

Procedure di valutazione della conformità nella legislazione comunitaria - Rif. alla Decisione n. 768/2008/CE Allegato II

Fase progettazione

A. controllo interno della produzione	B. esame CE per tipo	G. verifica dell'unità	H. garanzia qualità totale
<p><i>il fabbricante</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- tiene la documentazione tecnica a disposizione delle autorità nazionali per 10 anni dalla data in cui il prodotto è immesso sul mercato</li> </ul>	<p><i>il fabbricante presenta all'organismo notificato</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- la documentazione tecnica</li> <li>- la documentazione supplementare che attesti l'adeguatezza del progetto tecnico</li> <li>- campioni rappresentativi della produzione prevista, secondo quanto richiesto</li> </ul> <p><i>L'Organismo notificato</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- verifica la conformità alle presentazioni fondamentali</li> <li>- esamina la documentazione tecnica e di documenti supplementari attestanti l'adeguatezza del progetto tecnico</li> <li>- per i campioni: effettua le prove, se necessario</li> <li>- rilascia un attestato di esame CE per tipo</li> </ul>	<p><i>il fabbricante</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- presenta la documentazione tecnica</li> </ul>	<p>EN ISO 9001:2000(2)</p> <p><i>il fabbricante</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- applica un sistema qualità approvato per la progettazione</li> <li>- presenta la documentazione tecnica</li> </ul> <p><i>L'Organismo notificato</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- assicura la sorveglianza del SQ</li> </ul> <hr/> <p><b>H.1</b></p> <p><i>L'Organismo notificato</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- verifica la conformità del progetto <sup>(1)</sup></li> <li>- rilascia un attestato di esame CE del progetto <sup>(1)</sup></li> </ul>
<p>A. punto modulo A dell'allegato II Decisione n. 768/2008/CE – A.1 punto modulo A1 dell'allegato II .....</p> <p>B. punto modulo B dell'allegato II Decisione n. 768/2008/CE – B.1 punto modulo B1 dell'allegato II .....</p>			

Procedure di valutazione della conformità nella legislazione comunitaria - Rif. alla Decisione n. 768/2008/CE Allegato II

Fase produzione

A. controllo interno della produzione	C. Conformità tipo	D. Garanzia della qualità della fabbricazione	E. Garanzia della qualità del prodotto	F. Verifica del prodotto		
<p><i>il fabbricante</i></p> <p>- dichiara la conformità alle prescrizioni fondamentali</p>	<p><i>il fabbricante</i></p> <p>- dichiara la conformità al tipo approvato</p> <p>- appone la necessaria marcatura di conformità</p>	<p>EN ISO 9001:2000(2)</p> <p><i>Il fabbricante</i></p> <p>- applica un sistema di qualità approvato per la fabbricazione, l'ispezione finale e il collaudo</p> <p>- dichiara la conformità al tipo approvato</p> <p>- appone la necessaria marcatura di conformità</p>	<p>EN ISO 9001:2000(2)</p> <p><i>il fabbricante</i></p> <p>- applica un sistema qualità approvato la fabbricazione, l'ispezione finale e il collaudo</p> <p>- dichiara la conformità al tipo approvato</p> <p>- appone la necessaria marcatura di conformità</p>	<p><i>il fabbricante</i></p> <p>- dichiara la conformità al tipo approvato</p> <p>- appone la necessaria marcatura di conformità</p>	<p><i>il fabbricante</i></p> <p>- presenta il prodotto</p> <p>- dichiara la conformità</p> <p>- appone la necessaria marcatura di conformità</p>	<p><i>il fabbricante</i></p> <p>- applica un sistema di qualità approvato per la fabbricazione, l'ispezione finale e il collaudo</p> <p>- dichiara la conformità</p> <p>- appone la necessaria marcatura di conformità</p>
<p><b>A1.</b></p> <p>Organismo interno accreditato o notificato</p> <p>- prove su aspetti specifici del prodotto <sup>(1)</sup></p>	<p><b>C1.</b></p> <p>Organismo interno accreditato o notificato</p> <p>- prove su aspetti specifici del prodotto <sup>(1)</sup></p>	<p><b>D1.</b></p> <p>Dichiara la conformità alle prescrizioni fondamentali</p> <p>- appone la necessaria marcatura di conformità</p>	<p><b>E1.</b></p> <p>Dichiara la conformità alle prescrizioni fondamentali</p> <p>- appone la necessaria marcatura di conformità</p>	<p><b>F1.</b></p> <p>Dichiara la conformità alle prescrizioni fondamentali</p> <p>- appone la necessaria marcatura di conformità</p>		
<p><b>A2.</b></p> <p>- controlli sul prodotto a intervalli casuali <sup>(1)</sup></p>	<p><b>C2.</b></p> <p>- controlli sul prodotto a intervalli casuali <sup>(1)</sup></p>	<p><i>l'organismo notificato</i></p> <p>-approva il SQ</p> <p>- assicura la sorveglianza del SQ</p>	<p><i>l'organismo notificato</i></p> <p>-approva il SQ</p> <p>- assicura la sorveglianza del SQ</p>	<p><i>l'organismo notificato</i></p> <p>- verifica la conformità alle prescrizioni fondamentali</p> <p>- rilascia un certificato di conformità</p>	<p><i>l'organismo notificato</i></p> <p>- verifica la conformità alle prescrizioni fondamentali</p> <p>- rilascia un certificato di conformità</p>	<p><i>l'organismo notificato</i></p> <p>- assicura la sorveglianza del SQ</p>

(1) requisiti aggiuntivi cui si può ricorrere nella normativa settoriale

(2) Esclusi il punto 7.3 e le prescrizioni relative alla soddisfazione del cliente e al miglioramento continuo

(3) Esclusi i punti 7.1,7.2.3,7.4 dal 7.5.1 al 7.5.3 e le prescrizioni relative alla soddisfazione del cliente e al miglioramento continuo

(4) Escluse le prescrizioni relative alla soddisfazione del cliente e al miglioramento continuo