

PROCEDURA

Upotreba isprava i znakova o usaglašenosti

Izradio: **Dejan Pantić**

Uskladio: **Dejan Pantić**

Odobrio: **Dejan Simonović, Dejan Pantić, Mirko Đapić**

Primenjuje se od: **01.01.2023.**

1. Predmet

Procedurom se propisuje korišćenje isprava i znakova usaglašenosti koje izdaje PED Inspect.

2. Područje primene

Proceduru primenjuje osoblje PED Inspect-a prilikom izdavanja licence za korišćenje isprava i znakova o usaglašenosti i tokom nadzora njihovog korišćenja.

Proceduru takođe primenjuju i lica (pravna / fizička) na koje se licenca odnosi, odnosno koja koriste isprave i znakove usaglašenosti koje je izdao PED Inspect.

Procedura je izrađena u skladu sa zahtevima:

- SRPS ISO 9001 - tačke 8.2, 8.5.5, 8.6
- SRPS ISO/IEC 17020 - tačka 7.4
- SRPS ISO/IEC 17021-1 - tačke 5.1.2, 8.2, 8.3, 9.4.8, 9.6.5
- SRPS EN ISO/IEC 17065 - tačka 4.1.2, 4.1.3, 7.7

3. Veza sa drugim dokumentovanim informacijama

3.1. Ova procedura je u vezi sa sledećim eksternim dokumentovanim informacijama:

- SRPS ISO 9000:2015 - Sistemi menadžmenta kvalitetom - Osnove i rečnik
- SRPS ISO 9001:2015 - Sistemi menadžmenta kvalitetom - Zahtevi
- SRPS ISO/IEC Guide 2: 2007 - Standardizacija i srodne aktivnosti - Opšti rečnik
- SRPS ISO/IEC 17000:2020 - Ocenjivanje usaglašenosti - Rečnik i opšti principi
- SRPS ISO/IEC 17020:2012 - Ocenjivanje usaglašenosti - Zahtevi za rad različitih tipova tela koja obavljaju kontrolisanje
- SRPS ISO/IEC 17021-1:2015 - Ocenjivanje usaglašenosti - Zahtevi za tela koja obavljaju proveru i sertifikaciju sistema menadžmenta - Deo 1: Zahtevi
- SRPS EN ISO/IEC 17065:2016 - Ocenjivanje usaglašenosti - Zahtevi za tela koja sertifikuju proizvode, procese i usluge
- SRPS EN ISO/IEC 17026:2016 - Ocenjivanje usaglašenosti - Primeri šeme za sertifikaciju materijalnih proizvoda
- SRPS EN ISO/IEC 17030:2021 - Ocenjivanje usaglašenosti - Opšti zahtevi za znak usaglašenosti preko treće strane
- ATS-PA04, Izdanje 6, Izmena 0, 28.07.2021. - ATS-PA04, Pravila za korišćenje simbola akreditacije, pozivanje na akreditaciju i pozivanje na status ATS-a kao potpisnika EA MLA, ILAC MRA i IAF MLA sporazuma
- Službeni glasnik RS br. 49/2021 - Zakon o tehničkim zahtevima za proizvode i ocenjivanju usaglašenosti
- Službeni glasnik RS br. 98/2009 i 23/2017) - Uredba o načinu sprovođenja ocenjivanja usaglašenosti, sadržaju isprave o usaglašenosti, kao i obliku, izgledu i sadržaju znaka usaglašenosti
- Službeni glasnik RS br. 120/2017 - Uredba o pokretnoj opremi pod pritiskom
- Službeni glasnik RS br. 114/2021 - Pravilnik o opremi pod pritiskom
- Službeni glasnik RS br. 114/2021 - Pravilnik o jednostavnim posudama pod pritiskom

3.2. U zapisu Veze između dokumentovanih informacija (P.OB.K.06) su navedeni interni dokumenti sistema menadžmenta koji su u vezi sa ovom procedurom.

3.3. Izdanja dokumenata navođenih u ovoj proceduri odgovaraju izdanjima u t. 3.1. zbog čega se u tekstu procedure ne navode.

Za dokumente bez navedenog izdanja u t. 3.1. se podrazumeva da se misli na poslednje važeće izdanje. Poslednja važeća izdanja internih dokumenata sistema menadžmenta koji su u vezi sa ovom procedurom (3.2) su definisana u Evidenciji dokumentacije sistema menadžmenta (P.OB.K.01).

4. Termini, definicije i skraćenice

4.1. Termini i definicije

Termini i definicije korišćeni u ovoj proceduri su u skladu sa:

- SRPS ISO/IEC Guide 2 - Standardizacija i srodne aktivnosti - Opšti rečnik
- SRPS ISO 9000 - Sistemi menadžmenta kvalitetom - Osnove i rečnik
- SRPS ISO/IEC 17000 - Ocenjivanje usaglašenosti - Rečnik i opšti principi

Termini i definicije korišćeni u ovoj proceduri imaju sledeća značenja:

- Licenca - Dozvola za korišćenje
- Isprava o usaglašenosti - Završna dokumentovana informacija kojom PED Inspect okončava svoju uslugu (npr. sertifikat, izveštaj, zapisnik, odobrenje, revizioni list i sl)
- Znak usaglašenosti - Srpski znak usaglašenosti, znak sertifikacije ili simbol akreditacije
- Kombinovani znak sertifikacije - Znak sertifikacije + simbol akreditacije sertifikacionog tela
- Kombinovani simbol akreditacije - Simbol akreditacije kontrolnog tela + Znak ILAC MRA
- Ocenjivanje usaglašenosti - Usluga koju realizuje PED Inspect (npr. pregled, ispitivanje, kontrolisanje, nadzor, sertifikacija, provera, ocenjivanje, vrednovanje, kvalifikacija, odobravanje i sl)

4.2. Skraćenice

Skraćenice korišćene u ovoj proceduri imaju sledeća značenja:

- PED Inspect - PED Inspect d.o.o. Beograd
- Sertifikaciono telo - Sertifikaciono telo za proizvode kao organizaciona jedinica u okviru PED Inspect d.o.o. Beograd
- Kontrolno telo - Kontrolno telo kao organizaciona jedinica u okviru PED Inspect d.o.o. Beograd
- OPP - Oprema pod pritiskom
- JPPP - Jednostavne posude pod pritiskom
- POPP - Pokretna oprema pod pritiskom

5. Postupak

5.1 Ograničenje isprave o usaglašenosti na pojedinačan proizvod ili proces

U slučaju pojedinačne sertifikacije kada je sertifikat ograničen na pojedinačne proizvode sa konkretnim fabričkim brojevima (npr. sertifikacija OPP u modulima F i G ili sertifikacija JPPP u modulu C1 i sl), uslovi korišćenja sertifikata daju se u ponudi / ugovoru kao i u Pravilima sertifikacije proizvoda (S.DK.Q.03), ali i Proceduri P.PR.R.01 - Upravljanje ispravama o usaglašenosti. Klijent prilikom davanja saglasnosti na ponudu odnosno prilikom potpisivanja ugovora istovremeno daje saglasnost i na propisani način korišćenja sertifikata.

Uslovi korišćenja sertifikata dati u ponudi / ugovoru / Pravilima sertifikacije proizvoda (S.DK.Q.03) / Proceduri P.PR.R.01 - Upravljanje ispravama o usaglašenosti, obavezno sadrže upozorenje o merama koje će Sertifikaciono telo primeniti u slučaju nekorektnog pozivanja na sistem sertifikacije ili u slučaju zloupotrebe korišćenja sertifikata odnosno znaka usaglašenosti.

Kontrolno telo takođe izdaje različite vrste isprava o usaglašenosti koje se odnose na konkretan proizvod sa definisanim fabričkim brojem (npr. Izveštaj o kontrolisanju) ili na određeni proces (npr. Ispitni sertifikat - Kvalifikacija tehnologije zavarivanja (WPQR)), a postoje i isprave o usaglašenosti koje su pored fabričkog broja dodatno ograničene i vremenski (npr. Revizioni list).

Uslovi korišćenja isprave o usaglašenosti Kontrolnog tela dati su u ponudi / ugovoru / Opštim uslovima pružanja usluga / Proceduri P.PR.R.01 - Upravljanje ispravama o usaglašenosti.

5.2 Ograničenje isprave o usaglašenosti na tip / grupu proizvoda

Prilikom sertifikacije proizvoda kojom se sertifikuje tip ili grupa proizvoda klijent potpisuje ugovor sa Sertifikacionim telom kojim prihvata:

- a) da neće koristiti sertifikat na način koji može da dovede u zabludu,

- b) da neće koristiti sertifikat na takav način da naruši reputaciju Sertifikacionog tela,
- c) neće davati izjave koje mogu izazvati zabludu u vezi sa postupkom sertifikacije,
- d) da će u slučaju suspenzije / povlačenja / otkazivanja sertifikata prestati da daje sve izjave o postupku sertifikacije koje upućuju na Sertifikaciono telo,
- e) da će u slučaju suspenzije / povlačenja / otkazivanja prestati da koristi svaki sertifikat koji je predmet suspenzije / povlačenja / otkazivanja,
- f) sprovođenje ostalih zakonskih mera koje proističu iz realizovane suspenzije ili oduzimanja sertifikata,
- g) sprovođenje nadzornih poseta i rezultate tih poseta tokom perioda važnosti sertifikata (kada je primenljivo),
- h) finansijske obaveze prema Sertifikacionom telu tokom perioda važnosti sertifikata.

Pored sertifikacije tipa (npr. modul B kod OPP i JPPP), Sertifikaciono telo i kroz proveru sistema obezbeđenja kvaliteta može da sertifikuje određene grupe proizvoda (npr. moduli D, D1, E, E1, H, H1 kod OPP).

Ista situacija je i u Kontrolnom telu kada se njegove isprave odnose na tip ili grupu proizvoda (npr. odobrenje tipa kod POPP i sl).

5.3 Korišćenje isprave o usaglašenosti

PED Inspect ne izdaje posebne licence za korišćenje isprava o usaglašenosti (npr. sertifikata, izveštaja, zapisnika, odobrenja, revizionog lista i sl), već se licencom za korišćenje isprave o usaglašenosti smatra prihvaćena ponuda i/ili obostrano potpisani ugovor koji detaljnije opisuju uslove korišćenja ili se pozivaju na ovu proceduru.

Isprave o usaglašenosti koje su ograničeni saglasno t. 5.1 se koriste isključivo kao isprava o usaglašenosti za pojedinačni proizvod i u tom smislu klijent – imaoc isprave o usaglašenosti, ne koristi je za javno oglašavanje (osim u slučaju kada je potrebno da nekoj zainteresovanoj strani pokaže primer kako isprava izgleda i šta sadrži). Nadzor PED Inspect-a se zasniva na praćenju upotrebe isprave o usaglašenosti u smislu:

- praćenja prigovora i žalbi na tu vrstu isprave o usaglašenosti;
- prijave pogrešnog korišćenja isprave o usaglašenosti od zainteresovanih strana.

U slučaju sertifikata sa ograničenjem prema t. 5.2 PED Inspect potpisuje ugovor sa klijentom kojim se u potpunosti precizira:

- način korišćenja isprave o usaglašenosti u periodu njenog važenja,
- obavezu izbegavanja neovlašćenog, netačnog ili pogrešnog korišćenja isprave o usaglašenosti,
- pravila u slučaju pogrešne upotrebe isprave o usaglašenosti,
- pravila javnog oglašavanja imaoca isprave o usaglašenosti,
- nadzor nad korišćenjem sertifikata prema proceduri S.PR.Q.03 - Nadzor,
- aktivnosti definisane korektivnom merom utvrđenom tokom realizovane nadzorne posete,
- aktivnosti definisane korektivnom merom utvrđenom nakon dostavljenog prigovora ili žalbe PED Inspect-u od zainteresovane strane,
- pravo suspenzije / povlačenja / otkazivanja isprave o usaglašenosti, kad se za to steknu uslovi,
- obavezu čuvanja zapisa o svim prigovorima i žalbama na proizvode koji su bili predmet ocenjivanja usaglašenosti.

Pri aktivnostima javnog oglašavanja imalac isprave o usaglašenosti mora se pridržavati sledećih pravila:

- pravu nanošenja znaka usaglašenosti ima samo na proizvodima na koje se sertifikat odnosi,
- u postupku javnog oglašavanja određenog proizvoda ili grupe proizvoda imalac sertifikata ne sme dovesti u zabludu javno mnjenje kada je u pitanju područje primene znaka usaglašenosti,
- informacijama koje imalac sertifikata iznosi u postupku oglašavanja ne sme dovesti u zabludu kupce da su karakteristike proizvoda ili njegova primena prikrivene sertifikatom, kada to u suštini nisu.

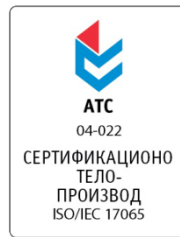
5.4 Korišćenje znaka usaglašenosti

Znakovi usaglašenosti za koje PED Inspect svom klijentu može da dodeli licencu za upotrebu su:

- **Slika 1:** Znak sertifikacije (umesto praznih linija će biti upisani referentni dokument i broj sertifikata)
- **Slika 2:** Simbol akreditacije (samostalna upotreba od strane sertifikovanog klijenta je strogo zabranjena)
- **Slika 3:** Srpski znak usaglašenosti (umesto "XX" će biti upisane poslednje dve cifre godine izdavanja isprave o usaglašenosti)



Slika 1



Slika 2



Slika 3

Znak usaglašenosti koga će koristiti, klijent dobija od PED Inspect-a i nije dozvoljeno da ga sam napravi. Za znakove koji nemaju obaveznu primenu (Slike 1 i 2) klijent mora da uputi PED Inspect-u zahtev za dostavljanje znaka, dok će za obavezan znak (Slika 3) dobiti znak bez potrebe za zahtevom.

PED Inspect nema obavezu izdavanja posebne licence za korišćenje srpskog znaka usaglašenosti, tzv. 3A znaka (Slika 3) sa identifikacionim brojem imenovanog tela PED Inspect (I017), već se prateća isprava o usaglašenosti (npr. sertifikat) smatra licencom, dok prihvaćena ponuda / obostrano potpisani ugovor detaljnije opisuju uslove korišćenja ili se pozivaju na ovu proceduru.

U specifičnim situacijama PED inspect po potrebi može dodatno i da izda licencu na istoimenom obrascu P.OB.L.01. Upotreba ovog obrasca za znak usaglašenosti nije obavezna zbog čega se primenjuje samo u posebnim situacijama. 3A znak mora da ima minimalnu visinu 5 mm. On sme da bude crne boje na svetloj pozadini ili bele boje na tamnoj pozadini.

Klijent dobija 3A znak u jpg, png ili drugom odgovarajućem formatu i osim promene veličine uz zadržavanje proporcije, nikakve druge izmene niti modifikacije znaka, kao ni izmene boja nisu dozvoljene.

Sertifikaciono telo ne izdaje posebne licence za korišćenje znaka sertifikacije (Slika 1), već se prateća isprava o usaglašenosti (sertifikat) smatra licencom, dok prihvaćena ponuda / obostrano potpisani ugovor detaljnije opisuju uslove korišćenja ili se pozivaju na ovu proceduru.

U specifičnim situacijama PED inspect po potrebi može dodatno i da izda licencu na istoimenom obrascu P.OB.L.01. Upotreba ovog obrasca za znak sertifikacije nije obavezna zbog čega se primenjuje samo u posebnim situacijama.

Svaki sertifikovani klijent ima pravo da koristi znak sertifikacije (Slika 1) po želji. Međutim, kada klijent želi da koristi kombinovani znak sertifikacije (znak sertifikacije + simbol akreditacije), nije dovoljno samo to što je sertifikovan. Naime, kao preduslov, on mora da poseduje sertifikat izdat od strane Sertifikacionog tela na kome se nalazi simbol akreditacije (Slika 2), i zatim mora da dobije posebnu licencu od Sertifikacionog tela da sme da koristi kombinovani znak sertifikacije. Ova licenca se izdaje na obrascu P.OB.L.01 - Licenca.

Sertifikaciono telo zadržava pravo da ne dozvoli upotrebu kombinovanog znaka sertifikacije, odnosno da odbije izdavanje licence po sopstvenoj proceni (npr. upotreba kombinovanog znaka sertifikacije će se dozvoliti tek kod klijenata koji duže sarađuju sa Sertifikacionim telom zahvaljujući čemu je Sertifikaciono telo u potpunosti steklo poverenje u klijentov sistem kvaliteta i ne smatra da postoje rizici od nepravilne upotrebe kombinovanog znaka sertifikacije.

Upotreba znaka sertifikacije u kombinaciji sa simbolom akreditacije ili bez njega je dozvoljena:

- na proizvodu obuhvaćenom sertifikatom,
- na ambalaži / pakovanju proizvoda obuhvaćenog sertifikatom,
- u Sertifikatu o kontrolisanju (SRPS EN 10204, tip 3.1) koga izdaje sertifikovani proizvođač materijala / komponenti za opremu pod pritiskom,
- u Deklaraciji o usaglašenosti koju izdaje sertifikovani proizvođač ili zastupnik proizvođača,
- u katalogima, prospektima i drugim reklamnim i kancelarijskim materijalima, samo ako se oni odnose na proizvod koji je sertifikovan (npr. u slučaju kada katalog obuhvata veći broj proizvoda, i sertifikovane i ne sertifikovane, upotreba znaka sertifikacije sa ili bez simbola akreditacije je zabranjena ukoliko može dovesti u zabludu da su sertifikovani i oni proizvodi koji nisu).

Korisnik licence simbol akreditacije sme da koristi isključivo u kombinaciji sa znakom sertifikacije kao kombinovani znak sertifikacije (nikako samostalno).

Simbol akreditacije mora da bude sa desne strane znaka sertifikacije. Simbol akreditacije ne sme da ima manju visinu od 20 mm. Kada se nalazi na dokumentu ne većem od A4 formata, simbol akreditacije ne sme da ima veću visinu od 30 mm. Znak sertifikacije mora da ima istu visinu kao simbol akreditacije kada stoje zajedno jedan pored drugog.

Klijent dobija znak sertifikacije i/ili kombinovani znak sertifikacije od Sertifikacionog tela u jpg, png ili drugom odgovarajućem formatu i osim promene veličine uz zadržavanje proporcije, nikakve druge izmene niti modifikacije, kao ni izmene boja nisu dozvoljene.

U slučaju kada se sprovodi obavezno ocenjivanje usaglašenosti proizvoda propisano normativnim dokumentima (uredba / pravilnik) na državnom nivou, PED Inspect daje licencu za srpski znak usaglašenosti (Slika 3), a u slučaju neobavezne / dobrovoljne sertifikacije (npr. na osnovu standarda) Sertifikaciono telo daje licencu za znak sertifikacije (Slika 1) sa ili bez simbola akreditacije (Slika 2). Znak sertifikacije (Slika 1) sa ili bez simbola akreditacije (Slika 2) može da se koristi i kod obavezne sertifikacije, s tim što ne može da zameni srpski znak usaglašenosti (Slika 3), već može samo da mu se pridoda.

Izgled znakova usaglašenosti jednoznačno identifikuje PED Inspect kao izdavaoca licence na način kojim se izbegava bilo kakav nesporazum. Tako znak sertifikacije (Slika 1) sadrži logo PED Inspect-a, simbol akreditacije (Slika 2) sadrži akreditacioni broj Sertifikacionog tela PED Inspect (04-022), a srpski znak usaglašenosti (Slika 3) sadrži broj imenovanog tela PED Inspect (I017).

U slučaju ograničenog obima ocenjivanja usaglašenosti prema t. 5.1, znak usaglašenosti se dodeljuje za ocenjene proizvode / procese, a korišćenje znaka usaglašenosti se sprovodi prema istim načelima kao i korišćenje isprave o usaglašenosti, kako je to navedemo u t. 5.3, stav 2.

U ostalim slučajevima PED Inspect kao izdavalac znaka usaglašenosti ugovorom sa klijentom mora definisati:

- potrebne mere u cilju smanjenja nesporazuma, nedostataka i nejasnoća u korišćenju znaka usaglašenosti,
- pravo dodele i oduzimanja znaka usaglašenosti,
- mere kontrole i zaštite korišćenja znaka usaglašenosti,
- zahteve za korektivne mere u situacijama pogrešnog korišćenja znaka usaglašenosti,
- obavezu čuvanja zapisa o svim prigovorima i žalbama na proizvode na koje je stavljen znak usaglašenosti.

Po pitanju znaka usaglašenosti on najmanje mora ispunjavati sledeće zahteve:

- znakom usaglašenosti mora biti identifikovan PED Inspect kao izdavalac znaka usaglašenosti;
- znakom usaglašenosti moraju biti svedeni na najmanju moguću meru rizici od falsifikovanja ili drugih vidova zloupotrebe;
- znak usaglašenosti mora biti na odgovarajući način označen u cilju otkrivanja falsifikata ili drugih oblika pogrešne upotrebe;
- znak usaglašenosti ne sme biti prenosiv sa jednog proizvoda na drugi;
- znak usaglašenosti mora biti neposredno nanet na svaku jedinicu proizvoda, izuzev u slučajevima kada fizička veličina ili tip proizvoda to ne dozvoljavaju i u tom slučaju znak može biti nanet na najmanje pakovanje u kome se proizvod iznosi na tržište;
- znak usaglašenosti mora imati sledljivost do specificiranih zahteva sa kojima je predmet ocenjivanja usaglašenosti usaglašen (ovo se obezbeđuje preko prateće isprave o usaglašenosti);
- nadzor nad korišćenjem znaka usaglašenosti Sertifikaciono telo sprovodi prema proceduri S.PR.Q.03 - Nadzor.

5.5 Suspenzija / povlačenje / otkazivanje / istek isprave o usaglašenosti

U slučaju da PED inspect utvrdi da je nosilac licence prekršio bilo koji od zahteva za upotrebu isprava i znakova o usaglašenosti definisanih ovom procedurom, u zavisnosti od prekršaja PED Inspect sprovodi opomenu za klijenta, suspenziju ili povlačenje sertifikata i/ili znaka usaglašenosti, ali ako je neophodno i pravne mere.

Pri suspenziji / povlačenju / otkazivanju / isteku isprave o usaglašenosti dosledno se primenjuju Procedura P.PR.R.01 - Upravljanje ispravama o usaglašenosti, i u Sertifikacionom telu Procedura S.PR.Q.11 - Rad sertifikacionog odbora.

Evidenciju suspendovanih / povučenih / otkazanih isprava o usaglašenosti direktori organizacionih jedinica vode u koloni "Napomene" u zapisima:

- Registar izdatih isprava (Obrazac P.OB.R.00),
- Program ocenjivanja (Obrazac S.OB.M.22).

Suspenzija / povlačenje / otkazivanje / istek isprave o usaglašenosti podrazumeva i suspenziju / povlačenje / otkazivanje / istek znaka usaglašenosti koji je dodeljen uz ili na osnovu te isprave o usaglašenosti. Znak usaglašenosti se tada fizički uklanja sa jedinica proizvoda koje su namenjene za isporuku, a prestaje i da se koristi u dokumentima i zapisima klijenta.

5.6 Prikazivanje znakova o usaglašenosti u ispravama o usaglašenosti

U PED Inspect-u se saglasno ATS-PA04 na obrascima isprava o usaglašenosti koristi pravo isticanja simbola akreditacije (Slika 2) u Sertifikacionom telu i kombinovanog simbola akreditacije (Slika 4) u Kontrolnom telu. PED Inspect ispunjava obaveze koje iz tog prava proističu saglasno ATS-PA04. Simbol akreditacije (Slika 2) niti kombinovani simbol akreditacije (Slika 4) se ne koriste na drugim obrascima, niti bilo kom drugom dokumentu PED Inspect-a, već samo na ispravama o usaglašenosti uz puno poštovanje pravila ATS-PA04.

Opšte napomene u vezi upotrebe (kombinovanog) simbola akreditacije:

- (kombinovani) simbol akreditacije je registrovani simbol, za čije korišćenje ATS daje pravo korišćenja;
- PED Inspect je dobio od strane ATS-a (kombinovani) simbol akreditacije u elektronskoj formi;
- (kombinovani) simbol akreditacije se reprodukuje bez izmena na dokumentima standardnog formata ne većem od A4, kada ne sme biti manji od 20 mm i veći od 30 mm po visini, a po širini takav da se ne remeti njegov oblik;
- PED Inspect ima pravo da koristi (kombinovani) simbol akreditacije, pod uslovom da ne dovodi u zabludu svoje klijente o tome ko je imalac akreditacije i za koje aktivnosti je akreditovan.
- PED Inspect pri izdavanju isprave o usaglašenosti pod akreditacijom ATS-a po pravilu uvek ističe (kombinovani) simbol akreditacije.
- U slučaju suspenzije ili ukidanja akreditacije, PED Inspect odmah prestaje sa izdavanjem zapisa koji sadrže (kombinovani) simbol akreditacije.



Slika 4

6. Ovlašćenja i odgovornost

Ovlašćenja i odgovornost za doslednu primenu ove procedure imaju direktori svih organizacionih jedinica u PED Inspect-u.

Odgovornost za primenu ove procedure takođe imaju i klijenti koji poseduju licencu.

7. Odlaganje i poverljivost

Jedini "KONTROLISANI PRIMERAK" ove procedure nalazi se na internoj računarskoj mreži (serveru) PED Inspect-a. Svaka druga kopija ove procedure (štampana, elektronska i sl) je "NEKONTROLISANI PRIMERAK" što znači da možda nije poslednja važeća verzija.

Elektronska izmenjiva verzija ove procedure nalazi se u kompjuteru predstavnika rukovodstva koji je obradio proceduru, čime je onemogućen pristup istoj za druga lica.

Sadržaj ove procedure je poverljiv i ona podleže zaštiti vlasničkih prava, stoga je njena dalja reprodukcija ograničena zakonom. Osoblje PED Inspect-a ne može je kopirati niti reprodukovati u celosti niti u izvodima bez odobrenja direktora PED Inspect-a.

8. Opis izmena

Izmene i dopune uvedene u ovoj verziji procedure obuhvataju sledeće:

Poglavlje	Strana	Kratak opis sadržaja izmene
4.1	3	Dodati novi i preformulisani neki postojeći termini

9. Obrasci

Zapisi koji nastaju primenom ove procedure izrađuju se na sledećim obrascima:

- P.OB.L.01 - Licenca

10. Prilozi

Ova procedura nema priloge.