**Aanvraagformulier MS (Management Systeem) Certificatie**

|  |
| --- |
| Algemene gegevens |
| Bedrijfsnaam & Rechtsvorm |  |
| Adres |  |
| Telefoon |  |
| Fax |  |
| E-mail |  |
| Website |  |
| BTW nummer van de onderneming |  |
| Contactpersoon & functie |  |
| Referentienorm/Richtlijn (+ Module) /Wetgeving (+ §) van de audit:  |
| □ ISO 9001:2015 | □ ISO 14001:2015 | □ ISO 13485:2016 | □ MED (Module D) |
| □ PED (Module H1) | □ PED (Module H) | □ PED (Module D) | □ PED (Module D1) |
| □ PED (Module E) | □ PED (Module E1) | □ TPED/ADR (§1.8.7.6) | □ TPED/ADR (§1.8.8.6) |
| □ PED (Module E) | □ ATEX (Module D) | □ ATEX (Module E) | □ R67 |
| □ (EC) 79/2009 | □ R110 | □ CPR | □ R134 |
| □ ISO3834 | □ andere |  |  |
| Gevraagde certificatieprogramma |
| □ Initiële certificatie | □ Transfer | □ Uitbreiding MS | □ Andere:  |
| i.g.v. transfer/uitbreiding MS referentie van bestaande certificaten : Cert.n°....................................... |
| Te certifiëren activiteiten of processen |
| Toepassingsgebied van certificatie |  |
| Activiteitensector :  | IAF / EA /NACE code : |
| Opsomming van de belangrijkste activiteiten & processen van het bedrijf |  |
| Welke kritische (met mogelijke impact op conformiteit met eisen) processen/activiteiten worden uitbesteed ? |  |
| Wordt er gebruik gemaakt van consultantie (indien JA : organisatie & naam) |  |
| Wetten en reglementen die van toepassing zijn op de te certificeren activiteit | □ SPV □ PED □ TPED / ADR □ CPR □ MED □ R67 □ R134□ R110 □ ATEX □ MDR □ (EC) 79/2009 □ andere |
| Normen & andere eisen die van toepassing zijn op de te certificeren activiteit |   |
| Structuur van de onderneming |
| Aantal personen in FTE (Full Time Equivalent) |  |
| Aantal Shifts per dag |  |
| Andere productielocatie onder MS | JA/NEE |
| **(indien JA)** | Naam en adres van locatie | Aantal personen FTE |
| Hoofdzetel |  |  |
| Site 1 |  |  |
| Site 2 |  |  |
| Site 3 |  |  |
| Site 4 |  |  |
| Site 5 |  |  |
| Alle sites hebben een contractueel relatie met de hoofdzetel | □ Ja | □ Neen |

|  |
| --- |
|  |
| **De aanvrager** :* verbindt zich ertoe te allen tijde te voldoen aan de relevante vereisten van het certificeringsprogramma en alle nodige maatregelen te nemen voor het uitvoeren van de beoordeling, met inbegrip van de bestudering van de documentatie en toegang tot alle sectoren, registraties en het personeel tijdens de beoordeling, het toezicht, de herbeoordeling en het oplossen van klachten, en, indien nodig, om de aanwezigheid van waarnemers te aanvaarden (zie algemene voorwaarden voor de certificatie, document RPAQ 4/7);
* verklaart in eer en geweten geen aanvraag te hebben gedaan bij een andere aangemelde instantie dan APRAGAZ (0029) voor hetzelfde kwaliteitssysteem met betrekking tot de producten (of productlijn) beschreven in huidig document;
* verbindt zich ertoe zijn verplichtingen onder het geïmplementeerde en goedgekeurde kwaliteitsmanagementsysteem na te komen. De aanvrager stemt er ook mee in het kwaliteitsmanagementsysteem passend en efficiënt te houden;
* verbindt zich ertoe te voldoen aan de essentiële eisen die zijn vermeld in de specifieke bijlage van de betreffende richtlijnen en voorschriften (mits van toepassing);
* bevestigt de laatste versie van de algemene voorwaarden van APRAGAZ (RPAQ4/7), beschikbaar op www.apragaz.com, gelezen en aanvaard te hebben.
 |
|  |
| Naam van de aanvrager: | Datum: | Handtekening: |

|  |
| --- |
| **Beoordeling van de aanvraag – in te vullen door APRAGAZ** |
| Op basis van het document ingevuld door de aanvrager, **Apragaz :** |
| [ ]  aanvaardt de vraag tot certificering |
| [ ]  weigert de aanvraag tot certificering   |
| Reden(en) van weigering :  |
| Naam : | Datum : | Handtekening: |

NOOT : wijzigingen in en specificaties van informatie (andere dan wijzigingen/uitbreiding van MS geldigheidsgebied van certificatie) beschreven in dit aanvraagformulier, zullen opgenomen worden in document RPAQ4-6