

DROŠĪBAS VADLĪNIJAS INDIVIDUĀLAJIEM AIZSARDZĪBAS LĪDZEKĻIEM [IAL]

IEVADS

Padomes direktīva 89/686/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz individuālajiem aizsardzības līdzekļiem, pieņemta 1989. gada 21. decembrī.

Šī ir "jaunās pieejas direktīva", kurā izklāstītas būtiskās veselības un drošības pamatprasības, kurām produktiem ir jāatbilst pirms tie tiek laisti apgrozībā Eiropas Kopienā. Atbilstība saskaņotajiem standartiem ir veids, kā ražotāji parāda, ka produkts atbilst būtiskajām pamatprasībām. Direktīvā ir izklāstīts arī tas, kā jārikojas ražotājiem, lai atbilstu būtiskajām prasībām. Produktus, kuri atbilst pamatprasībām, marķē ar CE zīmi, kas norāda, ka produkts ir atbilstošs un tādēļ var tikt izplatīts un piegādāts jebkurā vietā Kopienas ietvaros.

PIEMĒROŠANA

Direktīva attiecas arī uz IAL, kuri tiek definēti kā: "jebkura ierīce, kas paredzēta, lai persona to nēsātu vai turētu aizsardzībai pret vienu vai vairākiem veselības un drošības apdraudējumiem".



Šis dokuments ir sagatavots ar ES finansiālu atbalstu. Par šī dokumenta saturu atbild Patērētāju tiesību aizsardzības centrs un tas nevar tikt uzskatīts par Eiropas Savienības oficiālo viedokli.

IAL PIEMĒRI, UZ KURIEM ATTIEGAS DIREKTĪVA



Drošības ķiveres



Respiratori



Dzirdes orgānu aizsargi



Metināšanas maskas



Ceļu aizsargi



Sejas maskas



Aizsargājoši apavi



Aizsargājoši cimdi



Šis dokuments ir sagatavots ar ES finansiālu atbalstu. Par šī dokumenta saturu atbild Patērētāju tiesību aizsardzības centrs un tas nevar tikt uzskatīts par Eiropas Savienības oficiālo viedokli.

LATVIJAS LIKUMDOŠANA

IAL atbilstība Latvijā tiek kontrolēta saskaņā ar šādiem normatīvajiem aktiem:

- Patērētāju tiesību aizsardzības likums (1999. gads);
- Preču un pakalpojumu drošuma likums (2004. gads);
- 2003. gada 11. februāra Ministru Kabineta noteikumi Nr. 74 "Prasības individuālajiem aizsardzības līdzekļiem, to atbilstības novērtēšanas kārtība un tirgus uzraudzība".

Ražotājiem, importētājiem, izplatītājiem un piegādātājiem jānodrošina, ka tie darbojas saskaņā ar valsts likumdošanu.

ES DIREKTĪVA

IAL definīcija

IAL ir jebkura ierīce, kas paredzēta, lai persona to nēsātu vai turētu aizsardzībai pret vienu vai vairākiem veselības un drošības apdraudējumiem.

IAL ir arī:

- Komplikts, ko veido vairākas ierīces, kuras ražotājs ir savienojis personas aizsardzībai pret vienu vai vairākiem iespējami vienlaicīgiem apdraudējumiem;
- Aizsardzības ierīce, kas ir atdalāmi vai neatdalāmi apvienota ar iekārtu, ko persona nēsā vai tur konkrēta darba veikšanai un kas nav paredzēta personas aizsardzībai;
- Maināmas IAL detaļas, kuras ir būtiskas to darbībai un tiek izmantotas tikai konkrētā iekārtā.

Jebkuru sistēmu, kas piedāvāta tirgū kopā ar IAL tā pievienošanai citai ārējai papildu ierīcei, pat tad uzskata par šīs iekārtas neatņemamu sastāvdaļu, ja lietotājam nav paredzēts sistēmu nēsāt vai turēt pastāvīgi visā apdraudējuma laikā.

Izņēmumi

- IAL, kas ražoti izmantošanai valstī, kas neatrodas Kopienā, vai ir importēti Kopienā, lai tos pēcāk re-eksportētu uz valsti, kas neatrodas Kopienā.
- Neatbilstoši IAL, kas tiek izstādīti tirdzniecības izstādēs, izstādēs un līdzīgos pasākumos, ja par neatbilstību attiecīgi paziņo, pievēršot uzmanību tam, ka-
 - IAL neatbilst direktīvas noteikumiem; un



Šis dokuments ir sagatavots ar ES finansiālu atbalstu. Par šī dokumenta saturu atbild Patērētāju tiesību aizsardzības centrs un tas nevar tikt uzskatīts par Eiropas Savienības oficiālo viedokli.

- To nedrīkst iegādāties un/ vai izmantot jebkādā veidā, kamēr ražotājs vai viņa pilnvarotais pārstāvis, kurš reģistrēts Kopienā, nav nodrošinājis to atbilstību.
- IAL, kas ražoti un veidoti bruņoto spēku vai likuma un kārtības nodrošināšanas vajadzībām (ķiveres);
- IAL, kas paredzēti pašaizsardzībai (piem. aerosoli pašaizsardzībai, ieroči iebiedēšanai u.c.);
- IAL personīgai lietošanai pret nelabvēlīgiem laika apstākļiem, mitrumu un ūdeni, svelmi;
- IAL personu, kas paredzēti cilvēku aizsardzībai vai glābšanai uz kuģiem vai lidmašīnās un ko nevalkā pastāvīgi;
- Ķiveres un sejšegi, kas domāti lietošanai uz 2-3 riteņu motortransportlīdzekļa.
- Lietoti IAL, izņemot tādas IAL, kuri, kopš to pēdējās izmantošanas reizes, ir nodoti tālākai pārstrādei, pārveidošanai un tālāk atkārtotai pārdošanai kā jauni IAL.

SASKAŅOTIE STANDARTI

Eiropas saskaņotie (harmonizētie) standarti ir Eiropas līmeņa standarti, kuros noteiktas tehniskās specifikācijas, kuras pieņēmusi CEN (Eiropas Standartizācijas Komiteja) un tādēļ, saskaņā ar līgumu, tie ir saistoši visām dalībvalstīm. Atsauces uz standartiem jāpublicē Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī, lai nodrošinātu atbilstības pieņemumu.

PRODUKTU KATEGORIZĀCIJA

Direktīva sniedz izņēmumu sarakstu ar „vienkāršās” un „sarežģītās” uzbūves IAL. Atbildība par to vai uz produktu attiecas Direktīva un ja tā - pie kuras kategorijas pieder IAL, balstās uz ražotāju vai viņa pilnvaroto pārstāvji Kopienā.

„VIENKĀRŠAS” UZBŪVES IAL

Direktīvā noteikts, ka “vienkāršas uzbūves IAL” (I .kategorijas IAL) ir IAL ar vienkāršu uzbūvi, kur projektētājs pieņem, ka lietotājs pats var novērtēt nodrošināto aizsardzību pret minimāliem apdraudējumiem, kuru pakāpenisko ietekmi savlaicīgi var noteikt lietotājs. Šajā kategorijā iekļauj IAL, kas paredzēti, lai aizsargātu valkātāju pret:

- Virspusēju mehānisku iedarbību (dārznieku cimdi, uzpirksteri utt.);
- Vājas iedarbības tīrīšanas līdzekļiem ar viegli atgriezenisku iedarbību (cimdi aizsardzībai pret atšķaidītiem mazgāšanas līdzekļu šķīdumiem utt.);
- Apdraudējumiem darbā ar karstām detaļām, nepakļaujot lietotāju temperatūrai virs + 50 C vai bīstamai iedarbībai (cimdi profesionālai lietošanai utt.);
- Atmosfēras faktoriem, kuri nav ārkārtēji (galvassega, sezonas apģērbs, apavi utt.);
- Nelieliem triecieniem un vibrāciju, kas neskar vitālas ķermeņa daļas un nevar radīt neatgriezeniskus bojājumus (viegla galvas virsmas aizsargcepure, cimdi, viegli apavi utt.);
- Saules gaismu (saulesbrilles). Taču šis neiekļauj IAL, ko izmanto ļoti spilgtā (atstarojošā) vidē vai augstumā.



Šis dokuments ir sagatavots ar ES finansiālu atbalstu. Par šī dokumenta saturu atbild Patērētāju tiesību aizsardzības centrs un tas nevar tikt uzskatīts par Eiropas Savienības oficiālo viedokli.

'SAREŽĢĪTAS' UZBŪVES IAL

Direktīvā noteikts, ka "sarežģītas uzbūves IAL" (III. kategorijas IAL) ir IAL ar sarežģītu uzbūvi, kas paredzēti, lai aizsargātu pret nāves draudiem vai pret draudiem, kuri var nopietni un neatgriezeniski kaitēt veselībai, un kuru tūlītējo ietekmi pēc projektētāja pieņēmuma savlaicīgi nevar noteikt lietotājs.

Šajā kategorijā ietilpst tikai:

- Filtrējošas ierīces elpošanas aizsardzībai pret cietiem un šķidriem aerosoliem vai kairinošām, bīstamām, toksiskām vai radioaktīvām toksiskām gāzēm;
- Elpošanas aizsardzības ierīces, kas nodrošina pilnīgu izolēšanu no atmosfēras, ieskaitot tās, kuras izmanto niršanai;
- IAL, kas nodrošina tikai ierobežotu aizsardzību pret ķīmisku uzbrukumu vai pret jonizējošo radiāciju;
- Avārijas iekārtas, ko izmanto vidē ar augstu temperatūru, kuras ietekme ir līdzvērtīga gaisa temperatūrai 100 C vai vairāk, un kur var būt vai nebūt infrasarkanais starojums, liesmas vai liels apjoms izkusuša materiāla;
- Avārijas iekārtas, ko izmanto vidē ar zemu temperatūru, kuras ietekme ir līdzvērtīga gaisa temperatūrai 50 C vai mazāk;
- IAL, lai aizsargātu pret kritieniem no augstuma;
- IAL pret elektriskiem apdraudējumiem un bīstamu spriegumu, vai ko izmanto izolācijai darbā ar augstspriegumu;
- Motociklista ķiveres un sejsegi.

'VIDĒJAS' SAREŽĢĪTĪBAS PAKĀPES IAL

Šī kategorija iekļauj visus IAL modeļus, kuri netiek klasificēti kā "vienkāršas" vai "sarežģītas" uzbūves IAL (II. kategorijas IAL).

Ņemot vērā direktīvas neviennozīmīgumu par „vienkāršiem” un „sarežģītiem” IAL un preces kategorizāciju ne tikai Dalībvalstī bet arī starp tiem, Komisija ir izstrādājusi IAL vadlīnijas, kuras ir publicētas Komisijas mājas lapā (http://europa.eu.int/comm/enterprise/mechan_equipment/ppe/index.htm).

Viena no vadlīniju sadaļām iekļauj informāciju par IAL kategorizāciju, saskaņā ar direktīvu, kā arī direktīvas interpretāciju. Vadlīnijas ir izstrādājusi IAL Pastāvīgā komiteja.



Šis dokuments ir sagatavots ar ES finansiālu atbalstu. Par šī dokumenta saturu atbild Patērētāju tiesību aizsardzības centrs un tas nevar tikt uzskatīts par Eiropas Savienības oficiālo viedokli.

RAŽOTĀJA, IMPORTĒTĀJA UN CITU IESAISTĪTO PUŠU PAMATPIENĀKUMI

Saskaņā ar direktīvas prasībām, atbilstību jānodrošina

- Ražotājam;
- Viņa pilnvarotajam pārstāvim, kas reģistrēts ES (gadījumā, ja ražotājs ir noteicis šādu pārstāvi) vai;
- Importētājam, kas ir atbildīgs par pirmo IAL laišanu apgrozībā Kopienas tirgū.

Direktīva nosaka, ka jebkurai personai, kas piedāvā IAL, jāpārlicinās, ka tas ir drošs. Zemāk norādīti dažādu iesaistīto pušu pienākumi atbilstību nodrošināšanai.

Ražotājam, izanalizējot visu viņam pieejamo informāciju, jāpieņem lēmums, vai uz produktiem, kurus tas ražo, atteicas normatīvo aktu prasības un, ja tā, kurai kategorijai tie atbilst (t.i., "sarežģītas", "vienkāršas" vai "vidējas sarežģītības pakāpes" uzbūves). Viņam jāpaliecinās, ka IAL atbilst veselības un drošības pamatprasībām. Viņam jāīsteno atbilstošu atbilstību novērtēšanas procedūru.

Ražotāja pilnvarotajam pārstāvim (ja tāds ir) jānodrošina, ka, ražotāja vārdā, pilnībā un rūpīgi, ir veiktas augšup minētās atbilstību novērtēšanas procedūras.

Importētājam jānodrošina, ka visi IAL, kurus viņš importē Eiropas Kopienā, ar mērķi laist tos apgrozībā Kopienas tirgū, ir ražoti saskaņā ar direktīvas prasībām un uz tiem ir CE marķējums. Gadījumā, ja atbilstību novērtēšanas procedūras nav veiktas, importētājam jānodrošina to īstenošanu.

Visiem citiem piegādātājiem, t.i., vairumtirgotājiem, izplatītājiem, mazumtirgotājiem u.c., īstenojot savu uzņēmējdarbību ir pienākums nodrošināt, ka aizsardzības līdzekļi, kurus tie piegādā ir atbilst direktīvas (un līdz ar to saskaņoto standartu prasībām) un uz tiem ir CE zīme.

ATBILSTĪBU NOVĒRTĒŠANAS PROCEDŪRAS

Atkarībā no IAL kategorijai tiek noteikta piemērota atbilstību procedūra. Visām IAL kategorijām tā ražotājam vai pilnvarotajam pārstāvim jānodrošina tehniskā dokumentācija.

TEHNISKĀ DOKUMENTĀCIJA

Tai jāiekļauj:

- Apraksts vai paraugs tam IAL, uz kuru attiecas tehniskā dokumentācija
- Veselības aizsardzības un drošības pamatprasību, kas attiecas uz konkrēto IAL, saraksts un šo prasību apmierināšanas līdzekļi, t.sk., jebkādi izmantojamie Eiropas harmonizētie standarti IAL ražošanai (pilnībā vai daļēji)
- Valsts vai citi standarti vai citas specifikācijas, kuras pilnībā vai daļēji izmanto IAL ražošanā



Šis dokuments ir sagatavots ar ES finansiālu atbalstu. Par šī dokumenta saturu atbild Patērētāju tiesību aizsardzības centrs un tas nevar tikt uzskatīts par Eiropas Savienības oficiālo viedokli.

- Citas vērā ņemamās tehniskās specifikācijas
- Lietošanas īpašības un detalizēta lietošanas pamācība

Gadījumā, ja IAL nav uzskatāms par "vienkāršas" konstrukcijas IAL, tehniskajā dokumentācijā jāiekļauj arī:

- Ražotāja tehniskā dokumentācija, kurā iekļauti konkrētā IAL vispārīgi un detalizēti plāni kopā ar aprēķiniem (kur attiecināms), kuros iekļauta informācija par IAL konstrukciju;
- Konkrētā IAL testu rezultāti, kas ir nepieciešami, lai pārbaudītu tā atbilstību veselības un drošības pamatprasībām;
- Kontroles un testu apraksti, kas ir veikti ražošanā lai pārliecināties par IAL atbilstību attiecīgiem nacionāliem standartiem vai citām attiecīgajām tehniskajām specifikācijām un uzturēt preces kvalitāti.

PAPILDU ATBILSTĪBAS NOVĒRTĒŠANAS PROCEDŪRAS

Papildus šo kategoriju IAL jāpiemēro šādas procedūras:

PAZIŅOTĀ IESTĀDE

Dalībvalstis nosaka paziņoto iestādi, kura veic vienu vai vairākas atbilstības novērtēšanas procedūras. Šīs iestādes nosaukums un tās pilnvarojuma jomas apraksts tiek paziņots Komisijai un citām dalībvalstīm. Katrai paziņotajai iestādei tiek piešķirts identifikācijas numurs, kurš tiek publicēts Eiropas Kopienu Oficiālajā Vēstnesī.

EK TIPA PĀRBAUDE

"Vidējas sarežģītības pakāpes" un "sarežģītas" uzbūves IAL jāiesniedz produkti EK tipa pārbaudei **Paziņotajai iestādei**.

Pieteikumā ietver:

- Ražotāja vārdu vai nosaukumu un adresi vai, ja pieteikumu iesniedz tā pilnvarotais pārstāvis viņa vārdu vai nosaukumu un adresi;
- Informāciju par attiecīgā IAL ražošanas vietu, uz kuru attiecas pieteikums;
- Ražotāja tehnisko dokumentāciju.

Ja paziņotā iestāde nav vienojusies citādāk, visai dokumentācijai jābūt tās dalībvalsts oficiālajā valodā, kurā atrodas paziņotā iestāde. Paziņotā iestāde pārbauda ražotāja tehnisko dokumentāciju, lai noskaidrotu, vai attiecīgie Eiropas saskaņotie standarti un/ vai tehniskās specifikācijas, kas tiek piemērotas attiecīgajam IAL ir atbilstošas, lai būtu par pierādījumu tā atbilstībai veselības un drošības pamatprasībām.

Pēcāk tas ierosina pārbaudes attiecīgajiem modeļiem, lai noteiktu, vai tie atbilst nodrošinātajai tehniskajai dokumentācijai.



Šis dokuments ir sagatavots ar ES finansiālu atbalstu. Par šī dokumenta saturu atbild Patērētāju tiesību aizsardzības centrs un tas nevar tikt uzskatīts par Eiropas Savienības oficiālo viedokli.

Ja paziņotā iestāde atzīst, ka modelis atbilst attiecīgajiem noteikumiem, tā sastāda EK tipa pārbaudes sertifikātu un paziņo par to pretendenta. Šajā sertifikātā norāda pārbaudē iegūtos datus un visus ar to saistītos nosacījumus, kā arī pievieno rasējumus un aprakstus, kas nepieciešami, lai atpazītu apstiprināto modeli.

KVALITĀTES KONTROLES PROCEDŪRAS

"Sarežģītas" uzbūves IAL ražotājiem jāpārbauda IAL, izmantojot vienu vai divas kvalitātes kontroles procedūras. Tas jādara tādēļ, lai pārliecinātos, ka IAL, kas nodrošina aizsardzību un aizsargā pret draudiem, kuri var nopietni un neatgriezeniski kaitēt veselībai, var tikt turpināti ražoti un, ka tiem ir veiksmīgi īstenota EK tipa pārbaude.

EK KVALITĀTES KONTROLES SISTĒMA GALA PRODUKTAM

Šīs sistēmas ietvaros, ražotājs nosaka pilnvaroto iestādi (tā ne vienmēr ir tā pati iestāde, kas veic EK tipa pārbaudi), kura, vismaz vienreiz gadā, veic visas nepieciešamās pārbaudes, lai pārliecinātos, vai ražotais IAL ir:-

- Viendabīgs;
- Atbilst tipam, kas aprakstīts EK tipa pārbaudes sertifikātā;
- Atbilstošs Direktīvā noteiktām veselības un drošības pamatprasībām

Lai to nodrošinātu, izvēlētā pilnvarotā iestāde atlasa pēc nejaušības, attiecīgus saražotus IAL paraugus un veic nepieciešamos testus. Ir paredzams, ka minētie testi atspoguļos EK tipa pārbaudes apstākļus.

Ja iestāde nav izsniegusi attiecīgo EK tipa apstiprinājuma sertifikātu, tad, rodoties grūtībām, paraugu atbilstības novērtēšanā, tā sazinās ar pilnvaroto iestādi. Pilnvarotā iestāde sniedz ražotājam testa atskaiti. Ja atskaitē secināts, ka ražojumi vai pārbaudītais IAL neatbilst tipam, kas aprakstīts EK tipa apstiprinājuma sertifikātā, vai neatbilst attiecīgajām pamatprasībām, tad iestāde veic visus attiecīgos pasākumus atbilstoši reģistrētiem trūkumiem un informē dalībvalsti, kura ir paziņojusi par to. Ražotājam pēc lūguma jāuzrāda pilnvarotās iestādes izsniegta atskaite.

UZRAUDZĪBAS SISTĒMA EK KVALITĀTES NODROŠINĀŠANI RAŽOJUMIEM

Saskaņā ar šo procedūru ražotājs iesniedz pieteikumu savas kvalitātes nodrošināšanas sistēmas apstiprināšanai brīvi izvēlētā pilnvarotā iestādē. Lai gan tā nav direktīvas prasība, Komisija uzskata, ka kvalitātes kontroles sistēma, kas ir sertificēta ar EN/ISO 9001 var tikt uzskatīta par atbilstošu šādai sistēmai.



Šis dokuments ir sagatavots ar ES finansiālu atbalstu. Par šī dokumenta saturu atbild Patērētāju tiesību aizsardzības centrs un tas nevar tikt uzskatīts par Eiropas Savienības oficiālo viedokli.

KVALITĀTES KONTROLES SISTĒMAS APSTIPRINĀŠANA

Saskaņā ar kvalitātes nodrošināšanas sistēmu katru IAL pārbauda un veic testus, lai pārliecinātos par tā atbilstību šīs direktīvas attiecīgajām pamatprasībām.

Dokumentācija attiecībā uz kvalitātes nodrošināšanas sistēmu atbilstīgi attiecas uz:

- Kvalitātes mērķiem, organizatorisko struktūru, atbildīgo personu pienākumiem un pilnvarām attiecībā uz ražojumu kvalitāti;
- Pārbaudēm un testiem, kas jāveic pēc ražošanas;
- Izmantojamiem līdzekļiem, lai pārbaudītu kvalitātes nodrošināšanas sistēmas efektīvu darbību.

Apstiprinātais pārstāvis veic objektīvu sistēmas izvērtējumu, lai pārliecinātos vai tā atbilst ražotāja nodrošinātajai informācijai, kā arī to, vai sistēma kā tāda nodrošina, ka IAL, kas tiks ražots saskaņā ar to, atbildīs IAL, kuram veiksmīgi veikta EK tipa pārbaude. Pēcāk apstiprinātais pārstāvis ražotājam iesniegs ziņojumu ar pārbaudes slēdzienu un pamatotu lēmumu.

Ja tas ir apmierinošs, sistēma paredz, ka tiek nodrošināta pilnīga atbilstība prasībām un līdz ar to tiek nodrošināta atbilstība direktīvā iekļautajām veselības aizsardzības un drošības būtiskajām prasībām. Ja šīs prasības nav apmierinātas, sistēma tiks atzīta par neatbilstošu – šis lēmums ir atbilstoši jāpamato.

Ražotājs informē iestādi, kura ir apstiprinājusi kvalitātes nodrošināšanas sistēmu, par jebkuriem plāniem mainīt kvalitātes nodrošināšanas sistēmu.

Iestāde izskata ierosinātās izmaiņas un izlemj, vai grozītā kvalitātes nodrošināšanas sistēma atbilst attiecīgajiem noteikumiem. Tai jāpaziņo savs lēmums ražotājam. Ziņojumā ietver pārbaudes slēdzienu un pamatotu lēmumu.

APSTIPRINĀTĀS KVALITĀTES KONTROLES SISTĒMAS UZRAUDZĪBA

Lai nodrošinātu, ka ražotājs izpilda tam noteiktās prasības apstiprinātās kvalitātes kontroles sistēmas ietvaros (t.sk., sistēmai, kura ir mainīta) pilnvarotajai iestādei:

- Jābūt iespējai iekļūt telpās attiecīgās izmeklēšanas veikšanas nolūkos;
- Jāpārbauda telpas un to, kas tajās atrodas;



Šis dokuments ir sagatavots ar ES finansiālu atbalstu. Par šī dokumenta saturu atbild Patērētāju tiesību aizsardzības centrs un tas nevar tikt uzskatīts par Eiropas Savienības oficiālo viedokli.

- Jāpārbauda visi dokumenti, kas ir svarīgi izmeklēšanas procesā, lai pārliecinātos par to, ka ražotājs uztur un piemēro apstiprinātu kvalitātes kontroles sistēmu, tehnisko dokumentāciju un kvalitātes kontroles rokasgrāmatas.

Iestāde periodiski veic pārbaudes, lai nodrošinātu to, ka ražotājs uztur spēkā un piemēro apstiprināto kvalitātes nodrošināšanas sistēmu, un sagādā ražotājam pārbaudes atskaites kopiju. Turklāt iestādes pārstāvji var apmeklēt ražotāju bez brīdinājuma. Šādu apmeklējumu laikā iestāde sniedz ražotājam atskaiti par apmeklējumu un, vajadzības gadījumā, pārbaudes atskaiti. Ražotājam pēc lūguma jāuzrāda pilnvarotās iestādes izsniegta atskaite.

EK ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA

Visu kategoriju IAL to ražotājam, viņa pilnvarotajam pārstāvim, kas reģistrēts Kopienā, jā sagatavo EK atbilstības deklarāciju.

CE ZĪME

CE zīmi piestiprina katram ražotājam IAL un uz tā iesaiņojuma tādā veidā, lai tā saglabātos redzama, salasāma un neizdzēšama visā paredzamajā IAL ekspluatācijas laikā. „Sarežģītas” uzbūves IAL paziņotās iestādes, kas ir bijusi iesaistīta produkta kontrolē, identifikācijas numuram jābūt norādītam blakus CE zīmei.



Šis dokuments ir sagatavots ar ES finansiālu atbalstu. Par šī dokumenta saturu atbild Patērētāju tiesību aizsardzības centrs un tas nevar tikt uzskatīts par Eiropas Savienības oficiālo viedokli.

NESENI RAPEX PAZIŅOJUMU PIEMĒRI PRODUKTIEM, KAS NEATBILST INDIVIDUĀLO AIZSARDZĪBAS LĪDZEKĻU DIREKTĪVĀ NOTEIKTAJĀM BŪTISKAJĀM DROŠĪBAS PRASĪBĀM

Ķivere riteņbraukšanai, skeitbordam un skrituļslidošanai



Produktam piemīt ievainojumu iegūšanas risks, jo:

- ✦ Ķivere ir nepareizi samontēta;
- ✦ Ķiveri ir asas malas,
- ✦ Aizsargājošā lente, kas izmantota augšējā un apakšējā plastmasas aizsarga nostiprināšanai ir nepareizi pievienota, tādējādi lietotājs uzliek ķiveri nepareizi ,
- ✦ Ķiveres aizsargsistēma neiztur šoka triecienu kā noteikts standartos, turklāt aizsargsistēmas sprādze var saplīst un ķivere var nokrist ,
- ✦ Ķiveri iespējams attaisīt ar vienu roku un aizsargsistēmas sprādze var saplīst.

Produkts neatbilst attiecīgajam Eiropas standartam EN 1078.

Karbīnas



Produktam piemīt ievainojumu iegūšanas risks, jo tas neiztur statiskā spēka pārbaudi, kas nozīmē, ka iespējami kritieni. Pārbaude tika veikta ,galvenajai asij, tās laikā tika konstatēts, ka, saplīstot savienojumiem, tiek piemērots šāds spēks:

- ✦ Galvenās ass spēks atvērtam savienojumam 6.1 KN (ieteicamais līmenis: 7 KN)
- ✦ Galvenās ass spēks aizvērtam savienojumam: 18.6 KN (ieteicamais līmenis: 22 KN)



Šis dokuments ir sagatavots ar ES finansiālu atbalstu. Par šī dokumenta saturu atbild Patērētāju tiesību aizsardzības centrs un tas nevar tikt uzskatīts par Eiropas Savienības oficiālo viedokli.

Saules brilles



Šim produktam piemīt risks, jo uz tā nav brīdinājuma: "nav piemērots, lai tieši skatītos saulē" vai "nav piemērotas transporta līdzekļu vadītājiem un citiem satiksmes dalībniekiem"- produkts ir bīstams, jo pastāv risks, ka luksoforu gaismu krāsas var tikt sajauktas.

Tās nav piemērotas transporta līdzekļu vadītājiem un citiem satiksmes dalībniekiem.

Produkts neatbilst attiecīgajam Eiropas standartam EN 1836.

Motociklista jaka



Produktam piemīt ievainojumu iegūšanas risks, jo pēc trīs triecienpārbaudēm (katra 50 džoulus stipra), vidējais reģistrētais spēks ir daudz augstāks nekā maksimāli atļautais limits (maksimāli 24770N līdz 18000N). Muguras aizsargi salūza pie trešā trieciena, tādēļ nebija iespējams veikt pat plānotās piecas triecienpārbaudes kā noteikts standartā.

Produkts neatbilst attiecīgajam Eiropas standartam EN 1621.



Šis dokuments ir sagatavots ar ES finansiālu atbalstu. Par šī dokumenta saturu atbild Patērētāju tiesību aizsardzības centrs un tas nevar tikt uzskatīts par Eiropas Savienības oficiālo viedokli.

Metināšanas maska ar automātiski aizsargājošu filtru



Kad metināšanas loks ir aizdedzināts, filtrs pārslēdz tā aizsardzības līmeni automātiski no zema (gaišs stāvoklis) uz augstu (tumšs stāvoklis).

Maskas lietotājam pastāv risks iegūt redzes bojājumus, jo maska nenodrošina aizsardzību no 3 spektrālās gaismas transmisijas. Turklāt tai ir nepilnīgas lietošanas instrukcijas.

Produkts neatbilst attiecīgajam Eiropas standartam EN 379, EN 166 un EN 175.

Drošības vestes jātniekiem



Produktam piemīt ievainojumu iegūšanas risks, jo tā materiāls nav pietiekami šokabsorbējošs.

Produkts neatbilst attiecīgajam Eiropas standartam EN 13158.



Šis dokuments ir sagatavots ar ES finansiālu atbalstu. Par šī dokumenta saturu atbild Patērētāju tiesību aizsardzības centrs un tas nevar tikt uzskatīts par Eiropas Savienības oficiālo viedokli.

EK ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJAS PIEMĒRS

Ražotāja EK Atbilstības deklarācija, kā norādīts direktīvas 5.pielikumā. Šo deklarāciju ir sagatavojis ražotājs, vai tā pilnvarotais pārstāvis, kuri atrodas Kopienā. Deklarācija apliecina, ka IAL, par kuriem sniegta informācija, ir saskaņā ar direktīvas prasībām. Zemāk norādīts atbilstības deklarācijas piemērs.

EK ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJAS PIEMĒRS

Ražotājs vai tā pilnvarotais pārstāvis, kurš reģistrēts Kopienā¹.....

....
Paziņo, ka jaunais IAL, kura apraksts ir sniegts zemāk²,.....

.....
Ir saskaņā ar Padomes direktīvas 89/686/EEK nosacījumiem, nacionālajos standartos ir iekļauts saskaņotais standarts Nr....., kuru izdevusi³
⁴.....
., kurš attīcas uz direktīvas 89/868/EEK 11. panta A vai B(4) apakšpunktu un atrodas atbildīgā pārstāvja pārraudzībā(3).

Izdota

Vieta....., laiks.....

.....Paraksts⁵

¹ Uzņēmuma nosaukums un pilna adrese; pilnvarotajiem pārstāvjiem jānorāda arī nosaukums un ražotāja adrese

² IAL apraksts (produkcija, veids sērijas numurs u.c.)

³ Atbildīgās iestādes nosaukums un adrese

⁴ Izdēsiet to, kurš nav piemērots/ attiecināms

⁵ Paraksttiesīgās personas (persona, kas ir tiesīga parakstīt dokumentus ražotāja vai tā pilnvarotā pārstāvja vārdā) vārds un ieņemamais amats



INFORMĀCIJAS AVOTI

Europa mājas lapa IAL

http://europa.eu.int/comm/enterprise/mechan_equipment/ppe/index.htm

Vadlīnijas IAL direktīvas piemērošanai

http://ec.europa.eu/enterprise/mechan_equipment/ppe/guide.htm

IAL saskaņoto standartu saraksts (latviešu valodā)

<http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:C:2008:156:0001:0027:LV:PDF>

Direktīva 89/686/EEK

http://ec.europa.eu/enterprise/mechan_equipment/ppe/dir89-686.htm

Pilnvaroto pārstāvju saraksts

http://ec.europa.eu/enterprise/mechan_equipment/ppe/nb.htm

Noderīgi kontaktpunkti

http://ec.europa.eu/enterprise/mechan_equipment/ppe/contactpoint.htm

RAPEX paziņojumi

http://ec.europa.eu/consumers/dyna/rapex/rapex_archives_en.cfm

2003. gada 11. februāra Ministru kabineta noteikumi Nr. 74 „Prasības individuālajiem aizsardzības līdzekļiem, to atbilstības novērtēšanas kārtība un tirgus uzraudzība”



Šis dokuments ir sagatavots ar ES finansiālu atbalstu. Par šī dokumenta saturu atbild Patērētāju tiesību aizsardzības centrs un tas nevar tikt uzskatīts par Eiropas Savienības oficiālo viedokli.