**FORMULAIRE DE DEMANDE / APPLICATION FORM**

**Directive 2014/53/UE (RED)**

- A - PARTIE ADMINISTRATIVE / ADMINISTRATIVE PART

|  |
| --- |
| Demandeur / Applicant    NOM, prénom, fonction / NAME, first name, position:  Téléphone / Phone :  Courriel / Email :  Société / Company :  Adresse / Address :  Siret - RCS / DUNS :  Fabricant / Manufacturer  Mandataire / Authorized representative  Importateur / Importer  Distributeur / Distributors |

|  |
| --- |
| Objet détaillé de la demande (ex: gamme de produits, évolution normative, modifications pouvant remettre en cause la conformité du produit….) / Detailed application object (i.e: product range, normative evolution, modifications that may affect conformity of the product...): |

|  |  |
| --- | --- |
| **Evaluation de la conformité prenant en compte la totalité des exigences essentielles applicables / Conformity assessment taking into account all applicable essential requirements** |  |
| Nombre de rapport(s) de santé - sécurité à prendre en compte / Number of health - security report(s) to take into account | Rapport(s) CB ou sous accréditation / CB or accredited report(s):    Rapport(s) non CB et hors accréditation / Non -CB and non-accredited report(s): |
| Nombre de rapport(s) CEM à prendre en compte / Number of EMC report(s) to take into account | Rapport(s) CB ou sous accréditation / CB or accredited report(s):    Rapport(s) non CB et hors accréditation / Non -CB and non-accredited report(s): |
| Nombre de rapport(s) Radio à prendre en compte / Number of radio report(s) to take into account | Rapport(s) sous accréditation / Accredited report(s):    Rapport(s) hors accréditation / Non -accredited report(s): |
|  |  |
| **Evaluation de la conformité prenant en compte uniquement l'aspect utilisation du spectre (Article 3.2) / Conformity assessment taking into account only spectrum use aspect (Article 3.2)** |  |
| Nombre de rapport(s) Radio à prendre en compte / Number of radio report(s) to take into account | Rapport(s) sous accréditation / Accredited report(s):    Rapport(s) hors accréditation / Non -accredited report(s): |

|  |  |
| --- | --- |
| **Evaluation de la conformité prenant en compte les exigences specifiques (Article 3.3) / Conformity assessment taking into account the specific requirements (Article 3.3)** |  |
| Nombre de rapport(s) à prendre en compte / Number of report(s) to take into account.  Préciser les exigences/ Specify requirements :  ➣  ➣ | Rapport(s) sous accréditation / Accredited report(s):    Rapport(s) hors accréditation / Non -accredited report(s): |

- B - PARTIE TECHNIQUE / TECHNICAL PART

**Produit autonome / Stand-alone product**:

Ou / Or

**Gamme de produits / Product range :**

Description de la gamme / Range description

**Marque / Brand:**

**Modèle(s) / Model(s)**:

**Usage(s) prévu(s) / Intended use(s)**

**Bande(s) de fréquence(s) / Frequency band(s):**

**Description générale du ou des produit(s) / General description of product(s):**

**Le produit entre-t-il dans au moins une des catégories suivantes ?**  OUI  NON

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. | Equipement radioélectrique utilisé par des radioamateurs au sens de l'article 1er, définition 56, du règlement des radiocommunications de l'Union internationale des télécommunications (UIT), à moins qu'il s'agisse d'équipements mis à disposition sur le marché.  Sont considérés comme n'étant pas mis à disposition sur le marché :   |  |  | | --- | --- | | a) | les kits de composants radioélectriques destinés à être assemblés et utilisés par des radioamateurs; | | b) | les équipements radioélectriques modifiés par des radioamateurs pour leur usage propre; | | c) | les équipements radioélectriques construits par les différents radioamateurs à des fins de recherches scientifiques et expérimentales dans le cadre d'activités de radioamateur. | |
| 2. | Équipement marin relevant de la directive 96/98/CE du Conseil (1). |
| 3. | Produit, pièce ou équipement aéronautique relevant du champ d'application de l'article 3 du règlement (CE) no 216/2008 du Parlement européen et du Conseil (2). |
| 4. | Kit d'évaluation destiné aux professionnels pour être utilisé uniquement dans des installations de recherche et de développement à cette fin. |

(1) Directive 96/98/CE du Conseil du 20 décembre 1996 relative aux équipements marins (JO L 46 du 17.2.1997, p.25)

(2) Règlement (CE) no 216/2008 du Parlement européen et du Conseil du 20 février 2008 concernant des règles communes dans le domaine de l'aviation civile et instituant une Agence européenne de la sécurité aérienne, et abrogeant la directive 91/670/CEE du Conseil, le règlement (CE) no1592/2002 et la directive 2004/36/CE (JO L 79 du 19.3.2008, p.1)

**Le produit est-il destiné à être utilisé exclusivement dans le contexte d'activités ayant trait à la sécurité publique, à la défense ou à la sécurité de l'Etat, y compris le bien-être économique de l'Etat lorsque les activités ont trait à la sécurité de l'État, ou aux activités de l'État dans le domaine du droit pénal ?**  OUI  NON

**Does the product fall under at least one of following categories?**  YES  NO

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. | Radio equipment used by radio amateurs within the meaning of Article 1, definition 56, of the International Telecommunications Union (ITU) Radio Regulations, unless the equipment is made available on the market.  The following shall be regarded as not being made available on the market:   |  |  | | --- | --- | | a) | radio kits for assembly and used by radio amateurs; | | b) | radio equipment modified by and for the use of radio amateurs; | | c) | equipment constructed by individual radio amateurs for experimental and scientific purposes related to amateur radio. | |
| 2. | Marine equipment falling within the scope of Council Directive 96/8/EC (1). | |
| 3. | Airborne products, parts and appliances falling within the scope of Article 3 of Regulation (EC) No 216/2008 of the European Parliament and of the Council(2). | |
| 4. | Custom-built evaluation kits destined for professionals to be used solely at research and development facilities for such purposes. | |

1. Council Directive 96/98/EC of 20 December 1996 on marine equipment (OJ L 46, 17.2.1997, p.25).
2. Regulation (EC) No 216/2008 of the European Parliament and of the Council of 20 February 2008 on common rules in the field of civil aviation and establishing a European Aviation Safety Agency, and repealing Council Directive 91/670/EEC, Regulation (EC) No 1592/2002 and Directive 204/36/EC (OJ L 79, 19.3.2008, p.1).

**Is the product designed to be used exclusively for activities concerning public security, defense, State security, including the economic well-being of the State in the case of activities pertaining to State security matters, and the activities of the State in the area of criminal law?**  YES  NO

- C - DOCUMENTATION

|  |
| --- |
| Documents et informations pouvant être requis |
| 1. le nom et l'adresse du fabricant, ainsi que le nom et l'adresse du mandataire si la demande est introduite par celui-ci; 2. une déclaration écrite certifiant que la même demande n'a pas été introduite auprès d'un autre organisme notifié; 3. la documentation technique. Celle-ci permet d'apprécier la conformité des équipements radioélectriques aux exigences applicables de la présente directive et s'accompagne d'une analyse et d'une évaluation adéquates du ou des risques. La documentation technique précise les exigences applicables et décrit, dans la mesure nécessaire à l'évaluation, la conception, la fabrication et le fonctionnement des équipements radioélectriques. La documentation technique contient, le cas échéant, les éléments énoncés à l'annexe V; 4. les preuves à l'appui de la pertinence de la solution retenue pour la conception technique. Ces preuves mentionnent tous les documents qui ont été utilisés, en particulier lorsque les normes harmonisées concernées n'ont pas, ou pas intégralement, été appliquées. Au besoin, les preuves comprennent les résultats d'essais effectués conformément à d'autres spécifications techniques pertinentes par le laboratoire compétent du fabricant ou par un autre laboratoire d'essai en son nom et sous sa responsabilité.   Annexe V  La documentation technique contient, le cas échéant, au moins les éléments suivants:   1. une description générale des équipements radioélectriques, comprenant:    1. des photographies ou des dessins illustrant les caractéristiques externes, le marquage et la configuration interne;    2. les versions de logiciel et micrologiciel ayant des incidences sur la conformité aux exigences essentielles;    3. la notice d'utilisation et les instructions de montage; 2. des dessins de conception et de fabrication ainsi que des schémas de pièces, de sous-ensembles, de circuits et autres éléments analogues; 3. les légendes et les explications nécessaires pour comprendre aussi bien ces dessins et schémas que le fonctionnement des équipements radioélectriques; 4. une liste des normes harmonisées, appliquées entièrement ou en partie, dont les références ont été publiées au Journal officiel de l'Union européenne et, lorsque ces normes harmonisées n'ont pas été appliquées, une présentation des solutions adoptées pour répondre aux exigences essentielles exposées à l'article 3, y compris une liste des autres spécifications techniques pertinentes appliquées. En cas d'application partielle de normes harmonisées, la documentation technique précise quelles parties ont été appliquées ; 5. une copie de la déclaration UE de conformité ; 6. lorsque le module d'évaluation de la conformité décrit à l'annexe III a été utilisé, une copie du certificat d'examen UE de type et ses annexes telles que délivrées par l'organisme notifié impliqué ; 7. les résultats des calculs de conception et des contrôles effectués, et autres éléments de même ordre ; 8. les rapports d'essais ; 9. une explication de la conformité aux exigences de l'article 10, paragraphe 2, et de l'inclusion ou de la non-inclusion d'informations sur l'emballage conformément à l'article 10, paragraphe 10. |
| Documents and informations that may be required |
| 1. the name and address of the manufacturer and, if the application is lodged by the authorised representative, his name and address as well; 2. a written declaration that the same application has not been lodged with any other notified body; 3. the technical documentation. The technical documentation shall make it possible to assess the radio equipment's conformity with the applicable requirements of this Directive and shall include an adequate analysis and assessment of the risk(s). The technical documentation shall specify the applicable requirements and cover, as far as relevant for the assessment, the design, manufacture and operation of the radio equipment. The technical documentation shall contain, wherever applicable, the elements set out in Annex V; 4. the supporting evidence for the adequacy of the technical design solution. That supporting evidence shall mention any documents that have been used, in particular where the relevant harmonised standards have not been applied or have not been fully applied. The supporting evidence shall include, where necessary, the results of tests carried out in accordance with other relevant technical specifications by the appropriate laboratory of the manufacturer, or by another testing laboratory on his behalf and under his responsibility.   Annex V   1. a general description of the radio equipment including: 2. photographs or illustrations showing external features, marking and internal layout; 3. (ii) versions of software or firmware affecting compliance with essential requirements; 4. (iii) user information and installation instructions; 5. conceptual design and manufacturing drawings and schemes of components, sub-assemblies, circuits and other relevant similar elements; 6. descriptions and explanations necessary for the understanding of those drawings and schemes and the operation of the radio equipment; 7. a list of the harmonised standards applied in full or in part the references of which have been published in the Official Journal of the European Union, and, where those harmonised standards have not been applied, descriptions of the solutions adopted to meet the essential requirements set out in Article 3, including a list of other relevant technical specifications applied. In the event of partly applied harmonised standards, the technical documentation shall specify the parts which have been applied; (e) copy of the EU declaration of conformity; 8. where the conformity assessment module in Annex III has been applied, copy of the EU-type examination certificate and its annexes as delivered by the notified body involved; 9. results of design calculations made, examinations carried out, and other relevant similar elements; 10. test reports; 11. an explanation of the compliance with the requirement of Article 10(2) and of the inclusion or not of information on the packaging in accordance with Article 10(10) |

- D - CONDITIONS D’ACCEPTATION DES RAPPORTS D’ESSAIS / TEST REPORT ACCEPTANCE CONDITIONS

|  |  |
| --- | --- |
| Les conditions d’acceptation ci-dessous ont été prises en compte et acceptées / Acceptance conditions below have been considered and accepted | OUI / YES |
| Pour être acceptable, les essais examinés doivent :   * Faire l’objet d’un rapport CB rédigé par un CBTL et validé par un certificat de conformité émis par un NCB ;   ou   * Faire l’objet d’un avis d’Organisme Notifié, ou d'un certificat ou d’une attestation d'examen UE de type émis par un Organisme Notifié, accompagné du rapport d’évaluation ;   ou   * Etre réalisés par un laboratoire dont les essais satisfont aux exigences de l'ISO/CEI 17025;   et   * Respecter les règles émises par R&TTE CA, REDCA ou EUANB dans les TGN (Technical Guidance Notes)   Les essais décrits dans le rapport peuvent :   * Etre réalisés sous accréditation ;   ou   * Etre réalisés hors accréditation.   Dans ce cas le laboratoire devra :   * Fournir la preuve que les matériels utilisés sont dans leur période de validé de leur confirmation métrologique ; * Fournir les incertitudes associées aux mesures ; * Fournir la preuve que les essais examinés ont été effectués par un personnel reconnu compétent sur les essais réalisés ;   et   * La méthode utilisée lors des essais devra être acceptable par l’organisme. | |

|  |
| --- |
| To be acceptable, considered testing must :   * Be subject to a report issued by a CBTL and validated by a CB certificate issued by a NCB.   or   * Be subject to a Notified Body opinion, or a EU-type examination certificate or attestation issued by a Notified Body, along with the evaluation report;   or   * Be realized by a laboratory ISO17025 accredited by an ILAC member;   and   * Respect rules issued by R&TTE CA, REDCA or EUANB in the TGN (Technical Guidance Notes).   Tests described in report shall:   * Be realized under accreditation;   or   * Be realized without accreditation but figure in laboratory accreditation scope.   In this case, the laboratory will :   * Provide evidence that used testing equipment are in their period of validity according to metrological confirmation; * Provide measurement uncertainties associated; * Provide evidence that considered testing have been carried out by a recognized competent staff.   or   * Be realized without accreditation and not figure in laboratory accreditation scope provided that the laboratory is accredited for a substantially equivalent method.   In this case, the laboratory will :   * Provide evidence that used testing equipment are in their period of validity according to metrological confirmation; * Provide measurement uncertainties associated; * Provide evidence that considered testing have been carried out by a recognized competent staff.   The method used during testing must have been validated by the certification body. |

- E - PHOTOGRAPHIES DU PRODUIT / PHOTOS OF PRODUCT

*NB: Faire apparaître les marquages et les labels / Show markings and labels.*