<b>(TSI NOI)</b>	
Rozporządzenie Komisji (UE) 1300/2014		Rozporządzenie Komisji (UE) 1304/2014	
<b>Zmienione przez:</b>		<b>Zmienione przez:</b>	
Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2019/772	<input type="checkbox"/>	Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2023/1694	<input type="checkbox"/>
Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2023/62	<input type="checkbox"/>		
Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2023/1694	<input type="checkbox"/>		
<b>(TSI LOC&amp;PAS)</b>		<b>(TSI WAG)</b>	
Rozporządzenie Komisji (UE) 1302/2014		Rozporządzenie Komisji (UE) 321/2013	
<b>Zmienione przez:</b>		<b>Zmienione przez:</b>	
Rozporządzenie Komisji (UE) 2016/919	<input type="checkbox"/>	Rozporządzenie Komisji (UE) 1236/2013	<input type="checkbox"/>
Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/868	<input type="checkbox"/>	Rozporządzenie Komisji (UE) 2015/924	<input type="checkbox"/>
Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2019/776	<input type="checkbox"/>	Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2019/776	<input type="checkbox"/>
Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2020/387	<input type="checkbox"/>	Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2020/387	<input type="checkbox"/>
Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2023/1694	<input checked="" type="checkbox"/>	Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2023/1694	<input type="checkbox"/>
<b>(TSI CCS)</b>		<b>(TSI CCS)</b>	
Rozporządzenie Komisji (UE) 2016/919		Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2023/1695	
<b>Zmienione przez:</b>		<b>Zmienione przez:</b>	
Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2019/776	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2020/387	<input type="checkbox"/>		

**Dokument certyfikacyjny**

Certyfikat WE Zgodności Badania typu	<b>[CB]</b>	<input type="checkbox"/>	Certyfikat WE Zgodności Zatwierdzenia Systemu Zarządzania Jakością	<b>[CD]</b>	<input type="checkbox"/>
Certyfikat WE Przydatności do stosowania	<b>[CV]</b>	<input type="checkbox"/>	Certyfikat WE Zgodności (zgodność z typem w oparciu o weryfikację produktu)	<b>[CF]</b>	<input type="checkbox"/>

### Deklaracja i oświadczenia

1. Deklaruję, że przekazany do oceny zgodności wyrób wyraz z załączoną do wniosku dokumentacją nie podlegał wcześniej ocenie i nie uzyskał negatywnego wyniku oceny.
2. Deklaruję, że wniosek o przeprowadzenie procesu oceny zgodności dla takiego samego wyrobu nie został złożony do innej jednostki notyfikowanej.
3. Oświadczam, że zapoznałem/am się z warunkami certyfikacji, programem certyfikacji, modułem certyfikacji i akceptuję ich warunki, deklaruję dostarczenie niezbędnych informacji oraz potrzebnej dokumentacji do realizacji procesu weryfikacji WE.

Data:

Podpis Wnioskodawcy (ujętego w KRS):