

**INSPECTORATUL DE STAT PENTRU SUPRAVEGHEREA PRODUSELOR
NEALIMENTARE ȘI PROTECȚIA CONSUMATORILOR**

MD-2012, mun. Chișinău, str. Vasile Alecsandri, 78, tel. +373-22-501-981
e-mail: secretariat@isspnpc.gov.md, www.consumator.gov.md

**LISTĂ DE VERIFICARE
nr. 13
Echipamente individuale de protecție (EIP)**

I. Numele, prenumele și funcțiile inspectorilor care au efectuat controlul:

II. Persoana și obiectul supuse controlului:

Denumirea persoanei

Sediul juridic, cod fiscal

Numele, prenumele conducătorului persoanei supuse controlului/reprezentantului acesteia

Unitatea structurală/funcțională supusă controlului (denumirea)

Alte date caracteristice ale unității (după caz)

III. Informații despre persoana supusă controlului necesare pentru evaluarea riscului¹:

Criteriul ²	Informația curentă (deținută de ISSPNPC la data inițierii controlului)	Gradul de risc	Informația curentă este valabilă (se bifează dacă este cazul)	Informația revizuită în cadrul controlului (se completează dacă este cazul)
Domeniul activității economice				
Data ultimului control				
Veniturile din vânzări (cifra de afaceri)				
Categoria de consumatori				
Istoricul conformării cu prevederile legislației și cu prescripțiile ISSPNPC				

¹ În cazul în care tabelul corespunde cu tabelul din alte liste de verificare, utilizate în cadrul aceluiași control, tabelul se completează doar în una dintre listele de verificare utilizate în timpul controlului.

² Se completează doar criteriile de risc aplicabile domeniului și persoanei supuse controlului.

IV. Lista produselor supuse controlului:

Nr. crt.	Denumire produsului	Model, articol, modificare	Nr. lotului	Nr. de serie	Nr. total de unități în lot
1.					
2.					
3.					

V. Lista de întrebări:

Nr. d/o	Caracteristici	Referința legală	Conformitate			Comentarii	Punctaj	
			Da	Nu	N/c			
1.	Pe EIP sunt marcate tipul, lotul sau numărul de serie ori alt element care să permită identificarea acestora sau, în cazul în care mărimea sau natura EIP nu permite acest lucru, informațiile necesare sunt prevăzute pe ambalaj sau într-un document care însoțește EIP?	Pct.12, 30 HG nr.108/2022	1.				10	
			2.					
			3.					
2.	Marcajul CE este aplicat pe EIP în mod vizibil, lizibil și indelebil. Dacă acest lucru nu este posibil sau nu este justificat din considerente ce țin de natura EIP, marcajul se aplică pe ambalaj și pe documentele de însoțire a EIP?	Pct.45 HG nr.108/2022	1.				10	
			2.					
			3.					
3.	EIP este însoțit de o pictogramă sau de un alt marcaj indicând riscul împotriva căruia sunt destinate să protejeze conform categoriilor de risc?	Pct.48 și Anexa 1, HG nr.108/2022	1.				5	
			2.					
			3.					
4.	Marcajul CE respectă forma/dimensiunile prevăzute de lege?	Anexa nr.5 la Legea nr.235/2011	1.				10	
			2.					
			3.					
5.	Nu există aplicate marcaje suplimentare de conformitate care pot induce confuzii?	Art.23 ¹ alin.(6) Legea nr.235/2011	1.				10	
			2.					
			3.					
6.	Este întocmită declarația de conformitate?	Pct.9, 21, 30 HG nr.108/2022	1.				15	
			2.					
			3.					
7.	Declarația de conformitate este completă?	Pct.40 și Anexa nr 9 la HG nr.108/2022	1.				15	
			2.					
			3.					
8.	Declarația de conformitate este întocmită/tradusă în limba de stat?	Pct.40 HG nr.108/2022	1.				14	
			2.					
			3.					
9.	A fost aleasă corect și îndeplinită procedura corespunzătoare de evaluare a conformității produsului?	Pct.9 și Anexa nr.3 la HG nr.108/2022	1.				15	
			2.					
			3.					
10.	Împreună cu EIP se furnizează informațiile relevante: – instrucțiunile de depozitare, utilizare, curățare, întreținere, revizie și dezinfecție; – clasele de protecție adecvate diferitelor niveluri de risc și limitele de utilizare corespunzătoare; – luna și anul sau perioada de ieșire din	Pct.14, 23 din RT și pct.5 (1.4) din anexa nr.2 la RT, aprobată prin HG nr.108/2022	1.				15	
			2.					
			3.					

	uz a EIP sau a unora dintre componentele acestora, după caz; – riscul împotriva căruia EIP sunt destinate să protejeze?								
11.	Pe EIP sau într-un document care însoțește EIP sau pe ambalaj se indică în limba de stat: - denumirea comercială înregistrată sau marca înregistrată a producătorului și datele de contact; - dacă este cazul, denumirea, denumirea comercială înregistrată sau marca înregistrată și adresa poștală a importatorului?	Pct.13, 22 din HG nr.108/2022	1.						15
			2.						
			3.						
Producătorul (reprezentantul autorizat), Importatorul, Distribuitorul									
12.	Producătorul a întocmit, deține și poate pune la dispoziție (timp de 10 ani) documentația tehnică a produsului? (întrebarea este relevantă pentru situațiile când s-a răspuns cu „Nu” la cel puțin una din întrebările din pct.2-4, 6-10)	Pct.9, 10 și Anexa nr.3 la HG nr.108/2022	1.						15
			2.						
			3.						
13.	Documentația tehnică include elementele principale, conform anexei nr.3 la Reglementarea tehnică? (întrebarea este relevantă pentru situațiile când s-a răspuns cu „Nu” la cel puțin una din întrebările din pct.2-4, 6-10)	Anexa nr.3 la HG nr.108/2022	1.						14
			2.						
			3.						
14.	Producătorul păstrează declarația de conformitate UE timp de 10 ani după introducerea pe piață și o poate prezenta sau indică în informațiile care însoțesc EIP adresa de Internet la care poate fi accesată declarația de conformitate UE?	Pct.10, 15 din HG nr.108/2022	1.						14
			2.						
			3.						
15.	Reprezentantul autorizat deține mandat eliberat de producător, pentru a prezenta declarația de conformitate și documentația tehnică pusă la dispoziția autorităților competente, la solicitarea acestora?	Pct.19 HG nr.108/2022	1.						15
			2.						
			3.						
16.	Producătorul ține un registru de plângeri pentru EIP neconforme și rechemări ale EIP și informează distribuitorii în legătură cu orice astfel de activități de monitorizare?	Pct.11 HG nr.108/2022	1.						12
			2.						
			3.						
17.	Importatorul sau distribuitorul s-a asigurat că condițiile de depozitare sau de transport ale EIP nu periclitează conformitatea și cerințele esențiale de sănătate și securitate?	Pct.24, 31 HG nr.108/2022							10
18.	Importatorul păstrează o copie a declarației de conformitate pentru o perioadă de 10 ani după introducerea pe piață a EIP?	Pct.27 HG nr.108/2022							5
Cerințe esențiale de sănătate și securitate EIP									

	Întrebările ce urmează sunt verificate în condiții de laborator, în cazul reclamațiilor de la consumatori, notificărilor oficiale despre neconformități sau riscuri grave						
	Condiții generale						
19.	Suprafața părților EIP care intră în contact cu utilizatorul în momentul purtării sunt lipsite de asperități, muchii tăioase, vârfuri ascuțite, care ar putea produce iritare excesivă sau leziuni?	Pct.5, 1.2.1.2, anexa nr.2 la RT aprobată prin HG nr.108/2022	1.				15
			2.				
			3.				
20.	EIP sunt proiectate și fabricate în așa mod încât să se faciliteze poziționarea lor corectă pe utilizator și menținerea lor în această poziție pe durata de utilizare previzibilă?	Pct.5, 1.3.1 anexa nr.2 la RT, aprobată prin HG nr.108/2022	1.				15
			2.				
			3.				

VI. Punctajul pentru evaluarea riscului

Încălcări	Numărul de întrebări conform clasificării încălcărilor (toate întrebările aplicate)	Numărul de încălcări constatate în cadrul controlului (toate întrebările neconforme)	Gradul de conformare conform numărului de încălcări % (1-(col 3/col 2) x100%)	Ponderea valorică totală conform clasificării încălcărilor (suma punctajului tuturor întrebărilor aplicate)	Ponderea valorică a încălcărilor constatate în cadrul controlului (suma punctajului întrebărilor neconforme)	Gradul de conformare conform numărului de încălcări % (1-(col 6/col 5) x100%)
Minore						
Grave						
Foarte grave						
Total						

VII. Ghid privind sistemul de apreciere a întrebărilor

Clasificarea încălcărilor	Punctajul
Minore	1 – 6
Grave	7 – 14
Foarte grave	15 – 20

VIII. Lista actelor normative relevante:

Nr. d/o	Indicativul	Titlul
1.	Legea nr.235/2011	Privind activitățile de acreditare și de evaluare a conformității
2.	Hotărârea Guvernului nr.108/2022	Pentru aprobarea Reglementării tehnice privind echipamentele individuale de protecție

Întocmită la data de _____
Semnătura inspectorilor prezenți la realizarea controlului:

_____	_____	_____
(Nume, prenume)	(Semnătura)	(Data aducerii la cunoștință)
_____	_____	_____
(Nume, prenume)	(Semnătura)	(Data aducerii la cunoștință)