

1008**ROZPORZĄDZENIE RADY MINISTRÓW**

z dnia 25 czerwca 2002 r.

w sprawie warunków i trybu dokonywania oceny zgodności aparatury z zasadniczymi wymaganiami dotyczącymi kompatybilności elektromagnetycznej oraz sposobu oznakowania aparatury.

Na podstawie art. 6 ust. 2 ustawy z dnia 28 kwietnia 2000 r. o systemie oceny zgodności, akredytacji oraz zmianie niektórych ustaw (Dz. U. Nr 43, poz. 489, z 2001 r. Nr 63, poz. 636 i z 2002 r. Nr 74, poz. 676) zarządza się, co następuje:

§ 1. Przepisy rozporządzenia stosuje się do aparatury, dla której zasadnicze wymagania dotyczące kompatybilności elektromagnetycznej, zwane dalej „zasadniczymi wymaganiami”, określają przepisy ustawy z dnia 21 lipca 2000 r. — Prawo telekomunikacyjne (Dz. U. Nr 73, poz. 852, z 2001 r. Nr 122, poz. 1321 i Nr 154, poz. 1800 i 1802 oraz z 2002 r. Nr 25, poz. 253 i Nr 74, poz. 676).

§ 2. Ilekroć w rozporządzeniu jest mowa o normach zharmonizowanych — należy przez to rozumieć normy krajowe transponujące europejskie normy zharmonizowane ustanowione przez europejskie organizacje normalizacyjne na podstawie mandatu udzielonego przez Komisję Europejską, których numery zostały opublikowane w Dzienniku Urzędowym Wspólnot Europejskich.

§ 3. 1. Domniemywa się, że aparatura spełnia zasadnicze wymagania, jeżeli jest zgodna z odpowiednimi normami zharmonizowanymi.

2. W przypadku gdy nie ma norm zharmonizowanych, domniemywa się, że aparatura spełnia zasadnicze wymagania, jeżeli jest zgodna z odpowiednimi normami krajowymi, których numery zostały opublikowane w Dzienniku Urzędowym Wspólnot Europejskich.

3. Jeżeli producent nie wykaże zgodności aparatury z normami, o których mowa w ust. 1 lub 2, wykazuje jej zgodność z zasadniczymi wymaganiami na podstawie dowodów zawartych w dokumentacji technicznej.

§ 4. 1. Jeżeli w procesie projektowania, wytwarzania, badania i końcowej kontroli produkcji zastosowano normy, o których mowa w § 3 ust. 1 i 2, producent lub jego przedstawiciel potwierdza spełnienie przez aparaturę zasadniczych wymagań przez wystawienie deklaracji zgodności.

2. Podstawą wystawienia deklaracji zgodności jest pozytywny wynik oceny zgodności aparatury z zasadniczymi wymaganiami.

3. Deklaracja zgodności zawiera w szczególności:

- 1) imię i nazwisko lub nazwę producenta albo jego przedstawiciela, jego siedzibę i adres,
- 2) nazwę i typ aparatury, której deklaracja dotyczy,
- 3) wskazanie dokumentów technicznych, na podstawie których jest deklarowana zgodność, i działań podjętych w razie potrzeby, w celu zapewnienia

zgodności aparatury z zasadniczymi wymaganiami, w tym wskazanie zastosowanych norm, oraz świadectwo badania typu WE, jeżeli było wydane,

4) imię i nazwisko osoby upoważnionej do składania podpisu w imieniu producenta lub jego przedstawiciela,

5) datę wystawienia deklaracji.

4. Dokumentacja techniczna zawiera:

- 1) ogólny opis aparatury,
- 2) koncepcję konstrukcyjną aparatury, w tym: rysunki techniczne oraz schematy połączeń elementów, podzespołów, obwodów wraz z opisami i wyjaśnieniami niezbędnymi do ich zrozumienia,
- 3) informacje o ograniczeniach:
 - a) instalowania aparatury i jej używania zgodnie z przeznaczeniem, jeżeli nie jest ona przystosowana do instalowania i używania we wszystkich elektromagnetycznych warunkach środowiskowych,
 - b) polegających na niezakłócaniu pracy aparatury przeznaczonej do używania w celu obronności i bezpieczeństwa państwa lub w celu przestrzegania porządku publicznego,
- 4) wykaz zastosowanych norm,
- 5) sprawozdania z badań technicznych przeprowadzonych przed wystawieniem deklaracji zgodności.

5. Do dokumentacji, o której mowa w ust. 4, producent lub jego przedstawiciel dołącza instrukcję obsługi aparatury, o ile została sporządzona.

§ 5. 1. Jeżeli w procesie projektowania, wytwarzania, badania i końcowej kontroli produkcji aparatury nie zastosowano norm, o których mowa w § 3 ust. 1 i 2, bądź zastosowano je częściowo albo normy takie nie istnieją, deklaracja zgodności wystawiona przez producenta lub jego przedstawiciela zawiera informacje, o których mowa w § 4 ust. 3, oraz:

- 1) nazwę jednostki notyfikowanej lub laboratorium notyfikowanego, które brały udział w ocenie zgodności aparatury z zasadniczymi wymaganiami,
- 2) wskazanie dokumentów, o których mowa w ust. 2 pkt 2, na podstawie których jest deklarowana zgodność.

2. Producent lub jego przedstawiciel sporządza dokumentację określoną w § 4 ust. 4, która ponadto zawiera:

- 1) opis metod zastosowanych w procesie produkcyjnym aparatury w celu spełnienia przez aparaturę wymagań zasadniczych oraz

- 2) wydany przez jednostkę notyfikowaną:
- a) certyfikat zgodności,
 - b) potwierdzenie zgodności lub
 - c) sprawozdanie z badań technicznych aparatury oraz opinię potwierdzającą spełnianie przez aparaturę zasadniczych wymagań.

3. Przepis § 4 ust. 5 stosuje się odpowiednio.

§ 6. 1. W przypadku aparatury przeznaczonej do celów nadawczych w radiokomunikacji stosuje się przepisy § 4 ust. 1—3, po uzyskaniu świadectwa badania typu WE wydanego przez jednostkę notyfikowaną lub laboratorium notyfikowane.

2. Badanie typu WE jest procedurą, przez którą jednostka notyfikowana lub laboratorium notyfikowane upewnia się i poświadcza przez wydanie świadectwa badania typu WE, że przedstawiony reprezentatywny egzemplarz aparatury przeznaczonej do celów nadawczych w radiokomunikacji, zwany dalej „danym typem aparatury”, spełnia zasadnicze wymagania.

3. Producent lub jego przedstawiciel składa w jednostce notyfikowanej lub laboratorium notyfikowanym wniosek o poddanie danego typu aparatury badaniu typu WE.

4. Wniosek, o którym mowa w ust. 3, zawiera:

- 1) imię i nazwisko lub nazwę producenta albo jego przedstawiciela, jego siedzibę i adres,
- 2) miejsce wyprodukowania aparatury przeznaczonej do celów nadawczych w radiokomunikacji,
- 3) dokumentację techniczną, o której mowa w § 4 ust. 4, zawierającą ponadto:
 - a) informacje niezbędne do sprawdzenia zgodności aparatury przeznaczonej do celów nadawczych w radiokomunikacji z zasadniczymi wymaganiami,
 - b) opis metod zastosowanych w procesie produkcyjnym do wyeliminowania zagrożeń stwarzanych przez aparaturę przeznaczoną do celów nadawczych w radiokomunikacji w zakresie kompatybilności elektromagnetycznej,
 - c) w przypadku produkcji seryjnej aparatury przeznaczonej do celów nadawczych w radiokomunikacji — opis czynności podjętych w celu zapewnienia zgodności produkowanej aparatury z zasadniczymi wymaganiami określonymi dla danego typu aparatury.

5. Do wniosku, o którym mowa w ust. 3, dołącza się dany typ aparatury reprezentatywny dla planowanej produkcji lub informacje o miejscu jego udostępnienia, w celu przeprowadzenia badań, oraz instrukcję, o której mowa w § 4 ust. 5.

6. W dokumentacji technicznej dotyczącej aparatury przeznaczonej do celów nadawczych w radiokomunikacji nie jest wymagane zamieszczanie szczegółowych rysunków i schematów lub innych szczegółowych informacji o podzespołach użytych do jej produkcji, chyba że są niezbędne przy weryfikacji zgodności tej aparatury z zasadniczymi wymaganiami.

§ 7. 1. Jednostka notyfikowana lub laboratorium notyfikowane przeprowadza badanie typu WE, o którym mowa w § 6 ust. 2, w następujący sposób:

- 1) sprawdza dokumentację techniczną w celu stwierdzenia, czy dokumentacja ta jest właściwa, oraz bada dostarczony lub udostępniony egzemplarz aparatury przeznaczonej do celów nadawczych w radiokomunikacji,
- 2) podczas badania, o którym mowa w pkt 1:
 - a) upewnia się, że aparatura przeznaczona do celów nadawczych w radiokomunikacji została wyprodukowana zgodnie z dokumentacją techniczną i może być bezpiecznie użytkowana w przewidywanych dla tej aparatury warunkach pracy,
 - b) sprawdza, czy zostały zastosowane właściwe normy,
 - c) przeprowadza odpowiednie badania i próby w celu sprawdzenia, czy aparatura przeznaczona do celów nadawczych w radiokomunikacji spełnia odnoszące się do niej zasadnicze wymagania.

2. Jeżeli dany egzemplarz aparatury przeznaczonej do celów nadawczych w radiokomunikacji spełnia zasadnicze wymagania określone dla danego typu aparatury, jednostka notyfikowana lub laboratorium notyfikowane sporządza świadectwo badania typu WE i przekazuje je producentowi lub jego przedstawicielowi.

3. Świadectwo, o którym mowa w ust. 2, powinno zawierać wnioski z badań oraz informacje dotyczące jego wydania. Do świadectwa dołącza się opisy i rysunki niezbędne do identyfikacji każdego egzemplarza danego typu aparatury przeznaczonej do celów nadawczych w radiokomunikacji.

§ 8. 1. Producent lub jego przedstawiciel informuje jednostkę notyfikowaną lub laboratorium notyfikowane o modyfikacjach, które zostały wprowadzone lub które planuje wprowadzić do danego typu aparatury.

2. Jednostka notyfikowana lub laboratorium notyfikowane sprawdza zakres modyfikacji, o których mowa w ust. 1, i informuje producenta lub jego przedstawiciela, czy świadectwo badania typu WE zachowuje ważność.

§ 9. Dokumenty i korespondencję, odnoszące się do badania typu WE, sporządza się w języku polskim oraz, w miarę potrzeb, w języku akceptowanym przez jednostkę notyfikowaną.

§ 10. 1. Producent lub jego przedstawiciel przechowuje deklarację zgodności wraz z dokumentacją, do celów kontrolnych, przez okres 10 lat od daty wprowadzenia do obrotu ostatniego egzemplarza aparatury.

2. Jeżeli producent lub jego przedstawiciel nie ma siedziby na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, obowiązek, o którym mowa w ust. 1, spoczywa na importerze.

3. Przepisu ust. 2 nie stosuje się do producenta lub jego przedstawiciela, który ma siedzibę na terytorium Unii Europejskiej.

§ 11. Producent dołącza do każdego egzemplarza aparatury instrukcję obsługi, o której mowa w § 4 ust. 5, o ile została sporządzona.

§ 12. 1. Przed wprowadzeniem aparatury do obrotu producent lub jego przedstawiciel umieszcza na aparaturze oznakowanie CE, jeżeli wystawił deklarację zgodności.

2. Oznakowanie CE umieszcza się na aparaturze albo jej tablicy znamionowej w sposób czytelny i trwały, a w przypadku braku takich możliwości:

- 1) na opakowaniu aparatury lub
- 2) w instrukcji obsługi, lub
- 3) dokumencie gwarancyjnym dołączonym do aparatury.

3. Wzór oznakowania CE określa załącznik do rozporządzenia.

4. Obok oznakowania CE mogą być umieszczone inne znaki, pod warunkiem że nie zmniejszą widoczno-

ści i czytelności oznakowania CE oraz nie będą sugerować tego oznakowania.

§ 13. 1. Przepisy rozporządzenia dotyczące oznakowania CE i postępowania się tym oznakowaniem oraz stosowania norm, o których mowa w § 3 ust. 2, stosuje się od dnia przystąpienia Rzeczypospolitej Polskiej do Unii Europejskiej.

2. Przepis ust. 1 nie uchybia możliwości umieszczenia na aparaturze i postępowania się oznakowaniem CE na podstawie prawa państw obcych.

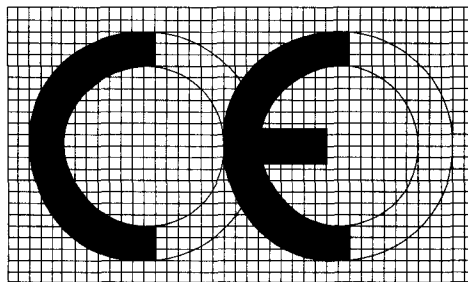
§ 14. Przepis § 10 ust. 3 stosuje się od dnia przystąpienia Rzeczypospolitej Polskiej do Unii Europejskiej.

§ 15. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 2003 r.

Prezes Rady Ministrów: *L. Miller*

Załącznik do rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 25 czerwca 2002 r. (poz. 1008)

WZÓR OZNAKOWANIA CE



1. Proporcje podane na rysunku powinny być zachowane zarówno przy zwiększaniu, jak i zmniejszaniu rozmiarów znaku.

2. Wysokość znaku zgodności nie powinna być mniejsza od 5 mm, chyba że nie jest to możliwe z powodu konstrukcji aparatury.