**产品认证申请表**

填　表　说　明

一、申请单位提交申请时附送资料说明

1. **营业执照（副本）和组织机构代码证复印件、企业介绍**（假设申请方与生产方不同，需同时提交两边的资料，并提供两边最新签定的委托加工协议；国外企业需提供注册证明，委托国内机构代办时需提供授权代理证明；生产单位营业执照需覆盖与认证产品相关的生产、制造范围；若是申请单位、生产制造企业为总公司与子公司的关系时，还需提供两边关系的最新情形说明，如控股关系证明材料、母子公司的组织结构图、子公司要紧领导的录用文件等；实行三证合一地域企业可只提交新版营业执照（副本））
2. **质量管理体系认证证书**（假设申请方与生产方不同，需提交两边的证书，且体系范围需涵盖认证产品的生产；申请企业为“经销商”时可只提供生产方的证书；如不知足要求，可在远卓检验认证有限公司同时申请质量管理体系认证或提交许诺书；生产地址在中国境内的，相关质量管理体系认证证书必需在认监委官网可查询到）
3. **质量手册、质量管理体系程序文件、产品认证有关的文件**，如：认证产品一致性操纵、标志利用、认证变更等（请发送电子版，电子文档请注明企业名称）
4. **生产设备清单、检测设备清单**（应从泰尔认证中心网站下载表格，不得增、删表格项目，逐项填写完整并逐页加盖生产单位公章）
5. **产品介绍、产品生产工艺流程图、产品照片**（照片应包括外观、内部结构、铭牌）
6. **产品系列型号清单** 除配线、线缆产品外，其他产品均需填写
7. **产品描述表**（应从泰尔认证中心网站下载表格，不得增、删表格项目，逐项填写完整并逐页加盖申请单位和生产单位公章；每份产品认证申请表对应一份产品描述表）
8. **关键材料的查验报告**（产品描述表中型号、供方均为唯一的关键材料，可不提供查验报告；查验报告能够是第三方检测机构型式实验报告，或组织对该关键元器件和材料进行工艺性实验的工艺实验报告，或用该材料做成成品后的成品型式实验报告，成品型式实验报告应注明所利用的关键元器件和材料的供方；上述资料均应包括对必要的关键性能指标查验数据，不同意3C和RoHS检测报告；检测报告应在申请日期的一年内）
9. **送检样品关键材料配置清单**（每一个产品单独填写一份，其中的“关键材料名称”内容不超出《产品描述》的相关范围,若是送检样品有多个且型号不同，应填多份清单进行申报）
10. **资质证书复印件**（认证产品涉及法律/法规如产品涉及生产许可证等要求时，须提供）
11. **近两年质量查验、抽查情形**（政府主管部门、运营商等组织的质量查验/抽查，假设没有可不提供。）
12. 第一次申请和再认证申请均需提供上述资料；申请多个产品时可共用的资料提供一份即可，例如：营业执照（副本）、组织机构代码证、企业介绍、质量管理体系认证证书、质量手册、程序文件、授权书等。

二、可能简化认证流程的情形

企业可依照本次申请认证的产品和已获同类产品认证证书的情形申请简化认证流程。企业在提交上述第“一”条所要求的资料外，还需提交以下资料：

1)《产品不同性说明》（将拟申请认证产品与已获认证产品进行比对）

2)《自查表》、《自查报告》，需申请单位和生产单位盖章

3）拟申请认证产品的生产工艺文件、成品出厂查验标准、成品出厂查验报告

4）涉及系列型号时需提供相关各型号产品的照片或生产/查验记录或设计/工艺文件

三、法人或授权人签字处应为手签或签名章，每份产品认证申请表对应一份签字页，申请多个产品时签字页需多份；授权人签署时需附相关授权书。

四、在预备齐全数资料后请按《产品认证报送资料自查表》进行核查并认真填写，填写后请将该表放在全数资料的最前面，申请多个产品时只填写一份。

**产品认证申请表**

|  |
| --- |
| **申请单位信息** |
| 单位名称 |  （申请单位公章） |
| 注册地址 | （需要与营业执照地址完全一致） | 邮 编 |  |
| 法人 |  | 企业人数 |  |
| 联系人 |  | 固定电话 |  |  手 机 |  |
| E-mail | （请填写联系人常用邮箱以便沟通） |
| 通信地址 |  | 邮 编 |  |
| **生产单位信息** |
| 单位名称 |  （生产单位公章） |
| 生产地址 | （需要与生产单位9000证书地址完全一致） | 邮 编 |  |
| 法人 |  | 企业人数 |  | E-mail |  |
| 联系人 |  | 固定电话 |  | 手 机 |  |
| 申请类型 | □初次  |  □关键原材料与当前证书一致□再认证 □关键原材料与当前证书不一致 需提交：《再认证产品关键材料变更情况说明》 |
| 产品型号/名称/规格 | （一个产品填写一份产品认证申请表，多个产品需填写多份；产品型号/名称/规格依据《认证产品型号名称表述规则》填写） |
| 依据标准 | （依据相关产品认证实施规则中所列标准填写） | 选择的检测分包机构 |  |

**送检样品关键材料配置清单**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **产品名称** |  | **产品型号/****规格** |  |
| **样品生产日期** |  | **样品编号** |  |
| **申请企业名称** |  |
| **联系人** |  | **固话** |  |
| **手机** |  |
| **生产企业名称** |  |
| **联系人** |  | **固话** |  |
| **手机** |  |
| **关键器件和材料信息** |
| **关键元器件和****材料名称** | **型号/规格** | **供方** |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
| **送样单位确认：** 上述元器件为样品生产日期前12个月内或该样品正式生产以来（生产不满12个月）的最大采购供方和型号 □是 □否 |
| **备 注** |  |

 **送样经办人签字： 日期：**

**（送样单位公章）**

**申请人许诺**

 一、遵守认证打算的有关规定；

 二、为进行评判做出必要的安排，包括审查文件、进入所有的区域、查阅所有的记录（包括内部审核报告）和评判所需人员（例如查验、检查、评定、监督、复评）和解决投诉的有关规定；

 3、仅在获准认证的范围内做出有关认证的声明；

 4、在利用产品认证结果时，不得损害远卓检验认证有限公司的声誉、不得做使（远卓检验认证有限公司）以为可能误导或未经授权的声明；

 五、当证书被暂停或撤消时，应当即停止涉及认证内容的广告，并按远卓检验认证有限公司要求交回所有认证文件；

 六、认证仅用于说明获准认证的产品符合特定标准；

 7、确保不采纳误导的方式利用或部份利用认证证书和报告；

 八、在传播媒体中对产品认证内容的引用，应符合远卓检验认证有限公司的要求；

 九、保证支付本申请所需的所有费用。

 10、对提供所有与认证有关资料的真实性负责，并保证所生产的获证产品与提供型式实验的样品完全一致。若是获证产品发生任何变更，保证变更后的产品各项功能和性能与型式实验的样品完全一致，并将及时提交产品变更材料。

 1一、申请产品认证时提交的“产品描述”的“关键材料”信息真实、准确、全面，保证在与远卓检验认证有限公司签定认证合同后（包括形式）到取得证书前的这段时刻内，检测送检样品、现场检查情形与申请时提交的“产品描述”完全一致。假设显现关键材料信息不一致情形，情愿同意补充检测/补充检查并交纳补充检测/补充检查费用。

我单位对违背上述许诺致使的后果承担全数法律责任。

法人或授权人：

年 月 日

（申请单位公章）

附表1：

注：认真填写本表有助于申请单位快速通过文件初审，请将本表放在全数资料的最前面。

申请多个产品时只填写一份。

**产品认证报送资料自查表**

申请单位名称：

 自查人：

 自查日期：

1. 拟申请认证单元数量： 个
2. 是不是了解相关的产品认证规则等文件？ □是 □否
3. 是不是选择了企业性质？ □是 □否
4. 是不是填写了所属行业、单位注册地所在行政区划代码？ □是 □否
5. 所填写的电子邮件地址是不是是企业联系人常常利用的邮箱？ □是 □否
6. 注册地址是不是与营业执照上的注册地址完全一致？ □是 □否
7. 再认证时注册地址是不是有变更？ □是 □否
8. 再认证时生产地址是不是有变更？ □是 □否
9. 《送检样品关键材料配置清单》中样品是不是为自生产前一年内最大采购供方和型号？ □是 □否
10. 《送检样品关键材料配置清单》中的“关键材料名称”内容未超出《产品描述》的相关范围？ □是 □否
11. 是不是提交了营业执照（副本）复印件？ □是 □否

（假设申请方与生产方不同，需同时提交两边的资料，生产单位营业执照需覆盖与认证产品相关的生产、制造范围；国外企业需提供注册证明；营业执照上没有表现营业范围的需在网上查询营业范围，并打印出来一并提交）

1. 营业执照是不是在有效期内？ □是 □否
2. 营业执照是不是覆盖了认证产品相关的制造、生产范围？ □是 □否
3. 是不是提交了组织机构代码证？ □是 □否
4. 组织机构代码证是不是在有效期内？ □是 □否
5. 是不是提交了企业介绍？（企业介绍中企业名称应与申请表中一致，若是申请单位、生产制造企业不一致时需提交两个单位的企业介绍并提供两边签定的最新加工协议；若是申请单位、生产制造企业为总公司与子公司的关系时，还需提供两边关系的最新情形说明，如控股关系证明材料、母子公司的组组织结构图、子公司要紧领导的录用文件等） □是 □否
6. 是不是提交了产品有关的资质证书复印件（涉及时提交）？ □是 □否
7. 是不是提交了质量管理体系认证证书？ □是 □否

（假设申请方与生产方不同，需提交两边的证书，当申请单位为经销商时，可只提供生产单位的）

1. 质量管理体系认证证书覆盖范围是不是已覆盖认证产品的生产和制造？

□是 □否

1. 质量管理体系认证证书是不是有效？ □是 □否
2. 是不是提交了质量手册和程序文件、产品认证有关的文件（电子版）？

□是 □否（如持有远卓检验认证有限公司颁发的有效的质量管理体系认证证书，可不提供）

1. 是不是提交了生产设备清单？是不是生产单位盖章？ □是 □否
2. 是不是提交了检测设备清单？是不是生产单位盖章？ □是 □否
3. 产品认证申请表中申请单位和生产单位名称是不是与营业执照一致？

□是 □否

1. 产品认证申请表中生产地址是不是与质量治理体系认证证书所列生产地址一致？

□是 □否

1. 产品认证申请表中所填写的产品型号规格是不是严格符合《认证产品型号名称表述规则》的要求？ □是 □否
2. 认证产品所依据标准的编号及版本是不是与实施规那么中对应的产品标准一致？

□是 □否

1. 检测实验室是不是已选择？ □是 □否
2. 产品认证申请表法人或授权人是不是手签或签名章（授权人签署时需附相关授权书）？ □是 □否
3. 产品认证申请表是不是盖章（申请单位和生产单位）？ □是 □否
4. 是不是提交了产品介绍？产品介绍中型号是不是与申请的型号一致？ □是 □否
5. 是不是提交了产品生产工艺流程图？ □是 □否
6. 是不是提交了产品照片（照片应包括外观、内部结构、铭牌（或合格证），铭牌（或合格证）中产品型号需要与申请认证产品型号一致）？ □是 □否
7. 提交的产品描述表格是不是依据的最新版格式（请在填表前下载最新版本），且无删改、无增项？ □是 □否
8. 产品描述表是不是盖章（申请单位和生产单位）？ □是 □否
9. 产品描述表中申请单位和生产单位名称、地址，产品名称、型号、规格是不是与产品认证申请表相关内容一致？ □是 □否
10. 关键材料型号是不是填写齐全、正确？ □是 □否
11. 关键材料供方是不是为公司注册全称？ □是 □否
12. 提交的关键材料的查验报告是不是与产品描述表中申报的内容完全一一对应？ □是 □否
13. 提交的关键材料的查验报告中是不是符合填表说明中所述要求，且不是3C和RoHS检测报告？ □是 □否
14. 关键材料的查验报告是不是在一年内？ □是 □否

附表2：（涉及时填写）

**再认证产品关键材料变更情形说明**

 申请单位名称： （申请单位公章）

 产品名称型号：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 关键材料类型 | 原证书关键材料信息 | 变更后关键材料信息 |
| 型号 | 供方 | 型号 | 供方 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

附表3：（涉及时填写）

**产品系列型号清单**

 申请单位名称： （申请单位公章）

 产品名称型号：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 产品具体型号 | 差异性描述 |
|  | 此处所填具体型号需要与产品铭牌所示具体型号一致 |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

附表4：（涉及时填写）

**产品不同性说明**

 申请单位名称： （申请单位公章）

 拟认证产品（名称/型号）：

 已获证产品（名称/型号）：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **项目** | **相同点** | **不同点** |
| **产品结构** |  |  |
| **关键材料** |  |  |
| **生产工艺流程** |  |  |
| **生产场地** |  |  |
| **生产人员** |  |  |
| **生产设备** |  |  |
| **检测资源** |  |  |