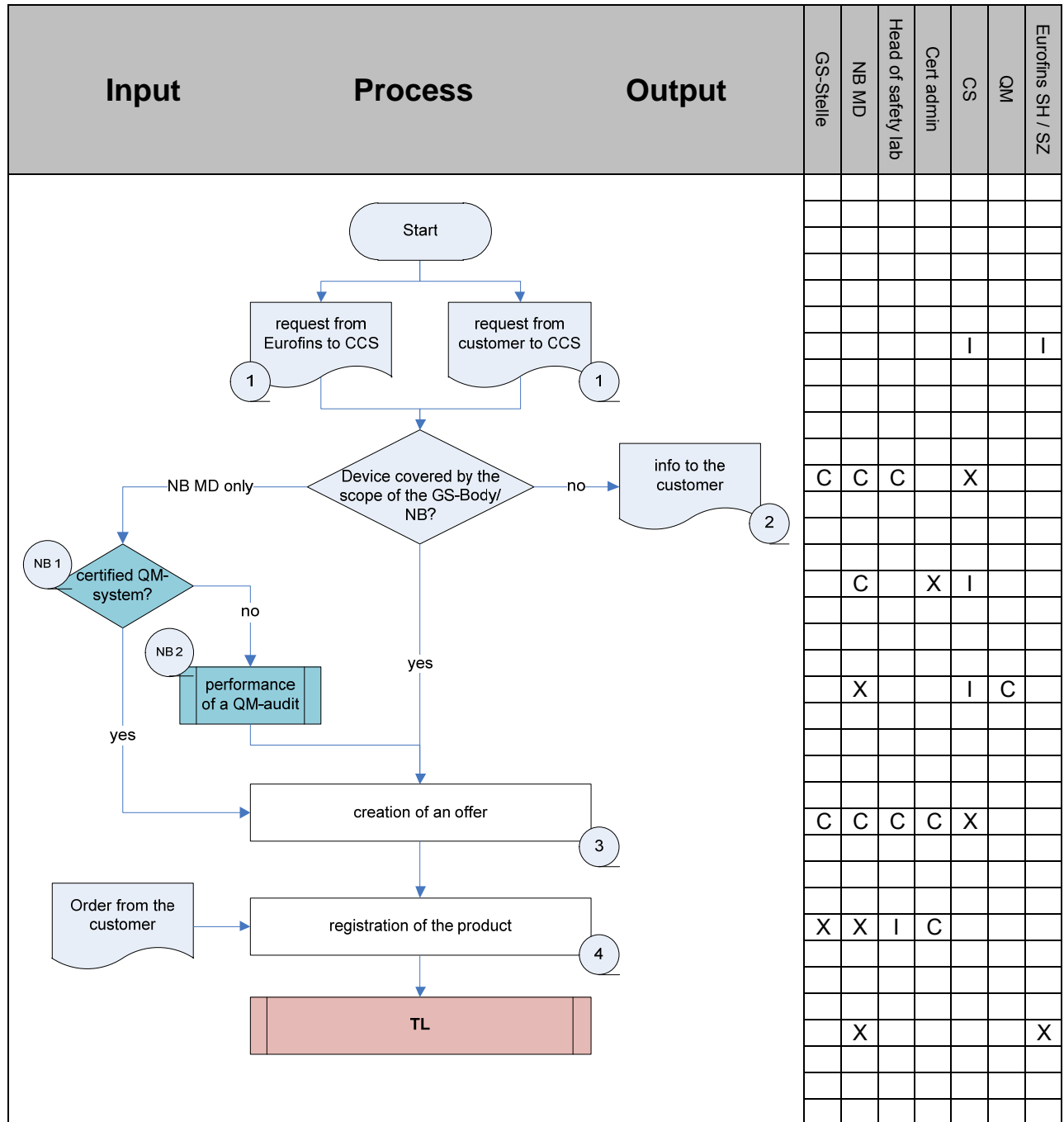


**GS Zertifizierung / GS Certification
Benannte Stelle MD / Notified Body MD**

Kind of doc.:
Level III
PI_Cert_10_05

Zertifizierungsanfrage / certification request

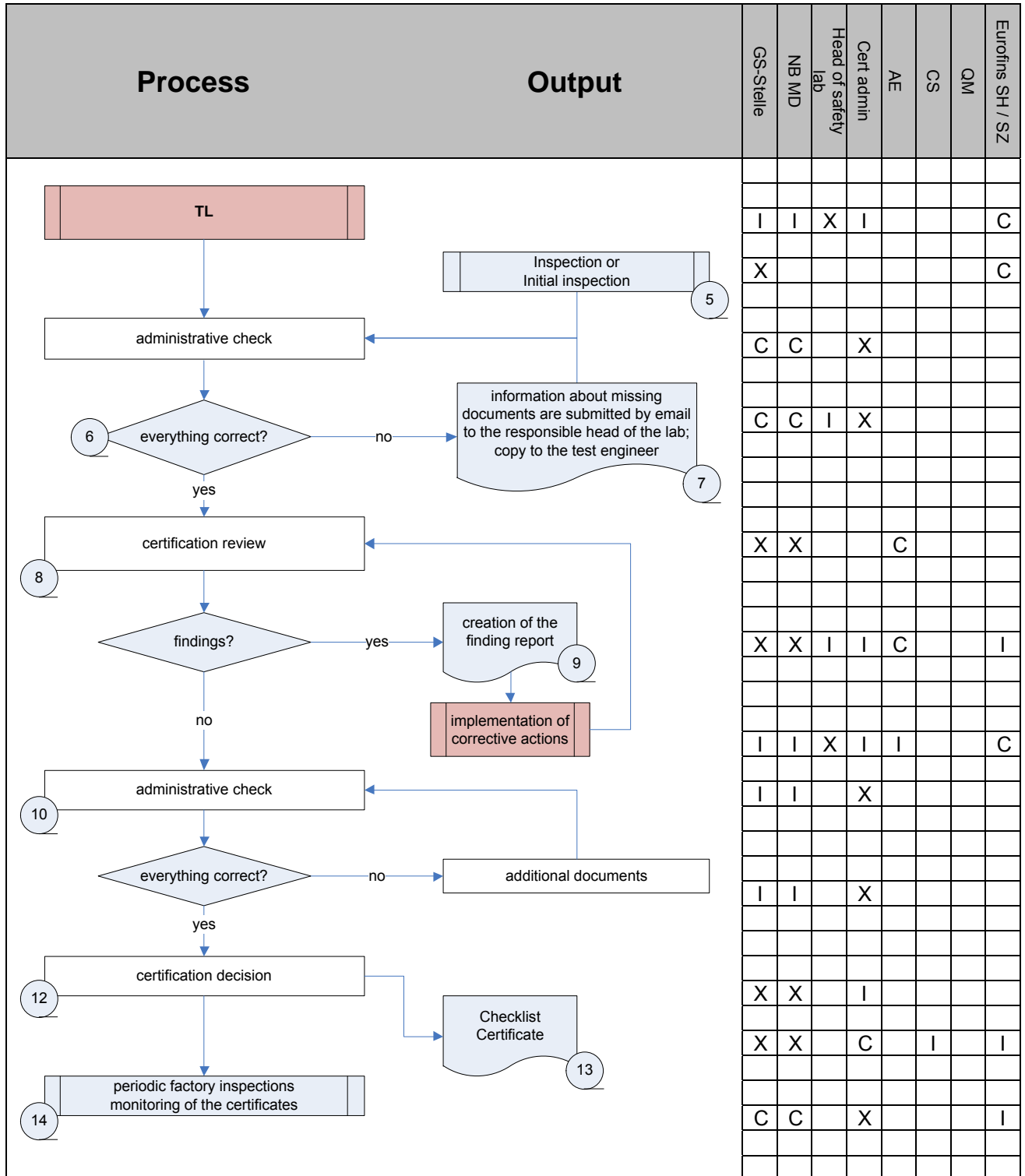


X = Responsibility; C = Duty of cooperation; I = Receiver of Information

**GS Zertifizierung / GS Certification
Benannte Stelle MD / Notified Body MD**

Kind of doc.:
Level III
PI_Cert_10_05

Zertifizierungsverfahren / certification procedure



X = Responsibility; C = Duty of cooperation; I = Receiver of Information

GS Zertifizierung / GS Certification Benannte Stelle MD / Notified Body MD

Kind of doc.:
Level III
PI_Cert_10_05

PAK-Prüfung und -Bewertung / PAH-test and -evaluation

Produkte (technische Arbeitsmittel und Verbraucherprodukte) müssen gesetzliche Anforderungen zur Vermeidung einer gesundheitlichen Gefährdung, wie z. B. § 30, 31 LFGB, die Chemikalienverbotsverordnung und §3 ProdSG einhalten. Die Prüfung auf PAK ist bei GS-Zeichen-Zuerkennungsverfahren, für Baumusterprüfungen und auch im Rahmen der Überwachung bestehender Zertifikate gefordert.

Hierbei sind folgende Schritte zu berücksichtigen:

- Gefährdungsbeurteilung
- Kategorisierung
- Prüfung und Bewertung

Die PAK-Prüfung wird gegenwärtig durch einen autorisierten Unterauftragnehmer (→ List_Subcontractor) durchgeführt. Die GS-Stelle / NB bewertet im Anschluss das Prüfergebnis und entscheidet, ob das Zertifikat unter Einhaltung der sonstigen Anforderungen ausgestellt werden kann. Der detaillierte Ablauf zur Bewertung von PAK ist in der Arbeitsanweisung → WI_Cert_10_05_03 beschrieben.

DMF-Beurteilung / DMF-assessment

Gemäß der Kommissionsentscheidung 2009/251/EG geht von DMF-haltigen Produkten eine ernste Gefahr für die Sicherheit und Gesundheit von Verbrauchern aus. Daher wurden entsprechende Kriterien für die Beurteilung festgelegt (→ [2009_05_08 Technische Spezifikation für DMF.pdf](#)). Da dies bei der GS-Zeichenzuerkennung berücksichtigt werden muss, muss die GS-Stelle den Antragsteller auf das Verbot von DMF hinweisen. Dies kann im Rahmen der PAK-Selbstauskunft (siehe → WI_Cert_10_05_03) geschehen. Auf der PAK-Selbstauskunft, welches durch den Antragsteller auszufüllen ist, wird dieser auf das Verbot hingewiesen und muss dies auch mit seiner Unterschrift bestätigen.

Anm.: Sollte dennoch der Verdacht auftreten, dass DMF-haltige Materialien verwendet wurden, ist vom Antragsteller ein Nachweis zur Freiheit von DMF zu verlangen oder ihm eine Nachweisprüfung anzubieten (→ List_Subcontractor).

Alternativ kann der Antragsteller auch einen akkreditierten Prüfbericht oder eine Selbsterklärung vorlegen.

Hygieneanforderungen / hygiene requirements

Bei der GS-Zeichenzuerkennung für Luftbefeuchter (EN 60335-2-98) ist zusätzlich die Arbeitsanweisung → WI_Cert_10_05_04 hinzuzuziehen.

Ergonomie / ergonomics

Ergonomieprüfungen werden durch einen autorisierten Unterauftragnehmer (→ List_Subcontractor) durchgeführt. Es gilt entsprechend der EK1-Beschluss zur Ergonomie von Bildschirmgeräten (→ EK1-ITB2000:2011).

Products (technical equipment and consumer products) have to comply with legal requirements to avoid health risks, such as § 30, 31 LFGB, the Restriction of Chemical Substances Ordinance and §3 ProdSG. The testing for PAH is required for GS-Mark approvals, for type examinations and also in the supervision of existing.

Following steps have to be considered:

- Risk assessment
- Categorization
- Testing and evaluation

The PAH testing is currently carried out by an authorized subcontractor (→ List_Subcontractor). The GS body / NB subsequently evaluates the test results and decides whether the certificate may be issued in compliance with other requirements. The detailed procedure for evaluation of PAH is described in the work instruction → WI_Cert_10_05_03.

According to the Commission's decision 2009/251/EC there is a serious danger to the safety and health of consumers from products containing DMF. Therefore, appropriate criteria for the evaluation have been set (→ [2009_05_08 Technische Spezifikation für GPSG for DMF.pdf](#)).

Since this will be considered for the GS-Mark approval the GS body has to inform the applicant about the prohibition of DMF. This can be done through the self-assessment of PAH (see → WI_Cert_10_05_03). On the PAH self-declaration, which is filled in by the applicant, a referral to the ban is made and this also needs to be confirmed by the applicant through signature.

Note: If you do suspect that DMF-containing materials were used, the applicant is required proof the freedom from DMF or you can offer him a test (→ List_Subcontractor).

Alternatively, the applicant can submit a test report from an accredited laboratory or a self-declaration.

For the GS-Mark approval for humidifiers (EN 60335-2-98) work instruction → WI_Cert_10_05_04 needs to be considered.

Ergonomics tests are performed by an authorized subcontractor (→ List_Subcontractor). The EK1-decision for ergonomics of Visual Display Units (→ EK1-ITB2000:2011) is applicable.

GS Zertifizierung / GS Certification Benannte Stelle MD / Notified Body MD

Kind of doc.:
Level III
PI_Cert_10_05

EMV / emc

Notwendige EMV-Prüfungen werden im hauseigenen EMV-Labor durchgeführt.
Alternativ kann der Antragsteller auch einen geeigneten Prüfbericht oder eine Selbsterklärung vorlegen.

Necessary EMC tests are performed by the in-house EMC laboratory.
Alternatively, the applicant can provide a suitable test report or a self-declaration.

Überwachung der zertifizierten Produkte / monitoring of certified products

Nach §21 ProdSG, ZEK-Grundsatzbeschluss (ZEK-GB-2006-01) und Anhang X der MD hat durch die GS-Stelle / NB eine Überwachung der Herstellung bzw. eine Überwachung der zertifizierten Produkte zu erfolgen. Hierfür stehen die nachfolgenden Möglichkeiten zur Verfügung.

According to §21 ProdSG, ZEK-Resolution (ZEK-GB-2006-01) and annex X of the MD the GS-body / NB has to monitor certified products and its manufacturing process. The following options are available.

Umfassende Qualitätssicherung (NB MD)

Full quality assurance (NB MD)

Werksbesichtigung (GS-Stelle)

Factory Inspection (GS-Body)

Warenkontrollprüfungen (GS-Stelle)

Product control check (GS-Body)

Losbezogene Kontrolle (GS-Stelle)

Lot related-Check (GS-Body)

Zusendung durch den Hersteller (GS-Stelle)

Sent by the manufacturer (GS-Body)

Produktentnahmen (GS-Stelle)

Test-Buying (GS-Body)

Zertifikatsanfragen (Schnellanfragen) / certificate requests (quick verification)

Die GS-Stelle / NB hat die Verpflichtung Schnellanfragen bezüglich der Gültigkeit von GS-Zeichengenehmigungen / MD Baumusterprübscheinigungen umgehend zu beantworten. Der Zeitraum zur Beantwortung hat den geschäftsüblichen Fristen zu entsprechen, sollte jedoch 24 Stunden (Bezug Werktag) nach Eingang der Anfrage nicht übersteigen. Der Leiter der Zertifizierungsstelle hat die Verantwortung der Beantwortung der Anfrage und kann diese an einen Mitarbeiter der Zertifizierungsstelle übertragen. Die Beantwortung der Anfrage hat unter Berücksichtigung vertraulicher Informationen zu erfolgen. Somit ist vom Mitarbeiter der Zertifizierungsstelle lediglich die Gültigkeit einer Urkunde zu bestätigen. Kopien erstellter Urkunden, welche gegebenenfalls die Schnellanfrage begleiten, können nicht in Ihrer Echtheit bestätigt werden, es kann jedoch eine Wahrscheinlichkeit ausgesprochen werden.

The GS-body / NB is obliged to answer questions reading the validity of GS-Certificates / MD type certification certificate immediately. The time period for answering such request has meet usual time-lines, but should not exceed 24 hours (reference day) after receiving the request. The head of the certification department is responsible to answer the request and can transfer this responsibility a staff member of the Certification Department. While answering the question the grade of confidentiality of the information has to be carefully considered. Thus, the employees of the Certification Department may only confirm the validity of a certificate. The validity of documents which came with the request as copies only and where originals are not accessible cannot be confirmed as valid, but a good likelihood of validity can be estimated if possible.