



MISCAREA ROMANA PENTRU CALITATE

Organism Notificat Nr. 2275

Sediul: Craiova, str. Parului, nr. 8, cod 200346

tel: 0351 451047; fax: 0251 545553, mail: office@mrco.ro; web: www.mrco.ro

CERERE PENTRU APROBAREA SISTEMULUI CALITATII Pentru companiile care fabrică, repară sau instalează instrumente de măsurare controlate

CERTIFICARE

REVIZIE CERTIFICAT

RECERTIFICARE

Numărul cererii (se va completa de către MRC-OCS):

Acest formular de cerere pentru aprobarea sistemului de calitate legal este destinat companiilor care fabrică, mijloace de masurare si aparate de cantarit cu functionare neautomata conform Directiva 2014/31/UE a Parlamentului European și a Consiliului din 26 februarie 2014 privind instrumentele de cântărire neautomate (versiune codificată) transpusa prin Hotărârea Guvernului nr. 710/2015 pentru stabilirea condițiilor de introducere pe piață și de punere în funcțiune a aparatelor de cântărit cu funcționare neautomată și Directiva Europeană 2014/32/UE a Parlamentului European și a Consiliului din 26 februarie 2014 privind mijloace de măsurare transpusa prin Hotărârea Guvernului nr. 711/2015

Pentru ca noi să pregătim un program de evaluare și să vă trimitem un contract de certificare, vă rugăm sa completați toate secțiunile acestui formular și să-l returnați la:

MISCAREA ROMANA PENTRU CALITATE

Str. Parului nr. 8, Craiova, Romania

1. INFORMAȚII GENERALE DESPRE CEREREA DE APROBARE A SISTEMULUI CALITATII

Informatii generale despre organizatie:

Denumirea organizatiei:.....

Adresa sediului social:.....

Adresa de corespondenta:.....

Înmatriculată la Registrul Comerțului Nr.; cod fiscal

Cont bancar nr.:....., deschis la banca

Telefon fix/mobil:.....Fax

E-mail: www :

Numar filiale: _____

Adresa filiale: _____

Codul CAEN:.....

Numele persoanei de contact:

Poziția deținută:

Tel.:

Fax:

E-mail:

În cazul în care producătorul nu este situat în Spațiul Economic European:

Numele reprezentantului în cadrul CEE:

Adresă:.....

Numele persoanei de contact:

Tel.:

Fax:

E-mail:

2. CERTIFICARE IN DOMENIU REGLEMENTAT (APROBAREA SISTEMULUI CALITATII)

2.1. Documente de referință

- Directiva 2014/31/UE** privind instrumentele de cântărire neautomate transpusa prin Hotărârea Guvernului nr. 710/2015 pentru stabilirea condițiilor de introducere pe piață și de punere în funcțiune a aparatelor de cântărit cu funcționare neautomată, **anexa II. Modul evaluare D, D1** pentru marcajul CE al aparatelor de cantarit cu functionare neautomata (NAWI)
- Directiva 2014/32/UE** privind mijloacele de masurare transpusa prin Hotărârea Guvernului nr. 711/2015 pentru stabilirea condițiilor de introducere pe piață și de punere în funcțiune a pentru marcajul CE a uneia sau mai multor categorii de mijloace de măsurare care intră sub incidența Directivei (MID)
- Anexa II modul D** – conformitatea cu tipul bazata pe asigurarea calitatii procesului de producție*
- Anexa II modul D1** – asigurarea calitatii procesului de productie*
- Anexa II modul E** - conformitatea cu tipul bazata pe asigurarea calitatii mijlocului de măsurare
- Anexa II modul E1** – asigurarea calitatii inspectiei si testarii mijlocului de masurare finit*
- Anexa II modul H** – conformitatea bazata pe asigurarea totale a calitatii*
- Anexa II modul H1** – conformitatea bazata pe asigurarea totala a calității si pe examinarea proiectului *

* Notă: Procedura de evaluare a conformității care trebuie urmată depinde de categoria de mijloace de măsurare. Conformitatea unui sistem de asigurare a calității la cerințele din anexele de mai sus este stabilit în funcție de standardul EN ISO 9001:2008 sau EN ISO 9001:2015, Ghidurile publicate de WELMEC (<http://www.welmec.org>) pentru aplicarea modulelor și procedurilor D și H1 sunt utilizate de către MRC-OCS ca un ajutor de audit.

2.2. Mijloace de măsurare pentru care marcajul CE este necesar

Tip de instrument de măsurare Încadrați listă separată, dacă este necesar	Nume de marcă	Standard armonizat	Numărul certificatului: examinare de tip, aprobare, examinarea tipului CE sau examinarea proiectului

3. INFORMAȚII DESPRE STRUCTURA COMPANIEI

3.1. Forța de muncă a companiei

Numărul total al personalului:	
Numărul aproximativ al angajaților companiei implicat în activități reglementate de cererea pentru certificare (inclusiv departamentele de susținere):	

Vă rugăm să anexați o broșură a companiei și o organigramă care prezintă departamentele din compania dumneavoastră.

3.2. Site-uri (filiale) în cazul în care activitățile respective (fabricarea , controlul intern si verificarea finala a produsului sunt efectuate)

Nume	Adresa sau țara	Activitatea principala sau activitățile	Numărul de angajați	Numărul de angajați implicați în activitățile care intră sub incidența cererii

Sunt toate aceste site-uri reglementate de un singur sistem de calitate?

[] Da;

[] Nu

Dacă Nu, vă rugăm să indicați ce sisteme de calitate sunt aplicate fiecărui site-uri

.....
.....
.....

Solicitați ca toate site-urile să fie reglementat de un singur certificat?

[] Da;

[] Nu

3.3. Detalii privind activitatea dumneavoastră (acolo unde este cazul)

- Programul de lucru al angajaților de birou:
- Programul de lucru al angajaților din producție:
- Timp de tranzit între diferitele clădiri și/sau site-uri:

4. ACTIVITĂȚI SUBCONTRACTATE SAU PROCESE EXTERNALIZATE

În cazul în care anumite activități sunt subcontractate (de exemplu: proiectare, fabricație, inspecție și testare, sau marcaj), vă rugăm să dați detalii:

Numele subcontractorului	Adresă	Natura subcontractării	Certificarea sistemului de management al calitatii	
			Da ¹	Nu ²

¹ Vă rugăm să anexați o copie a certificatului (certificatelor).

² În cazul în care un subcontractant nu are sistem de certificare al calității, vă rugăm să specificați măsurile luate pentru a controla calitatea serviciilor furnizate (de exemplu: specificații ale produselor, contracte, definirea cerințelor procesului, inspecție de acceptare și teste, audit de subcontractare, etc.).

5. INFORMAȚII DESPRE SISTEMUL DE CALITATE AL COMPANIEI

5.1. Certificatul în vigoare al companiei

5.1.1. Sunt oricare din activitățile dumneavoastră deja reglementate de sistemul de certificare al calității sau/și de certificatele marajului CE emise de un organism acreditat de către un semnatar al Acordului EA?

[] Da [] Nu

5.1.2. Organizația dvs. este certificată ISO 9001 ?

[] Da [] Nu

Dacă Da, vă rugăm să anexați o copie a certificatului (certificatelor).

Activități reglementate de către certificare:

.....

Numele organismului de certificare:

Data auditului inițial sau ultimului audit de reînnoire:

5.2. Documentația de calitate în vigoare

- Manualul calității: [] Da [] Nu
- Proceduri de fabricare, reparare și instalare: [] Da [] Nu
- Proceduri de gestionare a numărului de identificare a organismului notificat: [] Da [] Nu
- Proceduri de verificare inițială: [] Da [] Nu

5.3. Excepție de la cerințele EN ISO 9001:2008 sau EN ISO 9001:2015

Cerințele de la clauza 7.3 din standardul EN ISO 9001:2008 respectiv 8.3 din EN ISO 9001:2015 pot fi excluse de la certificarea în domeniu reglementat, în anumite cazuri permise în conformitate cu reglementările.

Pentru certificare conform EN ISO 9001, societatea trebuie să justifice excluderea unei cerințe.

Cerință (e) care să fie excluse:

.....
.....

Justificare pentru excluderi:

.....

5.4. Furnizare consultanta

5.4.1. A cerut compania dumneavoastră sfaturi sau asistență în crearea unui sistem de management al calității în ultimii doi ani?

[] Da

[] Nu

Dacă Da, precizați ce organism a furnizat serviciul:

5.4.2. A cerut compania dumneavoastră sfaturi sau asistență referitor la concepția produselor fabricate, în ultimii 5 ani?

[] Da

[] Nu

Dacă Da, precizați ce organism a furnizat serviciul:

6. CERINTELE FATĂ DE CARE SE EVALUEAZĂ PRODUSUL ; METODA DE EVALUARE A CONFORMITĂȚII ALEASĂ
--

6.1. Ați aplicat la standardele armonizate pentru produsul în cauza

[] Da

[] Nu

Care sunt acestea: _____

6.2. Specificați ce metoda de evaluarea conformității alegeți (menționați modulul sau modulele alese) :

7. Limba care să fie utilizată la audit:

Engleza

Romana

Notă distinctă pentru companiile care nu utilizează nici Engleza, nici Romana:

Indiferent de limba folosită pe site-urile care urmează să fie audiate, următoarele documente trebuie să fie disponibile în Engleză sau Romana:

- ✓ Documente ale sistemului calitatii: manual al calității, descrierea procesului (urmează să fie furnizate pentru pregătirea auditului, cu cel puțin o lună înainte de data auditului);
- ✓ Descrierea mijloacelor de măsurare (urmează să fie furnizate cu acest formular de cerere);
- ✓ Dosar de omologare, fișier de examinare a tipului CE, fișier de examinare a proiectului (urmează să fie furnizate pentru pregătirea auditului, cu cel puțin o lună înainte de data auditului);

În timpul auditului, descrieri ale procedurilor principale trebuie să fie disponibile în limba engleză, în caz contrar un translator trebuie să participe la audit.

Termenul stabilit pentru auditul de certificare:

Confirm că informațiile furnizate în acest formular de cerere sunt corecte și solicit emiterea unui contract de certificare elaborat pe baza acestor informații.

Înțeleg că cererea de inițiere a procesului de certificare de către MRC-OCS se face numai la primirea contractului de certificare semnat de ambele părți.

8. Declarație

Confirm că informațiile prevăzute în această cerere sunt corecte. Confirm, deasemenea, că această cerere nu a mai fost înaintată și altui organism notificat.

Sunt de acord să îndeplinesc cerințele pentru certificare și să furnizez orice informație necesară. Ne asumăm întreaga responsabilitate privind respectarea prevederilor din Regulamentele prezentate în Mapa de documente informative.

Mă angajez să îndeplinesc toate obligațiile ce decurg din aprobarea sistemului calității;

Mă angajez să mențin sistemul calității aprobat , să îi asigur în mod continuu adecvarea și eficiența necesare.

***Reprezentant legal al solicitantului
(nume, semnatura, data)***