**To:**

**Certottica S.C.R.L.**

**Zona Industriale Villanova, 7/A**

**32013 Longarone (BL) - ITALY**

**Application for eu type-examination**

**No.**

**of Personal Protective Equipment (PPE)**

**according to**

**Regulation (EU) 2016/425 of the European Parliament and of the Council of 9 March 2016**

**Please notice that the following “Technical File” is enclosed:**

**(The blanks in this page must be filled in by CERTOTTICA staff)**

|  |  |
| --- | --- |
| **Technical Documentation containing:****A complete description of the PPE and of its intended use****An assessment of the risks against which the PPE is intended to protect****A list of the essential health and safety requirements that are applicable to the PPE****Design and manufacturing drawings and schemes of the PPE and its components and necessary explanations****References to the harmonised standards referred to in Article 14****Descriptions of other technical specifications which have been applied****Results of the design calculations, of the inspections and the examinations which have been carried out****Reports on the tests carried out to assess the conformity of the PPE****A description of the means used by the manufacturer during the production of the PPE****A copy of the manufacturer's instructions and information****For PPE produced as single units to fit an individual user, all the necessary instructions to manufacture such PPE****For PPE produced in series where each item is manufactured to fit an individual user, a description of the measures to be taken by the manufacturer during the assembly and production process to ensure that each item of PPE is compliant**  | [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ]  |

IDENTIFICATION DATA

**MANUFACTURER [1]**

|  |  |
| --- | --- |
| Company name |  |
| Legal Headquarters |  |
| Operative Headquarters |  |
| Legal Representative |  |
| Telephone |  |
| Fax |  |
| Company Contact Person |  |
| Role |  |
| Telephone |  |
| Fax |  |
| E - @ MAIL |  |
| Manufacturing Unit |  |
| Manufacturing Unit Headquarter |  |
| Telephone |  |

[1] Any change in the above mentioned data must be promptly communicated to the notified Body

**AGENT or AUTHORISED representative in the UNION [1] [2]**

|  |  |
| --- | --- |
| Company Name |  |
| Legal Headquarter |  |
| Legal Representative |  |
| Company Contact Person |  |
| Role |  |
| Telephone |  |
| Fax |  |

[1] Any change in the above mentioned data must be promptly communicated to the notified Body

[2] Please enclose appointment letter signed by the manufacturer

**Product – basic model**

|  |  |
| --- | --- |
| Type of PPE: |  |
| Field of application: |  |
| Trade-mark: |  |
| Type number / Model name: |  |
| Harmonised standard / Reference technical specifications: |  |
| Existing EU type-examination certificate / EC Type-Examination Certificate: |  |
| PPE category: |  |

**Product - VariaNT(S)**

|  |  |
| --- | --- |
| Variant(s) of the basic model: |  |
| Identification code(s): |  |

Signature of the Legal Representative: Date : **\_\_\_/\_\_\_/\_\_\_**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

CONTRACT

Between

**CERTOTTICA S.C.R.L.**

Loc. Villanova, 7/A - 32013 Longarone (BL) - Italy

Legal Representative: Corrado Facco

and **the Client identified in table/s 1 and/or 2 of the previous point** (hereinafter called “the Applicant”)

**INTRODUCTION:**

The Applicant intends to provide the personal protective equipment (PPE), hereinafter described, with EU type-examination certificate in accordance with Regulation (EU) 2016/425 of the European Parliament and of the Council. CERTOTTICA is a Notified Body authorized to issue EU type-examination certificates for personal eye and face protection equipment according to the Regulation (EU) 2016/425 of the European Parliament and of the Council. CERTOTTICA has been notified by the European Commission with identification number 0530.

It is hereby agreed as follows:

**Art. 1 - INTRODUCTION AND OBJECT OF EU TYPE-EXAMINATION**

The introduction shall be considered as integral and essential part of this contract. The object of EU type-examination shall be the PPE identified in the table "Product - Basic model" and related table "Products - variants" of the previous point hereinafter referred to as "product".

**Art. 2 - REFERENCE LEGISLATION**

CERTOTTICA assess the conformity of the product submitted by the Applicant, identified in the previous article on the basis of the applicable Union harmonization law, hereinafter indicated as reference law, made up by Regulation (EU) 2016/425 of the European Parliament and of the Council concerning Personal Protective Equipment.

**Art. 3 - REQUIREMENTS TO OBTAIN THE EU TYPE-EXAMINATION CERTIFICATE**

The Applicant has drawn up the Technical Documentation as provided by Annex III of the applicable law, in compliance with the provisions of Art. 8 of the above-mentioned legislation, and, if applicable, it prepared a sufficient number of samples of the product reported in Art. 1 of this Contract, as specified in the quotation prepared by the relevant sales office. The Applicant shall consequently send CERTOTTICA this filled-in Application for EU type-examination, the Technical Documentation and, if applicable, the samples to test, according to Par.3 of Annex V of the reference law.

**Art. 4 - EXAMINATION OF THE TECHNICAL DOCUMENTATION AND SAMPLE TESTS**

CERTOTTICA shall examine the Technical Documentation provided by the Applicant, it shall consequently arrange and carry out, if applicable, the necessary tests on the samples, and apply all the relevant procedures provided for by Par. 4 of Annex V of the reference law, with the aim of verifying the product meets the applicable basic health and safety requirements.

**Art. 5 - ISSUING OF THE EU TYPE-EXAMINATION CERTIFICATE**

In observance of the conditions listed in the quotation, CERTOTTICA undertakes to issue and officially register the EU Type-Examination certificate for the Applicant’s product, in compliance with Par.6 of Annex V of the reference law, to the extent to which the Technical Documentation when filing this EU Application and the laboratories tests on the product meet the applicable health and safety requirements.

The EU type-examination certificate is released in double copy, one of them is forwarded to the Applicant and one is kept by CERTOTTICA.

The communication of the issuing of the EU type-examination certificate shall be forwarded to the (national and/or international) organizations to which such information is due in compliance with standards or laws.

**Art. 6 - UNICITY OF THE APPLICATION FOR EU TYPE-EXAMINATION**

In compliance with the provisions of Par.3 of Annex V of the reference law, the Applicant declares that for the product described in Article 1 of this Contract, no other application for EU type-examination has been lodged with any other Notified Body, and that the model presented for examination has not been the subject of any previous EU type-examination certificate refusal decision.

**Art. 7 - APPLICANT’S OBLIGATIONS**

The Applicant undertakes to put all the information necessary to assess the product conformity to essential health and safety requirements at CERTOTTICA’s disposal.

**Art. 8 - CORRESPONDENCE BETWEEN THE PRODUCT SUBJECT TO EU TYPE-EXAMINATION AND THE SAMPLE**

The Applicant guarantees, by preparing the necessary procedures, that mass-production will go on conforming to the sample submitted for EU type-examination, of which CERTOTTICA will keep a reference sample, after delivering the EU type-examination certificate.

**Art. 9 - AMOUNTS DUE TO CERTOTTICA**

For the assessment of the Technical Documentation, the execution of Type Tests and the issuing of the EU Type-Examination Certificate, the Applicant undertakes to pay CERTOTTICA the fees as stated in the quotation prepared by CERTOTTICA's Sales Department, in accordance with the current price-list.

**Art. 10 - EVALUATION REPORT:**

CERTOTTICA shall draw up an evaluation report that records activities undertaken in compliance with point 4 of Annex V of the reference law and their outcomes. Without prejudice to its obligations vis-à-vis the notifying authorities, CERTOTTICA shall release the content of that report, in full or in part, only if the Applicant agrees.

**Art. 11 - EU TYPE-EXAMINATION CERTIFICATE CONDITIONS:**

The Applicant declares that s/he is willing to respect the conditions under which the EU Type-Examination certificate is issued:

* marking and User's instructions will be assessed in Italian or English language. It is Applicant's responsibility (Manufacturer or Authorised Representative) to obtain and provide versions in different languages which are acceptable in the countries where the product is sold;
* any change to the product or to the Technical Documentation or, in the necessary cases, to the quality control manual and production procedures shall be timely communicated to CERTOTTICA;
* the Applicant (Manufacturer or Authorised Representative) shall respect procedures and regulations provided for by CERTOTTICA in order to issue the EU Type-Examination Certificate;
* copies of certification documents supplied to third parties, shall be reproduced in their entirety;
* the EU Type-Examination Certificate shall be kept by the Applicant (Manufacturer or Authorised representative) in order to show it to Control Bodies or Surveillance Authorities, on request;
* the period of validity of a newly issued EU type-examination Certificate does not exceed five years from its issue date;
* the EU type-examination Certificate remains property of CERTOTTICA, which may request its return, if one or more of the conditions which allowed the issue, is not respected.

**Art. 12 - CONFIDENTIALITY:**

CERTOTTICA undertakes to consider all the documents and the information (Know - how) it has received or that have come to its knowledge regarding the Applicant’s organisation and/or its products strictly confidential.

This clause shall remain valid and in force also after the expiry of this Contract and until the confidential nature of the information and of the Know-how exchanged during its being in force persists.

All paperwork (documents, letters, notifications, etc.) and information relating to certification activities, since the Application for EU type-examination is submitted, are considered confidential and access to them is governed by a specific procedure.

The only information that CERTOTTICA shall disclose to any person asking for it, through specific written request to be sent via fax or email to the address listed on CERTOTTICA website, is the information contained in the issued EU Type-Examination Certificate (without the need of any authorization by the Applicant).

CERTOTTICA personnel at all levels, as well as external personnel involved with the sampling, tests and issuing of EU Type-Examination Certificates who may gain knowledge of the information contained in these documents and other information relating to the Applicant that CERTOTTICA has EU Type-Examination agreements with, is all subjected to the professional secrecy act.

In the event that the law establishes that certain information should be notified to any Relevant Control Authorities which request it, CERTOTTICA will inform the Applicant of the information which has been disclosed.

Further to instructions from the Applicant, CERTOTTICA is irrevocably authorised to transmit the records, the test report(s), EU Type-Examination Certificate(s) and any other information, to any third parties in compliance with current privacy law.

**Art. 13 - ADDITIONAL DOCUMENTS:**

The quotation, submitted by CERTOTTICA Sales Department, and accepted by the Applicant, and the Rules for EU Type-Examination of Personal Protective Equipment (PQ 16.04), available on CERTOTTICA website www.certottica is part of this contract.

The countersignature of this Application for EU type-examination by the Legal Representative of CERTOTTICA, following acceptance of the final quotation and of the general term of supply by the Applicant, validates the acceptance and the formalization of the Contract. In the absence of the countersignature by the Legal Representative of CERTOTTICA, this Contract will not be registered and therefore it will not to be binding for the Applicant.

**Art. 14 JURISDICTION**

Any disputes that may arise between the parties that are directly or indirectly related to the application or interpretation of the Rules for the Certification of Personal Protective Equipment (PQ 16.04) and this Application for EU type-examination, which cannot be amicably settled between the parties, shall be referred to the exclusive jurisdiction of the Court of Belluno.

Date: **\_\_\_/\_\_\_/\_\_\_**

|  |  |
| --- | --- |
| THE APPLICANT | CERTOTTICA S.C R.L. |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | Corrado Facco |
|  (Legal Representative) |  (Legal Representative) |

The following articles are specifically approved in writing according to 1341 a.s.s.c.c. and following amendments:

Art. 3 requirements to obtain the EU type-examination certificate, Art. 4 Examination of the technical documentation and sample tests, Art. 5 Issuing of the EU Type-Examination Certificate, Art. 8 Correspondence between the product subject to EU type-examination and the sample, Art. 12 Confidentiality and Art. 14 Jurisdiction.

|  |  |
| --- | --- |
| THE APPLICANT | CERTOTTICA S.C R.L. |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | Corrado Facco |
|  (Legal Representative) |  (Legal Representative) |

**Spett.**

**Certottica S.C.R.L.**

**Zona Industriale Villanova, 7/A**

**32013 Longarone BL - ITALIA**

**Domanda di ESAME UE DEL TIPO**

**N .**

**di dispositivi di protezione individuale (DPI)**

**in base al**

**Regolamento (UE) 2016/425 del Parlamento europeo e del Consiglio del 9 marzo 2016**

**N.B.: é allegata la seguente “Documentazione Tecnica”:**

**(Gli spazi e le caselle vuote in questa pagina sono da completare a cura del Personale CERTOTTICA)**

|  |  |
| --- | --- |
| **Documentazione Tecnica contenente:** |  |
| **Una descrizione completa del DPI e dell’uso cui è destinato** | [ ]  |
| **Una valutazione dei rischi da cui il DPI è destinato a proteggere** | [ ]  |
| **Un elenco dei requisiti essenziali di salute e di sicurezza applicabili al DPI** | [ ]  |
| **Disegni e schemi di progettazione e fabbricazione del DPI e dei suoi componenti e le spiegazioni necessarie** | [ ]  |
| **I riferimenti delle norme armonizzate di cui all’articolo 14** | [ ]  |
| **La descrizione delle altre specifiche tecniche che sono state applicate** | [ ]  |
| **I risultati dei calcoli di progettazione, delle ispezioni e degli esami effettuati** | [ ]  |
| **Relazioni sulle prove effettuate per verificare la conformità del DPI** | [ ]  |
| **Una descrizione dei mezzi usati dal fabbricante durante la produzione del DPI** | [ ]  |
| **Una copia delle istruzioni e delle informazioni del fabbricante** | [ ]  |
| **Per i DPI prodotti come unità singole per adattarsi a un singolo utilizzatore, tutte le istruzioni necessarie per la fabbricazione di tale DPI** | [ ]  |
| **Per i DPI prodotti in serie in cui ciascun articolo e fabbricato per adattarsi a un singolo utilizzatore, una descrizione delle misure che devono essere prese dal fabbricante durante il montaggio e il processo di fabbricazione per garantire che ciascun esemplare di DPI sia conforme** | [ ]  |

DATI IDENTIFICATIVI

FABBRICANTE [1]

|  |  |
| --- | --- |
| Denominazione e ragione sociale |  |
| Sede legale |  |
| Sede operativa |  |
| Legale rappresentante |  |
| Telefono |  |
| Fax |  |
| Referente aziendale |  |
| Funzione |  |
| Telefono |  |
| Fax |  |
| E - @ MAIL |  |
| Unità produttiva |  |
| Sede unità produttiva |  |
| Telefono |  |

 [1] Qualsiasi variazione delle informazioni riportate va prontamente comunicata all’Ente notificato

**Mandatario o RAPPRESENTANTE AUTORIZZATO nell'UNIONE [1] [2]**

|  |  |
| --- | --- |
| Denominazione e ragione sociale |  |
| Sede legale |  |
| Legale rappresentante |  |
| Referente aziendale |  |
| Funzione |  |
| Telefono |  |
| Fax |  |

[1] Qualsiasi variazione delle informazioni riportate va prontamente comunicata all’Ente notificato.

[2] Allegare lettera di incarico firmata dal fabbricante.

**Prodotto - Modello base**

|  |  |
| --- | --- |
| Tipo di DPI: |  |
| Campo di utilizzo: |  |
| Marchio commerciale: |  |
| Numero del tipo/Nome modello:  |  |
| Norma armonizzata/specifiche tecniche di riferimento: |  |
| Certificati di esame UE del tipo / Attestati di Certificazione CE esistenti: |  |
| Categoria di appartenenza: |  |

**Prodotto - Varianti**

|  |  |
| --- | --- |
| Variazioni del modello base: |  |
| Codice identificativo: |  |

Firma del Legale Rappresentante: … Data : \_\_/\_\_/\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

CONTRATTO

Tra

**CERTOTTICA S.C.R.L.**

Loc. Villanova, 7/A - 32013 Longarone (BL) - Italia

Legale Rappresentante: Corrado Facco

ed **il Cliente identificato nella/e tabella/e 1 e/o 2 di cui al punto precedente (**di seguito definito “Il Richiedente”)

**PREMESSE:**

Il Richiedente, intende dotare di Certificato di esame UE del tipo, così come previsto dal Regolamento (UE) 2016/425 del Parlamento europeo e del Consiglio, il dispositivo di protezione individuale di seguito descritto.

CERTOTTICA è un Organismo autorizzato al rilascio di Certificati di esame UE del tipo per i dispositivi di protezione individuale degli occhi e del volto in base a quanto stabilito dal Regolamento (UE) 2016/425 del Parlamento europeo e del Consiglio. Certottica è un Organismo Notificato presso la Commissione Europea, che ha attribuito il codice identificativo 0530.

Si conviene e stipula quanto segue

**Art. 1 PREMESSE E OGGETTO DELL’ESAME UE DEL TIPO:**

Le premesse fanno parte integrante ed essenziale del presente contratto. Oggetto di certificazione sarà il seguente dispositivo di protezione identificato nella tabella "Prodotto - Modello base" e relativa "Prodotto - varianti" di cui al punto precedente di seguito denominato prodotto.

**Art. 2 LEGISLAZIONE DI RIFERIMENTO:**

Certottica valuta la conformità del prodotto del Richiedente, identificato all'articolo precedente sulla base della normativa di armonizzazione dell’Unione applicabile, di seguito indicata come legislazione di riferimento, costituita dal Regolamento (UE) 2016/425 del Parlamento europeo e del Consiglio sui dispositivi di protezione individuale.

**Art. 3 REQUISITI PER L'OTTENIMENTO DEL CERTIFICATO DI ESAME UE DEL TIPO:**

Il Richiedente ha predisposto la Documentazione Tecnica prevista all'Allegato III della legislazione di riferimento, in ottemperanza alle disposizioni dell'Art. 8 della predetta legislazione e, se previsto, alla predisposizione del numero sufficiente di campioni, come specificato nell’offerta predisposta dal competente ufficio commerciale, del prodotto di cui all'Art. 1 del presente Contratto. Il Richiedente provvederà quindi alla trasmissione presso CERTOTTICA della presente Domanda di esame UE del tipo, della Documentazione Tecnica e, se previsto, dei campioni da sottoporre a prova, inosservanza al punto 3 dell’allegato V della legislazione di riferimento.

##### Art. 4 ESAME DELLA DOCUMENTAZIONE TECNICA E PROVE SUI CAMPIONI

CERTOTTICA provvede ad esaminare la Documentazione Tecnica trasmessa dal Richiedente, a predisporre ed eseguire conseguentemente, se previsto, le prove necessarie sui campioni del prodotto, e ad attuare tutte le procedure applicabili previste al punto 4 dell’allegato V della legislazione di riferimento, al fine dell'accertamento del possesso dei requisiti essenziali di salute e di sicurezza applicabili.

##### Art. 5 RILASCIO DEL CERTIFICATO DI ESAME UE DEL TIPO

Nel rispetto delle condizioni dettagliate nell'offerta, CERTOTTICA si impegna a rilasciare e registrare ufficialmente il Certificato di esame UE del tipo per il prodotto del Richiedente, in ottemperanza del punto 6 dell’allegato V, della legislazione di riferimento, nella misura in cui la Documentazione Tecnica trasmessa all'atto della presentazione della Domanda di esame UE del tipo e le prove tecniche del prodotto risultino soddisfare i requisiti essenziali di salute e sicurezza applicabili.

Il Certificato di esame UE del tipo viene rilasciato in duplice copia, una delle quali una è trasmessa al Richiedente e una è conservata in CERTOTTICA.

Le comunicazioni di avvenuto rilascio dei Certificati di esame UE del tipo sono trasmesse agli Organismi (nazionali ed/o internazionali) ai quali tali informazioni sono dovute a termini di norma o legge.

##### Art. 6 UNICITA' DELLA DOMANDA DI ESAME UE DEL TIPO

IlRichiedente attesta, in ossequio alle disposizioni del punto 3 dell’Allegato V, della legislazione di riferimento, che per il prodotto citato all'articolo 1 del presente Contratto la stessa domanda non è stata presentata a nessun altro organismo notificato, e che il medesimo non è stato oggetto di precedenti decisioni di rifiuto attinenti alla procedura di esame UE del tipo.

##### Art. 7 OBBLIGHI DEL RICHIEDENTE

Il Richiedente si impegna a mettere a disposizione di CERTOTTICA tutte le informazioni necessarie per verificare se il prodotto soddisfa i requisiti essenziali di salute e sicurezza applicabili.

##### Art. 8 CORRISPONDENZA TRA PRODOTTO OGGETTO DI CERTIFICATO DI ESAME UE E CAMPIONE

IlRichiedente garantisce, con la predisposizione di procedure necessarie, che la produzione in serie continui a essere conforme al campione sottoposto alla procedura di esame UE del tipo, di cui CERTOTTICA archivierà un esemplare testimone, successivamente alla consegna del Certificato di esame UE del tipo.

##### Art. 9 CORRISPETTIVI A FAVORE DI CERTOTTICA

Per l'esame della Documentazione Tecnica, delle Prove di Tipo e del rilascio del Certificato di esame UE del tipo, il Richiedente si impegna a corrispondere a CERTOTTICA i corrispettivi indicati nell’offerta predisposta dal competente servizio commerciale, in funzione del listino vigente.

##### Art. 10 RELAZIONE DI VALUTAZIONE

CERTOTTICA redige una relazione di valutazione che elenca le attività intraprese in conformità all’esame UE del tipo e i relativi risultati, in conformità al punto 4 dell'Annesso V della legislazione di riferimento. Fatti salvi i propri obblighi di fronte alle autorità di notifica, CERTOTTICA rende pubblico l’intero contenuto della relazione, o parte di essa, solo con l’accordo del Richiedente.

##### Art. 11 CONDIZIONI ALLA CONCESSIONE DEL CERTIFICATO DI ESAME UE DI TIPO

Il Richiedente dichiara di voler rispettare le condizioni alle quali il Certificato di esame UE del tipo è rilasciato:

* la marcatura e le istruzioni sono verificate a sua scelta in lingua italiana o in lingua inglese. È responsabilità del Richiedente (Fabbricante o suo Mandatario) ottenere e fornire versioni in lingua accettabili nei Paesi dove il prodotto è venduto;
* qualsiasi variazione al prodotto, alla Documentazione Tecnica o, nei casi previsti, del manuale o delle procedure di controllo qualità devono essere per tempo notificate a CERTOTTICA;
* il Richiedente (Fabbricante o suo Mandatario) deve rispettare le procedure ed i regolamenti previsti da CERTOTTICA per la concessione del Certificato di esame UE del tipo;
* le copie dei documenti di certificazione forniti a terzi, devono essere riprodotti nella loro interezza;
* il Certificato di esame UE del tipo deve essere conservato dal Richiedente (Fabbricante o suo Mandatario) al fine di esibirlo, a richiesta, degli Organismo di controllo o all’Amministrazione di vigilanza;
* la validità del Certificato di esame UE del tipo non è superiore a 5 anni a partire dalla data di emissione;
* il Certificato di esame UE rimane di proprietà di CERTOTTICA, la quale, può richiederne la restituzione, qualora una o più delle condizioni, che ne hanno permesso il rilascio, non venga rispettata.

##### Art. 12 RISERVATEZZA

CERTOTTICA si impegna a ritenere come strettamente confidenziale tutti i documenti e le informazioni (Know-how), ricevuti o di cui sia comunque venuti a conoscenza, relativi all'organizzazione o ai prodotti del Richiedente.

Questa clausola resterà valida e vigente anche dopo la cessazione del contratto e sino a quando persista la natura confidenziale delle informazioni e del Know-how scambiati durante la sua vigenza.

Gli atti (documentazione, lettere, comunicazioni, ecc.) e le informazioni, relativi alle attività di certificazione, a partire dalla presentazione della domanda di esame UE di tipo, sono considerati riservati e quindi l’accesso ad essi è regolamentato da apposita procedura.

Le uniche informazioni che CERTOTTICA si impegna a comunicare a tutti coloro che lo richiedono, tramite specifica richiesta scritta da inoltrare a mezzo fax e/o mail all’indirizzo riportato sul sito web di CERTOTTICA, sono quelle contenute nel Certificato di esame UE di tipo rilasciato (senza necessità di alcuna autorizzazione da parte del Cliente).

Il personale interno di CERTOTTICA, a tutti i livelli della sua organizzazione, e quello esterno coinvolto nelle attività di campionamento, prova e rilascio del Certificato di esame UE del tipo che, nel corso dell’espletamento delle proprie funzioni, venga a conoscenza dei contenuti di tali atti e di ogni altra informazione attinente al Richiedente con il quale CERTOTTICA mantenga un rapporto di esame UE di tipo, è tenuto al segreto professionale.

Nel caso in cui la legge preveda che determinate informazioni siano rese note ad Autorità di Controllo Preposte che ne facciano richiesta, CERTOTTICA informerà il Richiedente circa le informazioni fornite.

Qualora istruita dal Richiedente, CERTOTTICA si considera irrevocabilmente autorizzata a trasmettere i verbali, i rapporti di prova, il Certificato di esame UE del tipo od ogni altra informazione ad una terza parte secondo l’attuale vigente legislazione sulla privacy.

##### Art. 13 DOCUMENTI COMPLEMENTARI AL CONTRATTO

Fa parte del presente contratto l’offerta, approvata dal Richiedente, predisposta dal competente ufficio commerciale ed il Regolamento per l’esame UE del tipo dei Dispositivi di Protezione Individuale (PQ 16.04) disponibile sul sito web di CERTOTTICA www.certottica.it.

La controfirma da parte del Legale Rappresentante di CERTOTTICA della presente domanda di esame UE del tipo, a seguito dell’accettazione dell’offerta finale da parte del Richiedente e delle condizioni generali di fornitura, formalizza l’accettazione e la formalizzazione del contratto. In assenza della controfirma da parte del Legale Rappresentante il contratto non viene registrato e quindi non risulta essere vincolante per il cliente.

##### Art. 14 FORO COMPETENTE

Eventuali controversie che dovessero insorgere tra le parti che sono direttamente o indirettamente in relazione all'applicazione o all'interpretazione del regolamento per la certificazione dei dispositivi di protezione individuale e la presente Domanda di esame UE del tipo, che non possono essere amichevolmente risolta tra le parti, saranno deferite alla la competenza esclusiva del Tribunale di Belluno.

Li, \_\_/\_\_/\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| IL RICHIEDENTE | CERTOTTICA S.C R.L. |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(Legale Rappresentante) | Corrado Facco(Legale Rappresentante) |

Si approvano specificatamente per iscritto ai sensi del 1341 e s.s.c.c. i seguenti articoli:

art. 3 requisiti per l'ottenimento del Certificato di esame UE del tipo, art. 4 esame della documentazione tecnica e prove sui campioni, art. 5 rilascio del Certificato di esame UE del tipo, art. 8 corrispondenza tra prodotto oggetto del esame UE del tipo e campione, art. 12 obbligo di riservatezza, art. 14 foro competente.

|  |  |
| --- | --- |
| IL RICHIEDENTE | CERTOTTICA S.C R.L. |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(Legale Rappresentante) | Corrado Facco(Legale Rappresentante) |