

1	Uvod	2
2	Temeljni principi ravnanja	2
2.1	Politika certificiranja	2
2.2	Neodvisnost, nepristranskost, poštenost	3
2.3	Zaupnost	3
2.4	Kompetentnost	3
2.5	Zavarovanje poklicne odgovornosti	3
2.6	Sodelovanje	3
3	Pravni status, financiranje in organiziranost certifikacijskega organa	3
3.1	Pravni status	3
3.2	Financiranje	3
3.3	Pravila za naročnike	3
4	Splošno o certifikacijskih postopkih	4
4.1	Osnovni pogoji za izdajo certifikata	4
4.2	Aktivnosti v certifikacijskem postopku	4
4.3	Naročilo storitve	4
4.4	Pregled in potrditev naročila	5
4.5	Vrednotenje (preskušanje, kontrola, presoja sistema vodenja)	5
4.6	Certifikacijski pregled	5
4.7	Odločitev o certificiranju	5
4.8	Nadzor nad podeljenimi certifikati	5
5	Certifikacija v okviru reguliranega področja	5
5.1	Elektromagnetna združljivost	6
5.2	Radijska oprema	6
5.3	Medicinski pripomočki	6
5.4	Oprema za uporabo v potencialno eksplozivnih atmosferah	6
5.5	Stroji	7
5.6	Emisija hrupa strojev, ki se uporabljajo na prostem	7
5.7	Merilni instrumenti	7
5.8	Gradbeni proizvodi	8
5.9	Interoperabilnost železniškega prometa	8
6	Certifikacija na podlagi tipskega preskusa	8
6.1	Izdaja CB certifikata o ustreznosti	8
6.2	Izdaja SIQ certifikata o ustreznosti	9
7	Certifikacija z rednim nadzorom proizvoda in proizvodnega procesa	9
7.1	Izdaja licenc za SIQ certifikacijske znake »SIQ«, »SIQ Type Approved« in »SIQ Medical Approved«	9
7.2	Izdaja licence za certifikacijski znak »ENEC«	10
7.3	Izdaja licence za certifikacijski znak »ENEC+«	11
7.4	Izdaja licence za certifikacijski znak »CCA EMC«	11
7.5	Izdaja listine NTR v okviru sporazuma CCA	11
7.6	Področje uporabe in pristojbine za posamezne certifikacijske znake	12
7.7	Izdaja listin v okviru sheme IECEx	13
8	Zloraba certifikata ali certifikacijskega znaka	13
9	Razveljavitev in preklic certifikata	13
10	Reševanje pritožb in prizivov	14
11	Kontaktne osebe	14

1 Uvod

Ta publikacija je namenjena naročnikom, ki želijo pridobiti certifikat o ustreznosti za proizvode, skladno z normativnimi dokumenti v okviru certifikacijskih shem, ki jih ima vzpostavljene SIQ Ljubljana (v nadaljevanju SIQ) in jih izvaja v sklopu certifikacijskega sistema za proizvode, procese in storitve in certifikacijskega sistema priglašene organa.

Publikacija vključuje pogoje za certificiranje ter opis celotnega postopka od vložitve vloge, izdajo certifikata in nadzor nad podeljenimi certifikati.

Certifikat je dokument, s katerim SIQ potrjuje, da predmet certificiranja (proizvod) izpolnjuje določene zahteve normativnih dokumentov. To zagotovi temelji na postopkih ocenjevanja skladnosti v okviru certifikacijske sheme. Listina se lahko poimenuje tudi drugače kot certifikat (npr. licenca za uporabo certifikacijskega znaka), če certifikacijska shema predvideva drugačen naziv podeljene listine.

Publikacija vključuje informacije o veljavnosti, vzdrževanju, preklicu ali razveljavitvi certifikata ter postopkih reševanja pritožb in prizivov zoper odločitve SIQ certifikacijskega ali priglašene organa.

Prav tako vsebuje določila o zagotavljanju zaupnosti podatkov.

SIQ izvaja certificiranje proizvodov kot neodvisna tretja stranka, ločena od proizvajalcev, dobaviteljev, kupcev in uporabnikov. Njegova neodvisnost je zagotovljena s statusom zavoda ter ustrezno organizacijo upravljanja in certificiranja. Dejavnost certificiranja nadzoruje Upravni odbor certificiranja, ki zastopa interese javnih, gospodarskih in industrijskih združenj in interese odjemalcev storitev instituta.

2 Temeljni principi ravnanja

2.1 Politika certificiranja

SIQ nudi storitve certificiranja in priglašene organa vsem, zainteresiranim naročnikom.

SIQ, to je njegovi organi in njegovo osebje, obravnava vse naročnike enakopravno, ne glede na njihov geografski položaj, velikost, promet, vrsto poslovanja in druge okoliščine, brez kakršnega koli zapostavljanja.

SIQ zagotavlja mednarodno priznano in veljavno certificiranje ter si prizadeva za nenehno krepitev ugleda svojih certifikatov tako doma kot v tujini.

SIQ zagotavlja neodvisnost, nepristranskost in tako organizacijsko strukturo, da osebje pri opravljanju vsakodnevnih nalog ni pod vplivom kogarkoli, ki ima neposreden komercialni interes v zvezi s certificiranjem ter da pri delu ne pride do konflikta interesov.

SIQ deluje in izvaja certificiranje kot tretja stranka v skladu s splošnimi zahtevami za usposobljenost opredeljenih v zadevnih standardih serije SIST EN ISO/IEC 17000, dodatnimi zahtevami za usposobljenost, dodatnimi zahtevami direktiv/uredb EU ter dodatnimi zahtevami certifikacijskih shem.

SIQ izvaja operativne aktivnosti po dokumentiranih postopkih, ki so podani v dokumentih sistema vodenja kakovosti za posamezna področja certificiranja, in v skladu z ostalo dokumentacijo sistema vodenja kakovosti.

SIQ zaračunava svoje storitve v skladu s cenovno politiko, kot jo določa Svet SIQ. Pridobljeni prihodki pokrivajo tekoče stroške in vlaganja v tehnični in strokovni razvoj dejavnosti.

SIQ ima izključne pravice v zvezi s certifikati, ki jih podeli svojim naročnikom.

2.2 Neodvisnost, nepristranskost, poštenost

SIQ pri svojem delovanju dosledno upošteva temeljna načela neodvisnosti, nepristranskosti in poštenosti, ki veljajo za vse njegove aktivnosti, vključno z delovanjem certifikacijskega organa.

2.3 Zaupnost

SIQ zagotavlja, da so vse informacije in podatki, pridobljeni v certifikacijskem postopku, zaupni, razen podatkov, ki se nanašajo na podelitev ali razveljavitev in preklic certifikata.

SIQ se obvezuje, da bo vse informacije in podatke obravnaval kot zaupne in jih bo uporabil izključno za izvedbo postopka.

Vsi podatki, pridobljeni ali ustvarjeni med potekom certificiranja, razen podatkov, ki jih javnosti da na voljo naročnik certificiranja sam, ali kadar je drugače dogovorjeno z naročnikom storitve (kadar je razkritje bistveno za doseg skladnosti), se smatrajo za zaupne, razen če zakon ne zahteva drugače.

V kolikor posredovanje zaupnih podatkov zahteva zakon, je SIQ Ljubljana upravičen posredovati podatke uradnim nadzornim inštitucijam v okviru pooblastil, ki jih tem inštitucijam daje zakonodaja.

SIQ lahko uporabi te podatke brez predhodne pisne privolitve naročnika certificiranja tudi med presojo ali kontrolo pridobljenih pooblastil in akreditacij, izvedeno s strani usposobljenih organov.

2.4 Kompetentnost

SIQ zagotavlja zadostno število strokovno usposobljenega osebja za izvajanje certificiranja. Svojo kompetentnost dokazuje s pridobljenimi akreditacijami in uradnimi imenovanji.

2.5 Zavarovanje poklicne odgovornosti

SIQ ima sklenjeno zavarovanje poklicne odgovornosti v višini, določeni v oceni tveganja ali znesku, ki ga predpisuje certifikacijska shema.

2.6 Sodelovanje

SIQ aktivno sodeluje z drugimi certifikacijskimi organi v okviru mednarodnih shem, koordinacije priglašanih organov ter drugih tehničnih in strokovnih teles.

3 Pravni status, financiranje in organiziranost certifikacijskega organa

3.1 Pravni status

SIQ je registriran na Okrožnem sodišču v Ljubljani kot zavod "Slovenski institut za kakovost in meroslovje, Ljubljana" v prevodu "Slovenian Institut of Quality and Metrology, Ljubljana" s sedežem v Ljubljani, Mašera-Spasičeva ulica 10 in s skrajšanim imenom "SIQ Ljubljana".

3.2 Financiranje

SIQ se financira z zaračunavanjem svojih storitev naročnikom po ceniku storitev. Osnove za oblikovanje cen potrjuje Svet SIQ in drugi organi, ki izvajajo nadzor nad njegovim delom.

SIQ deluje kot neprofitna institucija. Prihodke od svojih storitev namenja pokrivanju tekočih stroškov in nenehnemu vlaganju v razvoj svoje dejavnosti.

3.3 Pravila za naročnike

Naročnik certificiranja se s potrditvijo ponudbe, vloge ali pogodbe zavezuje, da:

- bo izpolnjeval zahteve certifikacijske sheme in normativnih dokumentov, po katerih je bil izveden certifikacijski postopek;
- bo zagotavljal stalno skladnost certificiranih proizvodov;

- bo omogočil izvajanje certifikacijskih postopkov, rednega nadzora ter dostop do zahtevane dokumentacije in zapisov, lokacij proizvodnje, opreme, osebja, podpogodbениkov in drugih podatkov skladno z zadevnimi certifikacijskimi postopki;
- bo v primeru neizpolnjevanja certifikacijskih zahtev ali preklica certifikata, prenehal uporabljati certifikat, se nanj sklicevati in uporabljati certifikacijski znak ter izvedel ustrezne ukrepe;
- bo upošteval pravila glede uporabe certifikacijskih znakov;
- bo vodil evidenco o pritožbah, povezanih s certificiranimi proizvodi, in jih po potrebi posredoval SIQ;
- bo pravočasno obvestil SIQ o vseh spremembah, ki vplivajo na certificirani proizvod in njegovo proizvodnjo (npr. spremembo pravnega ali organizacijskega statusa, spremembo lastništva, spremembo ključnega vodstvenega in tehničnega osebja, spremembo na proizvodu, spremembo v proizvodnji certificiranega proizvoda, večje spremembe v sistemu vodenja kakovosti);
- bo poravnal pred izdajo certifikata vse finančne obveznosti;
- se strinja s dokumentom GN007 Splošni pogoji za izvedbo storitev.

4 Splošno o certifikacijskih postopkih

4.1 Osnovni pogoji za izdajo certifikata

- Naročnik certificiranja mora biti registriran v skladu z veljavnimi predpisi.
- Proizvod za katerega naročnik želi pridobiti certifikat mora biti jasno in nedvoumno identificiran.
- Normativni dokumenti (standardi, direktive, uredbe, pravilniki), po katerih se izvede certifikacijski postopek so lahko nacionalni (standardi SIST), regionalni (standardi CEN, CENELEC, ETSI, direktive/uredbe EU) ali mednarodni (standardi IEC, ISO, pravilniki ZN).
- Predmet certificiranja, mora biti v skladu z obsegom normativnega dokumenta, po katerem se izvaja certifikacijski postopek. Z naročnikom mora biti dosežen dogovor o izbiri normativnega dokumenta.

4.2 Aktivnosti v certifikacijskem postopku

- Naročilo storitve;
- Pregled in potrditev naročila;
- Vrednotenje (preskušanje, kontrola, presoja sistema vodenja);
- Certifikacijski pregled;
- Odločitev o izdaji certifikata;
- Nadzor nad podeljenimi certifikati.

4.3 Naročilo storitve

Na informativnem razgovoru SIQ seznanj naročnika s certifikacijskimi postopki in predvidenimi stroški.

Naročnik naroči postopek certificiranja z vlogo, ki jo lahko poda na predvidenem obrazcu ali s potrditvijo posredovane ponudbe oziroma pogodbe, pri čemer se zaveže da je seznanjen s pravili in postopki za certificiranje ter se strinja, da jih bo spoštoval.

Naročnik prevzame polno odgovornost za plačilo vseh stroškov, povezanih z izvedbo certifikacijskega postopka.

4.4 Pregled in potrditev naročila

SIQ izvede pregled naročila in prejetih informacij, da zagotovi, da so informacije o naročniku in proizvodu zadostne za izvedbo certifikacijskega postopka, da je obseg certificiranja, tako tip proizvoda, normativni dokument in shema certificiranja, jasno definiran ter, da razpolaga z zmogljivostmi za izvajanje certifikacijskega postopka.

4.5 Vrednotenje (preskušanje, kontrola, presoja sistema vodenja)

Vrednotenje se izvaja v skladu s shemo certificiranja, na podlagi certifikacijskega plana za preskušanje, kontrolo proizvodnje in presojo sistema vodenja. Naročniku je med vrednotenjem omogočeno odpravljanje morebitnih ugotovljenih neskladnosti.

V kolikor vrednotenje izvaja podpogodbenu mora o tem SIQ pridobiti soglasje naročnika.

4.6 Certifikacijski pregled

SIQ izvede neodvisen pregled aktivnosti vrednotenja, vključno z vsemi informacijami in poročili o preskušanju, kontroli ter presoji sistema vodenja. Na podlagi pozitivne ocenitve ustreznosti vseh informacij in rezultatov povezanih z vrednotenjem proizvoda se predlaga, da se za proizvod izda certifikat.

Če so bile v certifikacijskem postopku ugotovljene neskladnosti, SIQ naročnika obvesti o razlogih za zavrnitev izdaje certifikata.

4.7 Odločitev o certificiranju

Neodvisno končno odločitev o izdaji certifikata sprejme certifikacijska komisija za proizvode, procese in storitve oziroma v primeru izdaje listin v okviru priglašene organa komisija priglašene organa za zadevno direktivo/uredbo EU.

4.8 Nadzor nad podeljenimi certifikati

Ta aktivnost se izvaja pri certifikaciji z redno letno kontrolo proizvoda in proizvodnega procesa. SIQ z rednimi letnimi kontrolami preverja skladnost certificiranih proizvodov, njihovo proizvodnjo in sistem vodenja kakovosti. Nadzor vključuje kontrolo proizvodnih lokacij in če je tako zahtevano s certifikacijskimi pravili kontrolno preskušanje vzorčenih proizvodov.

5 Certifikacija v okviru reguliranega področja

SIQ kot priglašeni organ izvaja certificiranje (ocenjevanje skladnosti) v okviru reguliranega področja direktiv in uredb EU, po modulih za katere je SIQ imenovan in priglašen.

Certificiranje poteka v skladu z zahtevami posameznih direktiv/uredb EU ter pripadajoče nacionalne zakonodaje za proizvode.

Certificiranje (ocenjevanje skladnosti) v okviru reguliranega področja EU se lahko izvaja samo za proizvajalca.

Aktivnosti v certifikacijskem postopku za posamezno EU direktivo/uredbo EU zajemajo fazo zasnove in proizvodnje. Sestavljene so iz enega ali dveh modulov. SIQ, kot priglašeni organ izvaja postopke ocenjevanja skladnosti za posamezne module za katere je priglašen.

Podroben obseg imenovanj SIQ kot priglašene organa s številko 1304, vključno z navedbo proizvodov in postopkov za katere je SIQ priglašen, se nahaja v [NANDO](#) bazi priglašene organov za posamezno direktivo/uredbo EU.

Veljavnost certifikatov SIQ priglašene organa se lahko na zahtevo preveri pri SIQ priglašenemu organu. V kolikor obstaja javna baza certificiranih proizvodov, se lahko veljavnost certifikata preveri tudi v bazi. Informacije o bazi, v kolikor obstaja, so podane v nadaljevanju za posamezno direktivo/uredbo EU.

5.1 Elektromagnetna združljivost

Obseg proizvodov, ki so predmet certificiranja, določa Pravilnik o elektromagnetni združljivosti (UL RS, št. 39/16, 9/20) in Direktivi v zvezi z elektromagnetno združljivostjo (EMC) [2014/30/EU](#) (UL EU L 96/2014).

SIQ je priglasi organ za ocenjevanje skladnosti, za izvajanje postopkov opredeljenih v prilogi direktive:

- Priloga III Modul B: EU-pregled tipa.

5.2 Radijska oprema

Proizvode, ki so predmet certificiranja, določa Pravilnik o radijski opremi (UL RS, št. 03/16, 9/20, 124/23) in Direktivi v zvezi z dostopnostjo radijske opreme na trgu (RED) [2014/53/EU](#) (UL EU L 153/2014).

SIQ je priglasi organ, za ocenjevanje skladnosti bistvenih zahtev po 3. členu direktive, za izvajanje postopkov opredeljenih v prilogi direktive:

- Priloga III Modul B: EU-pregled tipa.

5.3 Medicinski pripomočki

Postopke certifikacije medicinskih pripomočkov določajo Zakon o medicinskih pripomočkih (UL RS št. 98/09) in pripadajoči podzakonski akti in Direktiva o medicinskih pripomočkih (MDD) 93/42/EEC (UL EU L 169/1993), ki jo nadomešča Uredba (EU) o medicinskih pripomočkih MDR št. [2017/745](#) (UL EU L 117/2017), relevantne zakonske smernice, z upoštevanjem smernic Code of Conduct for Notified Bodies in veljavna pripadajoča slovenska zakonodaja.

Posebnosti v postopkih certificiranja medicinskih pripomočkov so podrobno opisane v informacijah za naročnike (MDD DP006) za Direktivo o medicinskih pripomočkih in (MDR DP006) za Uredbo MDR (EU) 2017/745 o medicinskih pripomočkih.

Seznam izdanih certifikatov je na voljo v evropski bazi podatkov o medicinskih pripomočkih [EUDAMED](#).

5.4 Oprema za uporabo v potencialno eksplozivnih atmosferah

Proizvode, ki so predmet certifikacije in so namenjeni za uporabo v eksplozijsko ogrožene prostore (Ex-naprave), opredeljuje Pravilnik o protiekspluzijski zaščiti (UL RS št. 41/16) in Direktiva v zvezi z opremo in zaščitnimi sistemi, namenjenimi za uporabo v potencialno eksplozivnih atmosferah (ATEX) [2014/34/EU](#) (UL EU L 96/2014).

SIQ je priglasi organ za ocenjevanje skladnosti opreme skupine I (rudarska električna in neelektrična oprema) ter skupine II (industrijska električna oprema - za pline in za prah ter neelektrična oprema - za pline in za prah), za izvajanje postopkov opredeljenih v prilogah direktive:

- Priloga III Modul B: EU-pregled tipa;
- Priloga IV Modul D: Skladnost s tipom na podlagi zagotavljanja kakovosti proizvodnje;
- Priloga V Modul F: Skladnost s tipom na podlagi preverjanja proizvodov;
- Priloga VI Modul C1: Skladnost s tipom na podlagi notranje kontrole proizvodnje in nadzorovanih preskusov proizvodov;
- Priloga VII Modul E: Skladnost s tipom na podlagi zagotavljanja kakovosti proizvoda;
- Priloga IX Modul G: Skladnost na podlagi preverjanja enote; hramba dokumentacije člen 13, (1) b (ii).

Posebnosti v postopkih certificiranja Ex-naprav so podrobno opisane v vodilih EU-pregled tipa, skladnost s tipom in preverjanje enote (TPEX07), Hramba dokumentacije (TPEX08), Presoja sistema kakovosti v proizvodnji (TPEX09) in Certificiranje električne Ex-opreme kategorije 3 oziroma z EPL Gc ali Dc in neelektrične Ex-opreme kategorije 2 in 3 (TPEX10).

5.5 Stroji

Proizvode, ki so predmet certifikacije, določa Pravilnik o varnosti strojev (UL RS št. 75/08, 66/10) in Direktiva o strojih (MD) [2006/42/ES](#) (UL EU L 157/2006).

SIQ je priglasi organ za ocenjevanje skladnosti za proizvode priloge IV, za izvajanje postopkov opredeljenih v prilogah direktive:

- Priloga IX Modul B: ES-pregled tipa;
- Priloga X Modul H: Popolno zagotavljanje kakovosti.

Proizvajalec stroja ali varnostne komponente, navedene v prilogi IV, lahko po opravljenem informativnem razgovoru, iz katerega je razvidna narava njegovega proizvoda, vložil vlogo za začetek predpisanega postopka:

- postopek za ES-pregled tipa iz Priloge IX in notranje preverjanje proizvodnje strojev, predvideno v točki 3 Priloge VIII;
- postopek popolnega zagotavljanja kakovosti iz Priloge X.

5.6 Emisija hrupa strojev, ki se uporabljajo na prostem

Proizvode, ki so predmet certificiranja, določa Pravilnik o emisiji hrupa strojev, ki se uporabljajo na prostem (UL RS, št. 106/02, 50/05, 49/06) in Direktivi v zvezi z emisijo hrupa v okolje, ki ga povzroča oprema, ki se uporablja na prostem (NOISE) [2000/14/ES](#) (UL EU L 162/2000).

SIQ je priglasi organ za ocenjevanje skladnosti, za izvajanje postopkov opredeljenih v prilogi direktive:

- Priloga VI Modul A1: Notranji nadzor proizvodnje s presojo tehnične dokumentacije in rednim preverjanjem;
- Priloga VII Modul G: Preverjanje in potrditev izdelka;
- Priloga VIII Modul H: Celovito zagotavljanje kakovosti.

5.7 Merilni instrumenti

Proizvode, ki so predmet pregleda zasnove števecov delovne električne energije, določajo Pravilnik o merilnih instrumentih (UL RS št. 19/16, 98/23) in Direktiva v zvezi z dostopnostjo merilnih instrumentov na trgu (MID) [2014/32/EU](#) (UL EU L 57/2014).

SIQ je priglasi organ za ocenjevanje skladnosti za števce delovne električne energije (MI-003) kot opredeljeno v Prilogi V, za izvajanje postopkov opredeljenih v prilogi direktive:

- Priloga II Modul B: EU-pregled tipa;
- Priloga II Modul D: Skladnost s tipom na podlagi zagotavljanja kakovosti proizvodnje;
- Priloga II Modul H1: Skladnost na podlagi celovitega zagotavljanja kakovosti.

Seznam izdanih certifikatov je na voljo v bazi Urada za meroslovje Republike Slovenije [odobrenih tipov meril](#).

5.8 Gradbeni proizvodi

Postopke certifikacije proizvodov gradbenih proizvodov določa Zakon o gradbenih proizvodih (UL RS št. 82/13) in Uredba o določitvi usklajenih pogojev za trženje gradbenih proizvodov (CPR) št. [305/2011](#) (UL EU L 88/2011).

SIQ je priglasi organ za izvajanje postopkov opredeljenih za sistem 1 v prilogi uredbe, za preverjanje nespremenljivosti lastnosti prometnih znakov s spremenljivim sporočilom po harmoniziranem standardu EN 12966 in opreme za nadzor in vodenje cestnega prometa – signalnih glav po harmoniziranem standardu EN 12368.

Priloga V uredbe CPR določa za Sistem 1 aktivnosti izdaje certifikata priglašena organa za certificiranje proizvodov o nespremenljivosti lastnosti proizvoda na podlagi:

- določitve tipa proizvoda na podlagi ocene lastnosti gradbenega proizvoda (ITT), ki se izvede na podlagi preskušanja (vključno z vzorčenjem), izračuna, tabelarnih vrednosti ali opisne dokumentacije proizvoda,
- začetnega pregleda proizvodnega obrata in tovarniške kontrole proizvodnje (FPC),
- stalnega nadzora, ocenjevanja in vrednotenja tovarniške kontrole proizvodnje (FPC).

Pri čemer proizvajalec izvaja:

- tovarniško kontrolo proizvodnje,
- nadaljnje preskušanje vzorcev, ki jih proizvajalec odvzame v proizvodnem obratu skladno s predpisanim programom preskušanja.

5.9 Interoperabilnost železniškega prometa

Postopke certifikacije komponent in podsistemov v železniškem prometu določajo Zakon o varnosti v železniškem prometu (UL RS, št. 30/18, 54/21) in pripadajoči podzakonski akti in Direktiva o interoperabilnosti železniškega sistema v Evropski uniji [2016/797](#).

SIQ je priglasi organ za podsisteme in komponente ENE - energija, ROLLING STOCK - tirna vozila: WAG (tovorni vagoni), LOC&PAS (lokomotive in potniška tirna vozila) in CCS - vodenje-upravljanje in signalizacija (CCO, CCT). za ocenjevanje skladnosti za izvajanje postopkov opredeljenih v modulih CA1, CA2, CB, CD, CF, CH, CH1, CV, SB, SD, SF, SG, SH1, SH2.

Seznam izdanih certifikatov je na voljo v bazi podatkov o interoperabilnosti in varnosti Evropske železniške agencije [ERADIS](#).

6 Certifikacija na podlagi tipskega preskusa

SIQ izvaja certificiranje proizvodov na podlagi tipskega preskusa, pri čemer oceni vse razpoložljive informacije in rezultate preskušanj glede na zahteve ustreznih standardov, brez nadaljnje kontrole in nadzora.

Certifikati se izdaja z dobo veljavnosti praviloma 3 let.

6.1 Izdaja CB certifikata o ustreznosti

SIQ je nacionalni certifikacijski organ in preskusni laboratorij v [shemi IECEE CB](#), ki je vzpostavljena v okviru sistema preskušanja in certificiranja varnosti, elektromagnetne združljivosti in energijske učinkovitosti proizvodov pod okriljem mednarodne elektrotehnične komisije IEC.

S CB certifikatom in pripadajočim poročilom o preskusu lahko dobavitelj ali proizvajalec enostavneje, hitreje in ceneje pridobi tuje certifikate pri članicah sheme IECEE CB.

Obseg standardov SIQ v shemi IECEE CB je po kategorijah razviden na spletni strani [sheme IECEE CB](#).

Preskušanje proizvodov se izvaja po mednarodnih standardih IEC v sklopu obsega sheme.

Seznam izdanih certifikatov, ki jih izdajo člani IECEE, je dostopen v spletni bazi podatkov o izdanih certifikatih [IECEE CB Test Certificates](#).

6.2 Izdaja SIQ certifikata o ustreznosti

Certifikacijski postopek se lahko izvede na osnovi nacionalnih SIST standardov, evropskih EN standardov, mednarodnih IEC oziroma ISO standardov ali drugih normativnih dokumentov (npr. pravilnikov ZN), za tehnična področja, katere je SIQ dokazano usposobljen (varnost, tehnične lastnosti, elektromagnetno združljivost, radijski spekter, opremo namenjeno za uporabo v potencialno eksplozivnih atmosferah).

Osnova za certifikacijski pregled so lahko tudi preskusna poročila, ki ga naročnik pridobi:

- v preskusnem laboratoriju in certifikacijskem organu, ki deluje v okviru sheme IECEE CB, sheme IECEx ali sporazuma ETICS za sheme CCA, CCA-EMC ENEC, ENEC+;
- v preskusnem laboratoriju in certifikacijskem organu, s katerim ima SIQ sklenjeno pogodbo o medsebojnem sodelovanju;
- v preskusnem laboratoriju, ki izpolnjuje določene pogoje in je pod nadzorom SIQ.

SIQ certifikati o ustreznosti veljajo za proizvode, ki so predmet certificiranja, praviloma tri leta oziroma do datuma veljavnosti navedenih standardov, karkoli nastopi prej.

Veljavnost SIQ certifikatov o ustreznosti se lahko na zahtevo preveri pri SIQ certifikacijskem organu za proizvode, procese in storitve.

7 Certifikacija z rednim nadzorom proizvoda in proizvodnega procesa

Certificiranje proizvodov z rednim letnim nadzorom proizvoda in proizvodnega procesa se izvaja za pridobitev:

- licence za uporabo SIQ certifikacijskih znakov »SIQ«, »SIQ Type Approved« in »SIQ Medical Approved«,
- licence za uporabo skupnih evropskih certifikacijskih znakov »ENEC«, »ENEC+« in »CCA EMC« v sklopu združenja ETICS;
- listine CCA NTR v okviru sporazuma ECS, vključno z licenco za uporabo certifikacijskega znaka »SIQ«;
- certifikata v okviru sheme IECEx.

Podrobnejša navodila za kontrolne preskuse se nahajajo v dokumentu ENEC sheme združenja ETIS OD ENEC 324.

7.1 Izdaja licenc za SIQ certifikacijske znake »SIQ«, »SIQ Type Approved« in »SIQ Medical Approved«

Namen tovrstne certifikacije je nuditi kompleksen sistem za ugotavljanje ustreznosti veljavnim evropskim varnostnim in drugim evropskim standardom in omogočiti stalno preverjanje stabilnosti proizvodnega procesa in zagotavljanje doslednega izpolnjevanja zahtev.

SIQ certifikacijski znaki na izdelku potrjujejo skladnost proizvoda, obenem pa poudarja proizvajalčevo odgovornost do varnosti uporabnikov. Vse to lahko proizvajalci in dobavitelji izkoristijo kot konkurenčno prednost.

Znak »SIQ« lahko proizvajalci ali dobavitelji pridobijo za proizvode, na osnovi veljavnih evropskih EN standardov za varnost, za katere je SIQ dokazano usposobljen.

Znak »SIQ Type Approved« lahko proizvajalci ali dobavitelji pridobijo za komponente, ki se ne morejo uporabljati samostojno, temveč so namenjeni vgradnji, na osnovi veljavnih evropskih EN standardov za varnost, za katere je SIQ dokazano usposobljen.

Znak »SIQ Medical Approved« lahko proizvajalci pridobijo za proizvode, ki se ne morejo uporabljati samostojno, temveč so namenjeni vgradnji v električno medicinsko opremo ali so del električnih medicinskih sistemov, na osnovi veljavnih evropskih EN standardov za osnovno varnost in bistvene lastnosti električnih medicinskih proizvodov, za katere je SIQ dokazano usposobljen.

Imetnik licence je lahko pravna oseba, bodisi proizvajalec bodisi dobavitelj, ki prevzame vso odgovornost za proizvode, ki jih trži pod svojim imenom.

S podpisom licenčne pogodbe se imetnik licence zavezuje k spoštovanju vseh pogojev za pridobitev in vzdrževanje licence.

Postopki certificiranja, ki vključujejo redni letni nadzor, so zasnovani v skladu z mednarodnimi smernicami, ki veljajo v okviru mednarodnih sporazumov o medsebojnem priznavanju med certifikacijskimi organi. Za pridobitev licence je potrebno opraviti predlicenčno kontrolo proizvodnje na vseh lokacijah proizvodnje, po zahtevah podanih v dokumentih sheme CIG (npr. CIG 021). Za vzdrževanje listine je potrebno izvajati redno kontrolo proizvodnje in če je tako zahtevano s certifikacijskimi pravili kontrolo preskušanje odvzetih proizvodov v sklopu kontrole proizvodnje, kot del letnega nadzora.

Osnova za certifikacijski pregled so lahko tudi preskusna poročila, ki ga naročnik pridobi:

- v preskusnem laboratoriju in certifikacijskem organu, ki deluje v okviru sheme IECCEB ali sporazuma ETICS za sheme CCA, CCA-EMC ENEC, ENEC+;
- v preskusnem laboratoriju in certifikacijskem organu, s katerim ima SIQ sklenjeno pogodbo o medsebojnem sodelovanju;
- v preskusnem laboratoriju, ki izpolnjuje določene pogoje in je pod nadzorom SIQ.

Za certifikacijski pregled se lahko uporabi tudi poročilo o kontroli proizvodnje certifikacijskega organa, ki deluje v okviru sporazuma ETICS za shemo CIG.

Za vzdrževanje licenc za uporabo SIQ certifikacijskih znakov, SIQ naročnikom zaračunava letno licenčnino. SIQ letno preverja veljavnost izdanih licenc in naročnike obvešča o morebitnih spremembah veljavnosti standardov, na podlagi katerih so bile licence izdane ter o spremembah pravil, ki urejajo certifikacijske postopke.

Ob spremembah veljavnosti standardov ali zahtev certifikacijskih postopkov SIQ certifikacijski organ za proizvode, procese in storitve določi rok, v katerem mora imetnik certifikata ali licence uskladiti proizvod z zahtevami novega veljavnega standarda.

Osnovna pravila za delovanje SIQ shem so enaka kot za izdajo listine NTR v okviru sporazuma CCA.

Veljavnost licenc za uporabo SIQ certifikacijskih znakov »SIQ«, »SIQ Type Approved« in »SIQ Medical Approved« je na zahtevo mogoče preveriti pri SIQ certifikacijskem organu za proizvode, procese in storitve.

7.2 Izdaja licence za certifikacijski znak »ENEC«

SIQ je podpisnik sporazumov o medsebojnem priznavanju za skupne evropske znake ustreznosti standardom (ENEC, ENEC+, CCA EMC) združenja [ETICS](#).

Sodelovanje SIQ v sporazumu ENEC zajema naslednje kategorije proizvodov:

- baterije (BATT),

- stikala in avtomatske električne krmilne naprave (CONT),
- gospodinjska in podobna oprema (HOUS),
- pripomočki za instalacije in priključne naprave (INST),
- informacijske tehnologije audio-video (ITAV),
- razsvetljava (LITE),
- oprema za meritve, nadzor in laboratorijsko uporabo (MEAS),
- varnostni transformatorji (SAFE),
- prenosna orodja (TOOL).

Certifikacijski postopek se izvaja po veljavnih evropskih EN standardih za varnost proizvodov.

Osnovna pravila za delovanje sheme so opisana v dokumentih PD ENEC 301, PD ENEC 303, PD ENEC 304, PD ENEC 308, OD ENEC 324, OD ENEC 312, AD ENEC 327, AD ENEC 331, OD-CIG 023, OD ECS 080.

Seznam izdanih ENEC licenc, ki jih izdajo člani združenja ETICS, je dostopen v spletni bazi podatkov o izdanih licencah [ENEC](#).

7.3 Izdaja licence za certifikacijski znak »ENEC+«

Sodelovanje SIQ v sporazumu ENEC+ zajema preverjanje performančnih lastnosti svetilk po naslednjih ENEC+ specifikacijah:

- EPRS 001: LED modules for general lighting – Performance requirements;
- EPRS 002: Luminaires performance – Part 1: General requirements;
- EPRS 003: Luminaire performance - Part 2-: Particular requirements for LED luminaires.

Pogoj za izdajo ENEC+ licence je veljavna ENEC listino.

Osnovna pravila za delovanje sheme so opisana v dokumentih OD ENEC 324, PD ENEC 301 in PD ENEC 303.

Seznam izdanih ENEC+ licenc, ki jih izdajo člani združenja ETICS, je dostopen v spletni bazi podatkov o izdanih licencah [ENEC+](#).

7.4 Izdaja licence za certifikacijski znak »CCA EMC«

Sodelovanje SIQ v sporazumu CCA-EMC zajema preverjanje skladnosti elektromagnetne združljivosti proizvodov po veljavnih evropskih EN standardih.

Osnovna pravila za delovanje sheme so opisana v dokumentih OD CCA-EMC 501, OD CCA-EMC 505 in OD CCA-EMC 506.

Veljavnost licenc za uporabo certifikacijskega znaka »SIQ CCA EMC«, je na zahtevo mogoče preveriti pri SIQ certifikacijskem organu za proizvode, procese in storitve.

7.5 Izdaja listine NTR v okviru sporazuma CCA

Pri izdaji listine CCA NTR SIQ upošteva pravila, ki so opredeljena v dokumentih sporazuma PD CCA 210, OD CCA 207, PD CCA 223-7, PD CCA 228-1, PD CCA 223-2, OD CCA 226, OD CCA 237 in OD ECS 080.

Certifikacijski postopek se izvaja po veljavnih evropskih EN standardih za varnost proizvodov.

Poleg NTR listine se izda tudi licenca za uporabo certifikacijskega znaka »SIQ«. Za podelitev listine veljajo pogoji za pridobitev in vzdrževanje licence za certifikacijski znak.

Veljavnost NTR listin se lahko na zahtevo preveri pri SIQ certifikacijskem organu za proizvode, procese in storitve.

7.6 Področje uporabe in pristojbine za posamezne certifikacijske znake

7.6.1 Znak »SIQ«



Znak »SIQ« lahko proizvajalci ali dobavitelji pridobijo za proizvode, na osnovi veljavnih evropskih EN standardov za varnost, za katere je SIQ dokazano usposobljen.

Frekvenca obiskov pri proizvajalcu: enkrat letno.

7.6.2 Znak »SIQ Type Approved«



Znak »SIQ Type Approved« lahko proizvajalci ali dobavitelji pridobijo za komponente, ki se ne morejo uporabljati samostojno, temveč so namenjeni vgradnji, na osnovi veljavnih evropskih EN standardov za varnost, za katere je SIQ dokazano usposobljen.

Frekvenca obiskov pri proizvajalcu: enkrat letno.

7.6.3 Znak »SIQ Medical Approved«



Znak ustreznosti »SIQ Medical Approved« lahko proizvajalci pridobijo za proizvode, ki se ne morejo uporabljati samostojno, temveč so namenjeni vgradnji v električno medicinsko opremo ali so del električnih medicinskih sistemov, na osnovi veljavnih evropskih EN standardov za osnovno varnost in bistvene lastnosti električnih medicinskih proizvodov, za katere je SIQ dokazano usposobljen. Frekvenca obiskov pri proizvajalcu: enkrat letno.

Opomba: Navajanje standardov na certifikacijskem znaku ni obvezno.

7.6.4 Znak »ENEC«



Znak »ENEC« s številko 22, ki ga podeljuje SIQ, je visokokakovostni evropski znak za električne proizvode, ki dokazuje skladnost z evropskimi EN standardi za varnost.

Frekvenca obiskov pri proizvajalcu: enkrat letno, za proizvajalce, ki imajo proizvodnjo urejeno v skladu z zahtevami standarda ISO 9001 (ta zahteva je za proizvajalce svetilk in komponente svetilk obvezna),

dvakrat letno za vse ostale proizvajalce. Podrobnosti glede frekvence so določene v dokumentih PD ENEC 301 Annex B in PD ENEC 308.

7.6.5 Znak »ENEC+«



Znak »ENEC+« s številko 22, ki ga podeljuje SIQ, je znak ustreznosti za performančne lastnosti svetilk, ki dokazuje skladnost z ENEC+ specifikacijami.

Frekvenca obiskov pri proizvajalcu: enkrat letno, za proizvajalce, ki imajo proizvodnjo urejeno v skladu z zahtevami standarda ISO 9001 (ta zahteva je za proizvajalce svetilk in komponente svetilk obvezna),

dva krat letno za vse ostale proizvajalce. Podrobnosti glede frekvence so določene v dokumentih PD ENEC 301 Annex B in PD ENEC 308.

7.6.6 Znak »CCA EMC«



Znak ustreznosti »CCA EMC« z oznako SIQ, je visokokakovostni evropski znak za električne proizvode, ki dokazuje skladnost z evropskimi EN standardi za elektromagnetno združljivost.

Frekvenca obiskov pri proizvajalcu: enkrat letno.

7.7 Izdaja listin v okviru sheme IECEx

SIQ je nacionalni certifikacijski organ in preskusni laboratorij v mednarodni [shemi IECEx](#) za preskušanje in certificiranje opreme, ki je namenjena za uporabo v potencialno eksplozivnih atmosferah ter za ugotavljanje usposobljenosti delavnic za popravilo opreme za potencialno eksplozivne atmosfere.

Certifikati o skladnosti ExCoC, poročila o preskusih ExTR in poročila o presojah kakovosti QAR se izdajajo v skladu s pravili, določenimi v operativnih dokumentih IECEx. Preskušanje in certificiranje proizvodov ter presoje pri proizvajalcih se izvajajo v skladu z mednarodnimi standardi IEC in ISO. Poročilo o preskusu ExTR se izda po zaključenem preskusu proizvoda. Certifikat o skladnosti ExCoC se izda ob upoštevanju ExTR in poročila o presoji kakovosti QAR z ustreznim obsegom, vrsto zaščite in lokacijo proizvodnje. QAR presoje pri proizvajalcih se izvajajo periodično na 12 mesecev oziroma na 18 mesecev, v primeru certificiranega sistema po standardu ISO 9001, kar je pogoj za ohranitev veljavnosti ExCoC in ExTR.

V okviru IECEx SIQ izvaja tudi ugotavljanje usposobljenosti delavnic za popravila Ex-opreme. Pri tem se presoja, ali delavnica za popravila izvaja posege na Ex-opremi z IECEx-certifikatom skladno z mednarodnimi IEC in ISO standardi. S tem se zagotavlja veljavnost IECEx-certifikatov za Ex-opremo, na kateri se je izvedel poseg. Presoje delavnic za popravila izvajamo letno.

Seznam izdanih certifikatov, ki jih izdajo člani IECEx, je dostopen v spletni bazi podatkov o izdanih certifikatih [IECEx Certificates](#).

8 Zloraba certifikata ali certifikacijskega znaka

Pri objavah v zvezi s certifikati in pri uporabi certifikacijskih znakov je potrebno zagotoviti jasnost navajanja ter preprečiti morebitno zavajanje. Naročnik ne sme certifikata uporabljati na način, ki bi bil zavajajoč ali bi lahko škodoval ugledu SIQ.

SIQ nadzoruje uporabo certifikatov in certifikacijskih znakov. Če SIQ ugotovi, da naročnik nepravilno uporablja znak na proizvodu ali pri oglaševanju oziroma da certifikat ali znak uporablja za ne certificirane proizvode, obvesti naročnika. Po potrebi lahko SIQ sproži pravne ukrepe zoper naročnika. Zloraba certifikata ali certifikacijskega znaka lahko tudi vodi v razveljavitev in preklic certifikata.

Za zlorabo certifikacijskega znaka na proizvodu ali pri oglaševanju se šteje:

- če znak odstopa od standardnega logotipa po obliki ali dimenzijah;
- če se znak uporablja za proizvode, za katere ni bila izdana certifikacijska listina, ali če so bile na certificiranem proizvodu izvedene spremembe brez vednosti in odobritve SIQ;
- če se znak uporablja za namene, ki niso zajeti v certifikacijski listini (npr. oglaševanje ali promocija lastnosti proizvoda, ki niso bile predmet certificiranja);
- če se znak uporablja pred podpisom ali po izteku licenčne pogodbe.

9 Razveljavitev in preklic certifikata

Certifikat se lahko razveljavi in prekliče, če se ugotovi zloraba uporabe certifikata, certifikacijskega znaka ali druga kršitev določil certifikacijskih postopkov.

SIQ lahko certifikat prekliče tudi v naslednjih primerih:

- če proizvodi ne izpolnjujejo več zahtev veljavnih normativnih dokumentov in imetnik certifikata ne zagotovi skladnosti z novimi zahtevami;
- če se certifikacijski znak uporablja napačno za dokazovanje skladnosti z drugimi normativnimi dokumenti, ki niso bili osnova za certifikacijo, ali za proizvode, ki niso bili vključeni v postopek certificiranja;
- če imetnik ne želi vzdrževati certifikata ali prekine licenčno pogodbo;
- če se proizvod ne proizvaja več;
- če so bile posredovane nepopolne, lažne ali zamolčane informacije o proizvodu ali sistemu vodenja;
- če imetnik ne izpolnjuje zahtev vezano na kontrolo proizvodnih lokacij ali kontrolno preskušanje;
- v primeru stečaja ali prenehanja poslovanja imetnika certifikata;
- če imetnik certifikata ne poravnava dogovorjenih finančnih obveznosti.

Zahtevo za preklic certifikata se poda na obrazcu CN231 Zahteva za preklic licenčnega certifikata.

10 Reševanje pritožb in prizivov

Naročnik se lahko pritoži zaradi neustreznega dela SIQ ali vloži priziv na odločitev SIQ certifikacijskega organa za proizvode, procese in storitve.

Pritožbe na delo certifikacijskega organa oziroma priglašene organa sprejema direktor certificiranja. O prejemu pritožbe in odločitvi pisno obvesti vlagatelja pritožbe. Pritožbe in nepravilnosti se rešujejo po dokumentiranem postopku SN029.

Priziv na odločitev SIQ certifikacijskega organa za proizvode, procese in storitve stranka vloži v pisni obliki v 15 dneh od sprejetja odločitve, kot to določa [Pravilnik o prizivih CR105S_E](#).

V primeru priziva glede odločitve pri storitvah v okviru IECEx-sheme lahko vložnik poda priziv na shemo IECEx, kot je opisano v Prilogi A dokumenta [IECEx01](#).

Druge spore rešuje stvarno pristojno sodišče v Ljubljani, Enota v Ljubljani. Za vsa razmerja se uporablja veljavna zakonodaja Republike Slovenije.

11 Kontaktne osebe

	Kontaktna oseba	Telefon
Tajništvo		+386 1 4778 100
Direktor	Gregor Schoss	101
Direktor certificiranja	Matej Žontar	251
Kontrola proizvodnje	Simon Malovrh	352
Varnost in elektromagnetika, preskušanje	Andrej Škof	854
Priglašeni organ		
▪ EMC	Marjan Mak	878
▪ RED	Marjan Mak	878
▪ MDD in MDR	Ana Pribaković Borštnik	153
▪ ATEX	Matej Debenc	227
▪ MD	dr. Miha Otrin	256
▪ NOISE	dr. Miha Otrin	256
▪ MID	Matjaž Lindič	310
▪ CPR	Matej Žontar	251
▪ Interoperabilnost železniškega prometa	dr. Miha Otrin	256

Naslov

SIQ Ljubljana
Mašera-Spasičeva ul. 10 SI-1000 Ljubljana, Slovenija

Spletna stran: <https://www.siq.si/>

E-naslov (splošno): info@siq.si

E-naslovi: ime.priimek@siq.si

Pri vpisu imena in priimka opustiti strešice.

Matična številka 5700108000

ID številka za DDV: SI23509678

Banka NOVA LJUBLJANSKA BANKA, Trg republike 2, 1000 Ljubljana

S.W.I.F.T. koda: LJBASI2X

IBAN: SI56029220012897988