

## PROCEDURY ZGODNOŚCI PRODUKCJI

1. Następujące przepisy stosuje się w celu kontrolowania czy pojazdy, układy, oddzielne zespoły i części składowe produkują się zgodnie z typem, który uzyskał homologację typu.
  - 1.1. Posiadacz świadectwa homologacji typu jest zobowiązany:
    - 1.1.1. Zapewnić procedury skutecznej kontroli jakości wyrobu;
    - 1.1.2. Mieć dostęp do niezbędnych urządzeń kontrolnych w celu sprawdzania zgodności każdego typu pojazdu lub wyposażenia, zespołu lub części, które uzyskały homologację typu;
    - 1.1.3. Zapewnić, aby dane dotyczące wyników badań były rejestrowane i załączone dokumenty były przechowywane przez okres 12 miesięcy po zakończeniu produkcji;
    - 1.1.4. Analizować wyniki każdego rodzaju badań celem kontrolowania i zapewnienia spójności parametrów technicznych wyrobu, z należnym uwzględnieniem rozrzutów dopuszczalnych w produkcji przemysłowej;
    - 1.1.5. Podjąć kroki celem zapewnienia, aby badania określone w odpowiednim przepisie częściowym były przeprowadzane dla każdego typu wyrobu;
    - 1.1.6. Podjąć kroki celem zapewnienia, aby po każdej grupie próbek lub badanych sztuk, które wykazują niezgodność z danym rodzajem badań, pobierano świeże próbki do nowego badania. Należy w takim przypadku podjąć wszelkie niezbędne środki celem przywrócenia zgodności produkcji.
  - 1.2. Organ, które wydały świadectwo homologacji typu, może w każdej chwili sprawdzać metody kontroli zgodności stosowane w każdej jednostce produkcyjnej.
    - 1.2.1. Kontrolerowi należy podczas każdej kontroli przekazać protokoły badań i produkcji.
    - 1.2.2. Do badań w laboratorium producenta, inspektor może wybrać próbki w sposób przypadkowy. Minimalną liczbę próbek można ustalić stosownie do wyników kontroli własnej producenta.
    - 1.2.3. W przypadku gdy poziom jakości okazuje się niezadowalający lub w przypadku gdy wydaje się konieczne skontrolowanie ważności badań wykonanych zgodnie z 1.2.2, inspektor pobiera próbki, które przesyła się upoważnionym jednostkom, które wykonały badania homologacyjne.
    - 1.2.4. Właściwe organy mogą wykonać wszystkie badania określone w przepisach częściowych stosujących się do danego wyrobu (danych wyrobów).
    - 1.2.5. Właściwe organy powinny przeprowadzać jedną kontrolę rocznie. Jeśli konieczna jest inna liczba kontroli, to jest to określone w każdym z przepisów częściowych. Jeśli podczas kontroli stwierdzono negatywne wyniki, to właściwy organ zapewnia podjęcie wszelkich niezbędnych środków celem jak najszybszego przywrócenia zgodności produkcji.

<sup>2/</sup> Źródło: załącznik VI do dyrektywy 2002/24/WE.