



Modulo per R 592 010: Stato 08.03.2024

**Raccomandazione di approvazione Qplus per prodotti e sistemi**

Istituto di prova (persona/funzione di contatto, indirizzo postale, indirizzo e-mail):

.....  
.....  
.....  
.....  
.....

Titolare della domanda/autorizzazione:

Produttore (persona/funzione di contatto, indirizzo postale, indirizzo e-mail):

.....  
.....  
.....  
.....  
.....



**1 Dati del laboratorio di prova** (da compilare a cura del laboratorio di prova)

**11 Classificazione dell'audit**

Approvazione Qplus. No:      Rapporto di prova No:

Prodotto/ famiglia di prodotti:		.....	
Prova di tipo:	—	.....	
Test di estensione per:	.....	.....	
Test di estensione a:	.....	.....	
Test di sorveglianza esterna a:	.....	.....	
Periodo di monitoraggio esterno:			
..... :		.....	
Linee guida Qplus applicabili:	<input type="checkbox"/> R 592 012-1	<input type="checkbox"/> R 592 014-1	<input type="checkbox"/> R 592 015
	<input type="checkbox"/> R 592 012-2	<input type="checkbox"/> R 592 014-2	<input type="checkbox"/> R 592 016
	<input type="checkbox"/> R 592 012-3	<input type="checkbox"/> R 592 014-3	<input type="checkbox"/> R 592 017

**12 I Campioni**

I campioni sono stati prelevati da:

magazzino     produzione in corso     magazzino esterno     .....

Tempo di ritiro / periodo: .....      Numero totale di campioni: .....

**13 Sistema / singolo componente**

Sistema (sistema completo): .....

Il sistema è completo? .....

contenente uno o più componenti di terze parti. ....

Diametro nominale appartenente al sistema: .....

Componente/i individuale/i: .....

Sistema speciale: .....

Componente/i speciale/i: .....

Per sistemi e componenti speciali:      Approv. della procedura di prova da parte di: .....

**14 Autocontrollo**

Nel caso delle prove di tipo e di estensione, la verifica delle "prestazioni" è facoltativa, ma i piani di prova e le registrazioni Q devono essere disponibili in ogni caso (vedere R 592 010, Allegato D).

Plausibilità dei piani di test: .....

Registri di qualità (il modulo è specificato?): .....

Applicazione/attuazione: .....



## 15 Sottoscritto

Il laboratorio di prova sottoscritto conferma le informazioni riportate nelle sezioni da 1 a 4, nonché l'esistenza di un contratto di monitoraggio esterno per il/i prodotto/i testato/i in conformità alla scheda prodotto allegata:

sì     no, annullato per: .....

Luogo, data Firma: .....

## 2 Dati del richiedente/titolare dell'autorizzazione (da compilare a cura del produttore)

Il suddetto rapporto di prova comprende

- i documenti di vendita presentati più di recente siano completi e aggiornati
- i documenti di vendita pubblicati su Internet siano completi e aggiornati
- i documenti di vendita nuovi, completi e aggiornati sono allegati
- i disegni dimensionali (allegati)
- Scheda prodotto completamente compilata (allegata)

Nome e qualifica del ...  
... consulente esperto per i clienti: .....

... consulente di cantiere esperto: .....

Assicurazione di responsabilità civile prodotti  
Compagnia, numero di polizza, copertura: .....

Rilascio a Qplus  
Luogo, data Firma: .....



## 21 Dettagli del testo dell'autorizzazione

Indicare il testo di autorizzazione desiderato. Qplus si riserva il diritto di adattare il testo di ammissione alla nomenclatura Qplus, se necessario.

Per gli esami di rinnovo e proroga: Stesso testo di prima

Per le nuove autorizzazioni o le modifiche del testo (o l'aggiunta di un'altra lingua), si prega di fornire una raccomandazione sul testo:

Tedesco

Francese

Italiano

## 3 Qplus (da compilare a cura dell'ufficio Qplus)

Raccomandazione di autorizzazione  
rilasciata (data, firma):

Richiesta di rettifica (data, firma):

Elaborazione ZKomm (data, firma):

Autorizzazione concessa: ZKomm:

Osservazioni: