

841**ROZPORZĄDZENIE RADY MINISTRÓW**

z dnia 18 maja 2005 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie sposobu przepływu informacji dotyczących systemu kontroli wyrobów wprowadzonych do obrotu

Na podstawie art. 39b ust. 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. o systemie oceny zgodności (Dz. U. z 2004 r. Nr 204, poz. 2087 oraz z 2005 r. Nr 64, poz. 565) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Rady Ministrów z dnia 14 kwietnia 2004 r. w sprawie sposobu przepływu informacji dotyczących systemu kontroli wyrobów wprowadzonych do obrotu (Dz. U. Nr 87, poz. 812) wprowadza się następujące zmiany:

1) załączniki nr 1 i 2 do rozporządzenia otrzymują brzmienie określone odpowiednio w załącznikach nr 1 i 2 do niniejszego rozporządzenia;

2) załącznik nr 4 do rozporządzenia otrzymuje brzmienie określone w załączniku nr 3 do niniejszego rozporządzenia;

3) załącznik nr 5 do rozporządzenia otrzymuje brzmienie określone w załączniku nr 4 do niniejszego rozporządzenia;

4) załącznik nr 7 do rozporządzenia otrzymuje brzmienie określone w załączniku nr 5 do niniejszego rozporządzenia.

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

Prezes Rady Ministrów: *M. Belka*

Załączniki do rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 18 maja 2005 r. (poz. 841)

Załącznik nr 1

WZÓR ROCZNEGO PLANU KONTROLI

Roczny plan kontroli		Dane ¹
A.	INFORMACJE OGÓLNE	
A1.	Nazwa organu	
A2.	Data rejestracji planu przez pracownika organu wyspecjalizowanego	
A3.	Sygnatura planu kontroli	
A4.	Czy będą prowadzone wspólne kontrole organów wyspecjalizowanych, jeśli tak, to jakie?	
A5.	Data przekazania planu, osoba przekazująca (imię, nazwisko, stanowisko)	
A6.	Data podpisania planu, osoba podpisująca (imię, nazwisko, stanowisko)	
B.	ODBIORCA FORMULARZA	
B1.	Data wpływu do UOKiK	
B2.	Data weryfikacji planu, osoba akceptująca (imię, nazwisko, stanowisko)	
C.	LICZBA PLANOWANYCH KONTROLI Z PODZIAŁEM NA DYREKTYWY	
C1.	73/23 Urządzenia elektryczne niskonapięciowe (LVD)	
C2.	87/404 Proste zbiorniki ciśnieniowe (SPVD)	
C3.	88/378 Bezpieczeństwo zabawek (TOYS)	
C4.	89/106 Wyroby budowlane (CPD)	
C5.	89/336 Kompatybilność elektromagnetyczna (EMC)	
C6.	89/686 Sprzęt ochrony indywidualnej (PPE)	
C7.	90/384 Nieautomatyczne urządzenia wagowe	
C8.	90/396 Urządzenia spalające paliwa gazowe	
C9.	92/42 Sprawność wodnych kotłów grzewczych na paliwa ciekłe lub gazowe	
C10.	93/15 Materiały wybuchowe do użytku cywilnego	
C11.	94/9 Sprzęt i systemy zabezpieczające przeznaczone do użytku w atmosferach potencjalnie wybuchowych (ATEX)	
C12.	94/25 Łodzie rekreacyjne (RCD)	
C13.	94/62 Opakowania i odpady opakowaniowe	

C14.	95/16 Urządzenia dźwigowe (WINDY)	
C15.	96/48 Interoperacyjność transeuropejskiego systemu kolei dużych prędkości	
C16.	96/57 Sprawność energetyczna chłodziarek i zamrażarek domowych	
C17.	96/98 Wyposażenie morskie (MED)	
C18.	97/23 Urządzenia ciśnieniowe (PED)	
C19.	98/37 Bezpieczeństwo maszyn (MD)	
C20.	99/5 Urządzenia radiowe i telekomunikacyjne urządzenia końcowe (RTTE)	
C21.	2000/9 Koleje linowe do przewozu osób	
C22.	2000/14 Emisja hałasu do środowiska przez urządzenia używane na zewnątrz pomieszczeń	
C23.	2001/16 Interoperacyjność transeuropejskiego systemu kolei konwencjonalnej	
D.	OGÓLNE INFORMACJE O KONTROLACH	
D1.	Łączna liczba planowanych kontroli	
D2.	Grupy wyrobów, które mają być kontrolowane	
E.	LICZBA PLANOWANYCH KONTROLI OBEJMUJĄCYCH POSZCZEGÓLNE PRZEDMIOTY KONTROLI	
E1.	Kontrola oznakowania	
E2.	Analiza dokumentacji	
E3.	Badanie wyrobu	
E4.	Inne ²	
F.	LICZBA PLANOWANYCH KONTROLI Z PODZIAŁEM NA PODMIOTY	
F1.	Producent	
F2.	Importer ³	
F3.	Odbiorca dostaw wewnątrzspółnotowych ⁴	
F4.	Sprzedawca	
F5.	Inny ⁵	
F6.	Ogółem	

G.	ZAKRES TERYTORIALNY PLANOWANYCH KONTROLI	
H.	UWAGI OGÓLNE	

-
- ¹ W przypadku gdy dane nie są dostępne, wpisuje się „brak danych”, a w przypadku gdy pozycja formularza nie ma zastosowania do planu kontroli organu wyspecjalizowanego, wpisuje się „nie dotyczy”.
- ² Opis.
- ³ Przedsiębiorca z UE, który po raz pierwszy wprowadza wyrób spoza obszaru Unii Europejskiej na rynek wspólnotowy.
- ⁴ Przedsiębiorca polski, który sprowadza wyrób z kraju UE na rynek krajowy.
- ⁵ Opis, np.: użytkownik, przedstawiciel producenta.

Załącznik nr 2

WZÓR POWIADOMIENIA O WYNIKACH KONTROLI, PODCZAS KTÓREJ STWIERDZONO
NIEZGODNOŚĆ WYROBU Z ZASADNICZYMI WYMAGANIAMI

Powiadomienie o wynikach przeprowadzonej kontroli, podczas której stwierdzono niezgodność wyrobu z zasadniczymi wymaganiami		Dane ¹
A.	INFORMACJE OGÓLNE	
A1.	Organ wykonujący kontrolę	
A2.	Data rejestracji powiadomienia przez pracownika organu wyspecjalizowanego	
A3.	Sygnatura protokołu kontroli	
A4.	Sygnatura nadana sprawie przez organ wyspecjalizowany	
A5.	Sygnatura planu kontroli obejmującego kontrolę, której dotyczy powiadomienie	
A6.	Termin przeprowadzenia kontroli	
A7.	Czy podmiot zwrócił się o ochronę danych na podstawie art. 40d ust. 1 i 2 ustawy oraz czy ochrona została przyznana?	
A8.	Data przekazania powiadomienia, osoba przekazująca (imię, nazwisko, stanowisko)	
A9.	Data podpisania powiadomienia, osoba podpisująca (imię, nazwisko, stanowisko)	
B.	ODBIORCA FORMULARZA	
B1.	Data wpływu powiadomienia do UOKiK	
B2.	Data weryfikacji powiadomienia, osoba akceptująca (imię, nazwisko, stanowisko)	
C.	PODSTAWA PRAWNA WYMAGAŃ DLA WYROBU²	
C1.	Akt prawny transponujący dyrektywę nowego podejścia	
C2.	Oznaczenie dyrektywy określającej zasadnicze wymagania dla danego wyrobu	
D.	PRZEDMIOT KONTROLI	
D1.	Kontrola oznakowania	
D2.	Analiza dokumentacji	
D3.	Badanie wyrobu	
D4.	Inne ³	

E.	INFORMACJE O KONTROLOWANYM PRZEDSIĘBIORCY	
E1.	Producent ⁴	
E2.	Importer ⁵	
E3.	Odbiorca dostaw wewnątrzspółnotowych ⁶	
E4.	Sprzedawca	
E5.	Inny ⁷	
F.	INFORMACJE O KONTROLOWANYM WYROBIE	
F1.	Określenie rodzaju wyrobu	
F2.	Nazwa wyrobu	
F3.	Marka wyrobu	
F4.	Numer modelu wyrobu	
F5.	Klasyfikacja PKWiU	
F6.	Kod taryfy celnej	
F7.	Kod EAN	
F8.	Przeznaczenie funkcjonalne wyrobu ³	
F9.	Grupa użytkowników, dla których wyrób jest przeznaczony ³	
F10.	Fotografia lub rysunek wyrobu	
F11.	Kraj pochodzenia wyrobu	
F12.	Data wyprodukowania wyrobu	
F13.	Data ważności wyrobu / rok	
F14.	Opis wyrobu ⁸	
F15.	Jeśli wyrób posiada opakowanie, opis sposobu opakowania wyrobu	
F16.	Czy wyrób posiada oznakowanie „CE”?	
F17.	Zastrzeżenia do oznakowania „CE” ³	
F18.	Czy wyrób posiada inne niż „CE” oznaczenia?	
F19.	Rodzaj innego niż „CE” oznaczenia umieszczonego na wyrobie	
F20.	Zastrzeżenia do innego niż „CE” oznaczenia ³	
F21.	Informacje umieszczone na wyrobie lub opakowaniu ³	

F22.	Czy wyrób posiada certyfikat zgodności?	
F23.	Zastrzeżenia do certyfikatu zgodności ³	
F24.	Czy producent wystawił deklarację zgodności?	
F25.	Czy dołączono deklarację zgodności do wyrobu?	
F26.	Zastrzeżenia do deklaracji zgodności ³	
F27.	Czy stwierdzono wypadki związane z używaniem wyrobu?	
F28.	Data, miejsce, rodzaj i przyczyna stwierdzonych wypadków ³	
F29.	Uwagi	
G.	INFORMACJE O PRODUCENCIE	
G1.	Oznaczenie producenta	
G2.	NIP	
G3.	REGON	
G4.	KRS	
G5.	Siedziba i adres producenta	
G6.	Telefon producenta	
G7.	Fax producenta	
G8.	E-mail producenta	
G9.	Źródło uzyskania danych o producencie ³	
G10.	Nazwa i adres przedstawiciela producenta w Polsce	
G11.	Telefon przedstawiciela	
G12.	Fax przedstawiciela	
G13.	E-mail przedstawiciela	
G14.	Źródło uzyskania danych o przedstawicielu ³	
G15.	Uwagi	
H.	INFORMACJE O ZAGRANICZNYM EKSPORTERZE⁹	
H1.	Oznaczenie eksportera	
H2.	Dane pozwalające na identyfikację eksportera (NIP, REGON, KRS itp.)	
H3.	Siedziba i adres eksportera	

H4.	Telefon eksportera	
H5.	Fax eksportera	
H6.	E-mail eksportera	
H7.	Źródło uzyskania danych o eksporterze ³	
H8.	Uwagi	
I.	INFORMACJE O IMPORTERZE	
I1.	Oznaczenie importera	
I2.	Dane pozwalające na identyfikację importera (NIP, REGON, KRS itp.)	
I3.	Siedziba i adres importera	
I4.	Telefon importera	
I5.	Fax importera	
I6.	E-mail importera	
I7.	Źródło uzyskania danych o importerze ³	
I8.	Uwagi	
J.	INFORMACJE O ODBIORCY DOSTAW WEWNĄTRZSPÓLNOTOWYCH	
J1.	Oznaczenie przedsiębiorcy	
J2.	NIP	
J3.	REGON	
J4.	KRS	
J5.	Siedziba i adres przedsiębiorcy	
J6.	Telefon przedsiębiorcy	
J7.	Fax przedsiębiorcy	
J8.	E-mail przedsiębiorcy	
J9.	Źródło uzyskania danych o przedsiębiorcy ³	
J10.	Uwagi	
K.	INFORMACJE O SPRZEDAWCY	
K1.	Oznaczenie sprzedawcy	
K2.	NIP	

K3.	REGON	
K4.	KRS	
K5.	Siedziba i adres sprzedawcy	
K6.	Telefon sprzedawcy	
K7.	Fax sprzedawcy	
K8.	E-mail sprzedawcy	
K9.	Czy sprzedawca prowadzi sprzedaż hurtową?	
K10.	Czy sprzedawca prowadzi sprzedaż detaliczną?	
K11.	Źródło uzyskania danych o sprzedawcy ³	
K12.	Uwagi	
L.	STWIERDZONE NIEZGODNOŚCI	
L1.	Rodzaj i zakres niezgodności z zasadniczymi wymaganiami ³	
L2.	Czy niezgodność z zasadniczymi wymaganiami może być usunięta?	
L3.	Uwagi	
M.	INFORMACJE O PRZEPROWADZONYCH BADANIACH	
M1.	Zastosowana metoda badania wyrobu	
M2.	W przypadku badania laboratoryjnego – rodzaj przeprowadzonego badania ³	
M3.	Nazwa podmiotu przeprowadzającego badanie (PPB)	
M4.	Siedziba i adres PPB	
M5.	Telefon PPB	
M6.	Fax PPB	
M7.	E-mail PPB	
M8.	Sygnatura sprawozdania z badania	
M9.	Data przeprowadzenia badania	
M10.	Wyniki badań ³	
M11.	Podmiot pobierający próbki	
M12.	Data pobrania próbek	
M13.	Miejsce pobrania próbek	

M14.	Liczba pobranych próbek	
M15.	Liczba próbek poddanych badaniu	
N.	ZAGROŻENIA	
N1.	Stopień zagrożenia stwarzanego przez wyrób ¹⁰	
N2.	Rodzaj zagrożenia / ryzyka ¹¹	
N3.	Na jakiej podstawie stwierdzono zagrożenie? ¹²	
N4.	Czy zagrożenie może być usunięte?	
N5.	Uwagi	
O.	INFORMACJE O DZIAŁANIACH PODJĘTYCH PRZEZ ORGANY CELNE	
O1.	Identyfikacja izby celnej	
O2.	Identyfikacja urzędu celnego dokonującego zatrzymania	
O3.	Identyfikator SAD	
O4.	Ilość zatrzymanego wyrobu	
O5.	Organ wyspecjalizowany wydający opinię	
O6.	Sygnatura opinii	
O7.	Czy opinia jest pozytywna czy negatywna?	
O8.	Środki zastosowane przez organ celny ³	
O9.	Uwagi	
P.	INFORMACJE O ZASTOSOWANYCH ŚRODKACH I PODJĘTYCH DZIAŁANIACH	
P1.	Nazwa organu kontrolującego	
P2.	Czy został zastosowany środek, o którym mowa w art. 40k ust. 1 ustawy?	
P3.	Na jaki okres zastosowano powyższy środek?	
P4.	Czy wszczęto postępowanie administracyjne?	
P5.	Uwagi	

R.	INFORMACJE O DOBROWOLNIE PODJĘTYCH DZIAŁANIACH PRZEZ PRODUCENTA/ SPRZEDAWCĘ/IMPORTERA	
R1.	Rodzaj podjętych działań ³	
R2.	Opis działania	
R3.	Uwagi	
S.	INNE INFORMACJE	

¹ W przypadku gdy dane nie są dostępne, wpisuje się „brak danych”, a w przypadku gdy pozycja formularza nie ma zastosowania do przeprowadzonych kontroli, wpisuje się „nie dotyczy”.

² Tytuł aktu prawnego, data i miejsce publikacji.

³ Opis.

⁴ Producent polski, z innego kraju UE, z kraju trzeciego.

⁵ Przedsiębiorca z UE, który po raz pierwszy wprowadza wyrób spoza obszaru Unii Europejskiej na rynek wspólnotowy.

⁶ Przedsiębiorca polski, który sprowadza wyrób z kraju UE na rynek krajowy.

⁷ Opis, np.: użytkownik, przedstawiciel producenta.

⁸ Wysokość, szerokość, waga itp.

⁹ Przedsiębiorca spoza UE, który wprowadza wyrób na rynek wspólnotowy.

¹⁰ Znikome / małe / poważne / bardzo poważne.

¹¹ Np. możliwość wybuchu, zatrucia, porażenia prądem, poranienia się, spowodowania wybuchu lub pożaru.

¹² Opisowa informacja, gdzie i jakiego rodzaju przeprowadzono badania, oraz przyczyny zakwestionowania produktu – rodzaj stwierdzonych nieprawidłowości.

WZÓR ZESTAWIENIA ZBIORCZEGO PRZEPROWADZONYCH KONTROLI

Zestawienie zbiorcze przeprowadzonych kontroli		Dane ¹
A. INFORMACJE OGÓLNE		
A1.	Organ wyspecjalizowany	
A2.	Data rejestracji zestawienia przez pracownika organu wyspecjalizowanego	
A3.	Sygnatura zestawienia zbiorczego	
A4.	Sygnatura nadana sprawie przez organ wyspecjalizowany	
A5.	Sygnatura planu kontroli, który obejmował kontrole, których dotyczy zestawienie zbiorcze	
A6.	Okres, w którym przeprowadzono kontrole	
A7.	Czy podmioty zwróciły się o ochronę danych na podstawie art. 40d ust. 1 i 2 ustawy oraz czy ochrona została przyznana?	
A8.	Data przekazania zestawienia zbiorczego, osoba przekazująca (imię, nazwisko, stanowisko)	
A9.	Data podpisania zestawienia zbiorczego, osoba podpisująca (imię, nazwisko, stanowisko)	
B. ODBIORCA FORMULARZA		
B1.	Data wpływu do UOKiK	
B2.	Data weryfikacji zestawienia zbiorczego, osoba akceptująca (imię, nazwisko, stanowisko)	
C. LICZBA PRZEPROWADZONYCH KONTROLI Z PODZIAŁEM NA DYREKTYWY		
C1.	73/23 Urządzenia elektryczne niskonapięciowe (LVD)	
C2.	87/404 Proste zbiorniki ciśnieniowe (SPVD)	
C3.	88/378 Bezpieczeństwo zabawek (TOYS)	
C4.	89/106 Wyroby budowlane (CPD)	
C5.	89/336 Kompatybilność elektromagnetyczna (EMC)	
C6.	89/686 Sprzęt ochrony indywidualnej (PPE)	
C7.	90/384 Nieautomatyczne urządzenia wagowe	

C8.	90/396 Urządzenia spalające paliwa gazowe	
C9.	92/42 Sprawność wodnych kotłów grzewczych na paliwa ciekłe lub gazowe	
C10.	93/15 Materiały wybuchowe do użytku cywilnego	
C11.	94/9 Sprzęt i systemy zabezpieczające przeznaczone do użytku w atmosferach potencjalnie wybuchowych (ATEX)	
C12.	94/25 Łodzie rekreacyjne (RCD)	
C13.	94/62 Opakowania i odpady opakowaniowe	
C14.	95/16 Urządzenia dźwigowe (WINDY)	
C15.	96/48 Interoperacyjność transeuropejskiego systemu kolei dużych prędkości	
C16.	96/57 Sprawność energetyczna chłodziarek i zamrażarek domowych	
C17.	96/98 Wyposażenie morskie (MED)	
C18.	97/23 Urządzenia ciśnieniowe (PED)	
C19.	98/37 Bezpieczeństwo maszyn (MD)	
C20.	99/5 Urządzenia radiowe i telekomunikacyjne urządzenia końcowe (RTTE)	
C21.	2000/9 Koleje linowe do przewozu osób	
C22.	2000/14 Emisja hałasu do środowiska przez urządzenia używane na zewnątrz pomieszczeń	
C23.	2001/16 Interoperacyjność transeuropejskiego systemu kolei konwencjonalnej	
D.	OGÓLNE INFORMACJE O KONTROLACH	
D1.	Łączna liczba przeprowadzonych kontroli	
D2.	Liczba kontroli, w których stwierdzono nieprawidłowości	
D3.	Liczba kontroli, w których nie stwierdzono nieprawidłowości	
D4.	Łączna liczba skontrolowanych wyrobów	
D5.	Liczba wyrobów, co do których stwierdzono nieprawidłowości	
D6.	Liczba wyrobów, co do których nie stwierdzono nieprawidłowości	

E. LICZBA SKONTROLOWANYCH PRZEDSIĘBIORCÓW				
		Liczba skontrolowanych podmiotów	Liczba podmiotów, u których stwierdzono nieprawidłowości	Liczba podmiotów, u których nie stwierdzono nieprawidłowości
E1.	Producent			
E2.	Importer ²			
E3.	Odbiorca dostaw wewnątrzspółnotowych ³			
E4.	Sprzedawca			
E5.	Inny ⁴			
E6.	Ogółem			
F. LICZBA KONTROLI OBEJMUJĄCYCH POSZCZEGÓLNE PRZEDMIOTY KONTROLI				
		Liczba kontroli	Liczba stwierdzonych przypadków nieprawidłowości	Liczba przypadków, w których nie stwierdzono nieprawidłowości
F1.	Kontrola oznakowania			
F2.	Analiza dokumentacji			
F3.	Badanie wyrobu			
F4.	Inne ⁵			
F5.	Ogółem			
G. STWIERDZONE NIEPRAWIDŁOWOŚCI				
		Liczba kontroli	Liczba stwierdzonych przypadków nieprawidłowości	Liczba przypadków, w których nie stwierdzono nieprawidłowości
G1.	Wymagane oznakowanie „CE”			
G2.	Wymagane oznaczenia inne niż „CE”			
G3.	Wymagany certyfikat zgodności			
G4.	Deklaracja zgodności producenta			
G5.	Niezgodność wyrobu z zasadniczymi wymaganiami			

H. PODJĘTE DZIAŁANIA			
		Liczba przedsiębiorców, którzy dobrowolnie podjęli działania określone w art. 41b ust. 1 ustawy	
H1.	Producent		
H2.	Importer ²		
H3.	Odbiorca dostaw wewnątrzspółnotowych ³		
H4.	Sprzedawca		
H5.	Inny ⁴		
H6.	Ogółem		
H7.	Rodzaje działań podjętych dobrowolnie ⁵	H8. Liczba podjętych działań	
H9.	Rodzaje działań podjętych przez organy celne ⁵	H10. Liczba podjętych działań	
		Liczba skontrolowanych przedsiębiorców, wobec których organ kontrolujący zastosował środki, o których mowa w art. 40k ust. 1 ustawy	
H11.	Producent		
H12.	Importer ²		
H13.	Odbiorca dostaw wewnątrzspółnotowych ³		
H14.	Sprzedawca		
H15.	Inny ⁴		
H16.	Ogółem		
H17.	Rodzaj zastosowanych środków	H18. Liczba zastosowanych środków określonego rodzaju	
I. UWAGI OGÓLNE			

¹ W przypadku gdy dane nie są dostępne, wpisuje się „brak danych”, a w przypadku gdy pozycja formularza nie ma zastosowania do przeprowadzonych kontroli, wpisuje się „nie dotyczy”.

² Przedsiębiorca z UE, który po raz pierwszy wprowadza wyrób spoza obszaru Unii Europejskiej na rynek wspólnotowy.

³ Przedsiębiorca polski, który sprowadza wyrób z kraju UE na rynek krajowy.

⁴ Opis, np.: użytkownik, przedstawiciel producenta.

⁵ Opis.

Załącznik nr 4

**WZÓR ZESTAWIENIA PRZEPROWADZONYCH KONTROLI Z UWZGLĘDNIENIEM PODZIAŁU
NA DYREKTYWY NOWEGO PODEJŚCIA**

Zestawienie przeprowadzonych kontroli z uwzględnieniem podziału na dyrektywy nowego podejścia					
lp.	NR I TYTUŁ DYREKTYWY	WYROBY	PRZEDMIOT KONTROLI	STWIERDZONE NIEPRAWIDŁOWOŚCI	PODJĘTE DZIAŁANIA
1	2	3	4	5	6
1	73/23 Urządzenia elektryczne niskonapięciowe (LVD)				
2	87/404 Proste zbiorniki ciśnieniowe (SPVD)				
3	88/378 Bezpieczeństwo zabawek (TOYS)				
4	89/106 Wyroby budowlane (CPD)				
5	89/336 Kompatybilność elektromagnetyczna (EMC)				
6	89/686 Sprzęt ochrony indywidualnej (PPE)				
7	90/384 Nieautomatyczne urządzenia wagowe				
8	90/396 Urządzenia spalające paliwa gazowe				
9	92/42 Sprawność wodnych kotłów grzewczych na paliwa ciekłe lub gazowe				
10	93/15 Materiały wybuchowe do użytku cywilnego				
11	94/9 Sprzęt i systemy zabezpieczające przeznaczone do użytku w atmosferach potencjalnie wybuchowych (ATEX)				

1	2	3	4	5	6
12	94/25 Łodzie rekreacyjne (RCD)				
13	94/62 Opakowania i odpady opakowaniowe				
14	95/16 Urządzenia dźwigowe (WINDY)				
15	96/48 Interoperacyjność transeuropejskiego systemu kolei dużych prędkości				
16	96/57 Sprawność energetyczna chłodziarek i zamrażarek domowych				
17	96/98 Wyposażenie morskie (MED)				
18	97/23 Urządzenia ciśnieniowe (PED)				
19	98/37 Bezpieczeństwo maszyn (MD)				
20	99/5 Urządzenia radiowe i telekomunikacyjne urządzenia końcowe (RTTE)				
21	2000/9 Koleje linowe do przewozu osób				
22	2000/14 Emisja hałasu do środowiska przez urządzenia używane na zewnątrz pomieszczeń				
23	2001/16 Interoperacyjność transeuropejskiego systemu kolei konwencjonalnej				

WZÓR POWIADOMIENIA O ZAKOŃCZENIU POSTĘPOWANIA

Powiadomienie o zakończeniu postępowania		Dane ¹
A.	INFORMACJE OGÓLNE	
A1.	Organ prowadzący postępowanie	
A2.	Data rejestracji powiadomienia przez pracownika organu wyspecjalizowanego	
A3.	Sygnatura powiadomienia	
A4.	Sygnatura nadana sprawie przez organ wyspecjalizowany	
A5.	Sygnatura powiadomienia o wynikach kontroli, w związku z którą wszczęto postępowanie	
A6.	Data wszczęcia i zakończenia postępowania	
A7.	Czy podmiot zwrócił się o ochronę danych na podstawie art. 40d ust. 1 i 2 ustawy oraz czy ochrona została przyznana?	
A8.	Data przekazania powiadomienia, osoba przekazująca (imię, nazwisko, stanowisko)	
A9.	Data podpisania powiadomienia, osoba podpisująca (imię, nazwisko, stanowisko)	
B.	ODBIORCA FORMULARZA	
B1.	Data wpływu do UOKiK	
B2.	Data weryfikacji powiadomienia, osoba akceptująca (imię, nazwisko, stanowisko)	
C.	PODSTAWA PRAWNA WYMAGAŃ DLA WYROBU²	
C1.	Akt prawny transponujący dyrektywę	
C2.	Oznaczenie dyrektywy określającej zasadnicze wymagania dla danego wyrobu	
D.	INFORMACJE O WYROBIE, KTÓREGO DOTYCZY POSTĘPOWANIE	
D1.	Określenie rodzaju wyrobu	
D2.	Nazwa wyrobu	
D3.	Marka wyrobu	
D4.	Numer modelu wyrobu	
D5.	Klasyfikacja PKWiU	
D6.	Kod taryfy celnej	

D7.	Kod EAN	
D8.	Przeznaczenie funkcjonalne wyrobu	
D9.	Grupa użytkowników, dla których wyrób jest przeznaczony ³	
D10.	Fotografia lub rysunek wyrobu	
D11.	Kraj pochodzenia wyrobu	
D12.	Data wyprodukowania wyrobu	
D13.	Data ważności wyrobu / rok	
D14.	Opis wyrobu ⁴	
D15.	Jeśli wyrób posiada opakowanie, to opis sposobu opakowania wyrobu	
D16.	Czy wyrób posiada oznakowanie „CE”?	
D17.	Zastrzeżenia do oznakowania „CE” ³	
D18.	Czy wyrób posiada inne niż „CE” oznaczenia?	
D19.	Rodzaj innego niż „CE” oznaczenia umieszczonego na wyrobie	
D20.	Zastrzeżenia do innego niż „CE” oznaczenia ³	
D21.	Informacje umieszczone na wyrobie lub opakowaniu ³	
D22.	Czy wyrób posiada certyfikat zgodności?	
D23.	Zastrzeżenia do certyfikatu zgodności ³	
D24.	Czy producent wystawił deklarację zgodności?	
D25.	Czy dołączono deklarację zgodności do wyrobu?	
D26.	Zastrzeżenia do deklaracji zgodności ³	
D27.	Czy stwierdzono wypadki związane z użytkowaniem wyrobu?	
D28.	Data, miejsce, rodzaj i przyczyna stwierdzonych wypadków	
D29.	Uwagi	
E.	INFORMACJE O PRODUCENCIE⁵	
E1.	Oznaczenie producenta	
E2.	NIP	
E3.	REGON	
E4.	KRS	

E5.	Siedziba i adres producenta	
E6.	Siedziba i adres zakładu producenta	
E7.	Telefon producenta	
E8.	Fax producenta	
E9.	E-mail producenta	
E10.	Źródło uzyskania danych o producencie ³	
E11.	Nazwa i adres przedstawiciela producenta w Polsce	
E12.	Telefon przedstawiciela	
E13.	Fax przedstawiciela	
E14.	E-mail przedstawiciela	
E15.	Źródło uzyskania danych o przedstawicielu ³	
E16.	Uwagi	
F.	INFORMACJE O ZAGRANICZNYM EKSPORTERZE⁶	
F1.	Oznaczenie eksportera	
F2.	Dane pozwalające na identyfikację eksportera (NIP, REGON, KRS itp.)	
F3.	Siedziba i adres eksportera	
F4.	Telefon eksportera	
F5.	Fax eksportera	
F6.	E-mail eksportera	
F7.	Źródło uzyskania danych o eksporterze ³	
F8.	Uwagi	
G.	INFORMACJE O IMPORTERZE⁷	
G1.	Oznaczenie importera	
G2.	Dane pozwalające na identyfikację importera (NIP, REGON, KRS itp.)	
G3.	Siedziba i adres importera	
G4.	Telefon importera	
G5.	Fax importera	
G6.	E-mail importera	

G7.	Źródło uzyskania danych o importerze ³	
G8.	Uwagi	
H.	INFORMACJE O ODBIORCY DOSTAW WEWNĄTRZWSPÓLNOTOWYCH⁸	
H1.	Oznaczenie przedsiębiorcy	
H2.	NIP	
H3.	REGON	
H4.	KRS	
H5.	Siedziba i adres przedsiębiorcy	
H6.	Telefon przedsiębiorcy	
H7.	Fax przedsiębiorcy	
H8.	E-mail przedsiębiorcy	
H9.	Źródło uzyskania danych o przedsiębiorcy	
H10.	Uwagi	
I.	INFORMACJE O SPRZEDAWCY	
I1.	Oznaczenie sprzedawcy	
I2.	NIP	
I3.	REGON	
I4.	KRS	
I5.	Siedziba i adres sprzedawcy	
I6.	Telefon sprzedawcy	
I7.	Fax sprzedawcy	
I8.	E-mail sprzedawcy	
I9.	Czy sprzedawca prowadzi sprzedaż hurtową?	
I10.	Czy sprzedawca prowadzi sprzedaż detaliczną?	
I11.	Źródło uzyskania danych o sprzedawcy ³	
I12.	Uwagi	
J.	STWIERDZONE NIEZGODNOŚCI	
J1.	Czy wyrób jest niezgodny z zasadniczymi wymaganiami?	

J2.	Rodzaj i zakres niezgodności z zasadniczymi wymaganiami ³	
J3.	Czy niezgodność z zasadniczymi wymaganiami można usunąć?	
J4.	Uwagi	
K.	INFORMACJE O DZIAŁANIACH PODJĘTYCH PRZEZ ORGANY CELNE	
K1.	Identyfikacja izby celnej	
K2.	Identyfikacja urzędu celnego dokonującego zatrzymania	
K3.	Identyfikator SAD	
K4.	Ilość zatrzymanego wyrobu	
K5.	Organ wydający opinię	
K6.	Sygnatura opinii	
K7.	Czy opinia jest pozytywna czy negatywna?	
K8.	Zastosowane środki	
K9.	Uwagi	
L.	INFORMACJE O DOBROWOLNIE PODJĘTYCH DZIAŁANIACH PRZEZ PRODUCENTA/ SPRZEDAWCĘ/IMPORTERA	
L1.	Opis podjętych działań	
L2.	Inne	
M.	INFORMACJE O PRZEPROWADZONYCH BADANIACH	
M1.	Zastosowana metoda badania wyrobu	
M2.	W przypadku badania laboratoryjnego – rodzaj przeprowadzonego badania ³	
M3.	Nazwa podmiotu przeprowadzającego badanie (PPB)	
M4.	Siedziba i adres PPB	
M5.	Telefon PPB	
M6.	Fax PPB	
M7.	E-mail PPB	
M8.	Sygnatura sprawozdania z badania	
M9.	Data przeprowadzenia badania	
M10.	Wyniki badań	

M11.	Podmiot pobierający próbki (nazwa/firma)	
M12.	Data pobrania próbek	
M13.	Miejsce pobrania próbek	
M14.	Liczba pobranych próbek	
M15.	Liczba próbek poddanych badaniu	
N.	ZAGROŻENIA	
N1.	Stopień zagrożenia	
N2.	Rodzaj zagrożenia / ryzyka stwarzanego przez wyrób ⁹	
N3.	Na jakiej podstawie stwierdzono zagrożenie? ¹⁰	
N4.	Czy zagrożenie może być usunięte?	
N5.	Uwagi	
O.	INFORMACJE O PROWADZONYM POSTĘPOWANIU	
O1.	Nazwa organu kontrolującego	
O2.	Data wszczęcia postępowania	
O3.	Jakie działania zostały podjęte przez organ kontrolujący? ³	
O4.	Czy organ prowadzący postępowanie wydał decyzję administracyjną?	
O5.	Rodzaje obowiązków nałożonych na stronę w decyzji administracyjnej	
O6.	Numer decyzji administracyjnej	
O7.	Data wydania decyzji	
O8.	Podstawa prawna wydania decyzji	
O9.	Uwagi	
P.	WPIS DO REJESTRÓW	
P1.	Czy istnieje obowiązek dokonania notyfikacji Komisji Europejskiej?	
P2.	Data notyfikacji Komisji Europejskiej, osoba notyfikująca (imię, nazwisko, stanowisko)	
P3.	Nadany numer Komisji Europejskiej	

P4.	Data wykreślenia notyfikacji Komisji Europejskiej, osoba wypisująca (imię, nazwisko, stanowisko)	
P5.	Uwagi	
P6.	Data komunikatu dla opinii publicznej	
R.	INNE INFORMACJE	

- 1 W przypadku gdy dane nie są dostępne, wpisuje się „brak danych”, a w przypadku gdy pozycja formularza nie ma zastosowania do przeprowadzonego postępowania, wpisuje się „nie dotyczy”.
- 2 Tytuł aktu prawnego, data i miejsce publikacji.
- 3 Opis.
- 4 Wysokość, szerokość, waga itp.
- 5 Producent polski, z innego kraju UE, z kraju trzeciego.
- 6 Przedsiębiorca spoza UE, który wprowadza wyrób na rynek wspólnotowy.
- 7 Przedsiębiorca z UE, który po raz pierwszy wprowadza wyrób spoza obszaru Unii Europejskiej na rynek wspólnotowy.
- 8 Przedsiębiorca polski, który sprowadza wyrób z kraju UE na rynek krajowy.
- 9 Np. możliwość wybuchu, zatrucia, porażenia prądem, poranienia się, spowodowania wybuchu lub pożaru.
- 10 Opisowa informacja, gdzie i jakiego rodzaju przeprowadzono badania, oraz przyczyny zakwestionowania produktu – rodzaj stwierdzonych nieprawidłowości.