

**Notatka ze spotkania**  
**Porozumienia Polskich Jednostek Notyfikowanych**  
**w obszarze dyrektywy 89/686/EWG (rozporządzenia nr 2016/425)**  
**dotyczącej środków ochrony indywidualnej w dniu 25 czerwca 2018 r.**

W dniu 25 czerwca 2018 r. w siedzibie CIOP-PIB w Łodzi odbyło się spotkanie przedstawicieli jednostek wchodzących w skład Porozumienia Polskich Jednostek Notyfikowanych w obszarze dyrektywy 89/686/EWG (rozporządzenia nr 2016/425) dotyczącej środków ochrony indywidualnej. Lista obecności na spotkaniu stanowi załącznik nr 1 do niniejszej notatki.

Celem spotkania było przekazanie przez przedstawicieli CIOP-PIB informacji z 34 posiedzenia Komitetu Horyzontalnego Jednostek Notyfikowanych, które odbyło się w dniach 29-30 maja 2018 r. w Brukseli. Prezentacja zawierająca informacje przekazane podczas spotkania stanowi załącznik nr 2 do notatki.

W nawiązaniu do zaprezentowanych zagadnień przedstawiciele PPJN dyskutowali następujące kwestie:

- Jednoczesne funkcjonowanie certyfikatów wydanych dla danego wyrobu według dyrektywy 89/686/EWG oraz rozporządzenia nr 2016/425 (*kontynuacja dyskusji na poziomie Komitetu Horyzontalnego*).
- Ważność certyfikatów potwierdzających zgodność wyrobów z zasadniczymi wymaganiami dyrektywy 89/686/EWG oraz z rozporządzeniem Ministra Gospodarki z dnia 21 grudnia 2005 r. w kontekście przygotowanego przez Ministerstwo Przedsiębiorczości i Technologii projektu rozporządzenia uchylającego rozporządzenie w sprawie zasadniczych wymagań dla środków ochrony indywidualnej (*jednostki notyfikowane zgłosiły do MPiT uwagi dotyczące projektu rozporządzenia Ministra PiT*).
- Ważność sprawozdań z badań laboratoryjnych uznawanych na potrzeby badania typu UE według rozporządzenia 2016/425 (*brak rekomendacji w tym zakresie na poziomie europejskim, kwestia pozostająca do decyzji jednostek notyfikowanych*).
- Zapisy w certyfikatach badania typu UE według rozporządzenia nr 2016/425 dotyczące okresu obowiązywania potwierdzeń zgodności z zasadniczymi wymaganiami zdrowia i bezpieczeństwa.
- Uznawanie wyników badań laboratoryjnych w ramach modułu C2 (*brak możliwości uznawania sprawozdań z badań dostarczonych przez producenta i wykonanych na jego zlecenie bez udziału jednostki notyfikowanej*).
- Ocena spełnienia zasadniczych wymagań zdrowia i bezpieczeństwa oraz zakres badań laboratoryjnych w odniesieniu do rękawic kuchennych klasyfikowanych według rozporządzenia 2016/425 do kategorii II (*aktualnie brak normy zharmonizowanej dedykowanej wyłącznie tej grupie wyrobów*).
- Znakowanie wyrobów numerem partii/serii oraz zapisy w deklaracji zgodności UE (*odpowiedzialność producenta środka ochrony indywidualnej*).
- Termin pierwszej kontroli według modułu C2 rozporządzenia nr 2016/425 (*analogicznie jak w ramach kontroli według artykułu 11A dyrektywy 89/686/EWG – przed upływem roku od daty wydania certyfikatu badania typu UE*).

ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. Systemów Zarządzania  
i Certyfikacji

dr inż. Daniel Podgórski

Warszawa, dnia 29.06.2018 r.

Koordynator Porozumienia