

**STAR TEST BELGELENDİRME
BELGELENDİRME BAŞVURU FORMU /**

**STAR TEST CERTIFICATION
CERTIFICATION APPLICATION FORM**

Doküman No / Document No

FRB.053

Sayfa / Page

1 / 5

İlk Yayın Tarihi / Publication Date

09.04.2025

Revizyon Tarihi / Revision Date

19.09.2025

Revizyon No / Revision No

01

Başvuru Numarası / Application Number :

(Başvuru Numarası Star Test Belgelendirme tarafından doldurulacaktır. / Application Number will be filled by Star Test Certification.)

Firma Başvuru Tarihi / Company Application Date :

GENEL BİLGİLER / GENERAL INFORMATION			
Firma Adı / Company Name:			
Merkez Ofis Adresi / Headquarter Address:			
Üretim Adresi / Manufacturing Address:			
Firma Vergi Dairesi & No / Company Tax Office & Number:			
Star Test ile İrtibat Kuracak Yetkili Kişinin / Authorized Person to Contact Star Test:	Adı & Soyadı & Görevi / Name & Surname & Position	E-posta / E-mail	Telefon Numarası / Phone Number
Taşeron Kullanımı Mevcutsa / If Subcontracting is Available			
Adı / Name		Adresi / Address	
Eğer üretici ve başvuru sahibi kuruluş farklı ise FRB.053 Belgelendirme Başvuru Formu – Ek 1 doldurulmalıdır. / If the manufacturer and the applicant organization are different, FRB.053 Certification Application Form – Annex 1 must be filled out.			
Yetkili Temsilci Mevcutsa / If an Authorized Representative is Available			
Adı / Name		Adresi / Address	

Başvuruyu yapan firma başka bir firmanın iştiraki midir? (Evet ise, lütfen belirtiniz) / Is the company making the application a subsidiary of another company? (If yes, please specify)		☐ Evet / Yes ☐ Hayır / No Evet ise / If Yes	
Üretim Adresi Sayısı / Number of Production Addresses		Vardiya Sayısı / Number of Shifts	
Üretim Hattı Sayısı / Number of Production Lines		Çalışan Sayısı / Number of Employees	
Telefon & Faks / Telephone and Fax		Vergi Dairesi & No / Tax Office and Number	
Web Adresi / Web page		E-posta / E-mail	
Yetkili Kişi – Görevi / Authorized Person – Position		Yönetim Temsilcisi (Varsa) / Management Representative (If Applicable)	

Başvuru Türü / Application Type			
☐ İlk Belgelendirme / Initial Certification	☐ Yeniden Belgelendirme / Recertification	☐ Üretim Gözetim / Production Surveillance	☐ Revizyon Talebi / Revision Request

ÜRÜN BİLGİLERİ / PRODUCT INFORMATION				
Ürün Tanımı (Kodu/Adı/Modeli) / Product Description (Code/Name/Model) (Sertifikada belirtilmesini istediğiniz tanımlı yazınız) / (Please write the definition you want to be included in the certificate)	Beden Aralığı / Size Range	İlgili Harmonize Standard(lar) / Related Harmonized Standard(s)	Ürün Kategorisi (I-II-III) / Product Category (I-II-III)	Talep Edilen Modül / Requested Module
				☐ Modül B/Module B ☐ Modül C2/Module C2

Mevcut Tip İncelemesinin Yeniden Belgelendirmesi ve/veya Üretim Gözetimi için Başvuru / Application for Recertification of Existing Type Examination and/or Production Surveillance		
Sertifika Numarası ⁽¹⁾ / Certificate Number ⁽¹⁾	Son Kullanma Tarihi / Date of Expiry	Başvuru Nedeni ⁽²⁾ / Application Reason ⁽²⁾

(1) Lütfen incelenmesi ve yeniden düzenlenmesi gereken tüm sertifikaların sertifika numarasını ekleyiniz. / Please include the certificate numbers of all certificates that need to be reviewed and reissued.

(2) Lütfen başvuru nedenini belirtiniz. / Please indicate the reason for the application.

- Yukarıdaki sertifika/larla ilgili teknik dokümantasyondaki tüm değişiklikleri ve uygun olduğu durumlarda ek test raporlarını ve fotoğrafları gönderiniz. / Submit all changes to the technical documentation related to the above certificate(s), and additional test reports and photographs where applicable.
- Bu başvurunun bir parçası olarak değerlendirilmesini istediğiniz tüm değişiklikleri listeleyiniz. Yalnızca bu değişiklikler dikkate alınacaktır. / List all changes you wish to be considered as part of this application. Only these changes will be considered.
- (2) Başvurusu yapılan sertifikanın süresinin dolması ve tip inceleme sertifikasının yayınlanmasından bu yana onaylanmış teknik belgelerde veya ürünlerde herhangi bir değişiklik yapılmaması durumunda (örn; tasarım, malzeme, tedarikçiler, alt bileşenler/montajlar, üretim yerlere) "değişiklik yok" yazınız. / If the certificate for which the application is made has expired and no changes have been made to the approved technical documentation or products since the type examination certificate was issued (e.g., design, materials, suppliers, subcomponents/assemblies, manufacturing locations), enter "no changes."

Mevcut Tip İnceleme Sertifikasında Revizyon Talebi Başvurusu / Application for Revision of Existing Type Examination Certificate		
Sertifika Numarası / Certificate Number	Orijinal Sertifika Ürün Referansı / Original Certificate Product Reference	Revizyon Talebi Detayları / Revision Request Details

Uygulanan Kalite Yönetim Sisteminin Tanımı / Description of the Implemented Quality Management System	
Ürünlere ait ilgili standart kapsamında yapılmış/geçerli testler mevcut mudur? / Are there any valid tests conducted for the products within the scope of the relevant standard? (Cevabınız Evet ise, testleri yapan laboratuvar ve testlerle ilgili detaylı bilgiyi Teknik Dosya ile iletiniz. / If your answer is Yes, please provide detailed information about the laboratory that performed the tests and the tests with the Technical File.)	☐ Evet / Yes ☐ Hayır / No

Talep edilen rapor ve sertifikanın dili: / Language of the requested report and certificate:	☐ Türkçe ☐ İngilizce
---	---

Aşağıda listelenen dokümanlar başvuru ile birlikte iletilmelidir: / The documents listed below must be submitted with the application:

1. Tüzel kişiğe dair güncel resmi belgeler (Ticaret Sicil Gazetesi, İmza Sirküsü, Faaliyet Belgesi) / Current official documents regarding the legal entity (Trade Registry Gazette, Signature Circular, Activity Certificate)
2. Teknik Dosya (2016/425/AB Yönetmelik Ek 3'e göre) (çizimler, malzeme test sertifikaları, kullanım kılavuzu, uygunluk beyanı, risk değerlendirmesi vb.) ve Kalite El Kitabı (son revizyon) / Technical File (according to Annex 3 of Directive 2016/425/EU) (drawings, material test certificates, user manual, declaration of conformity, risk assessment, etc.) and Quality Manual (last revision)
3. Ürün fotoğrafı, teknik resmi, Üretilecek KKD'nin numunesi ile birlikte ayrıntılı üretim ve tasarım bilgisi / Product photo, technical drawing, sample of the PPE to be produced, along with detailed production and design information.
4. Kontrol ve Test Cihazları Listesi / List of Control and Test Devices
5. Üretimde Kullanılan Teçhizat, Ekipman Listesi / Equipment and Equipment List Used in Production
6. Prosesler ve İşlemler ile ilgili bilgiler / Information on Processes and Operations
7. Belgelendirilecek Olan Ürünler / Products to be Certified
8. Yetkili Personel Bilgileri / Authorized Personnel Information
9. Test raporları (daha önce gerçekleştirilmişse) / Test reports (if previously performed)
10. Varsa Kalite Yönetim Sistem Belge Fotokopileri / Photocopies of Quality Management System Documents, if any
11. Dış Kaynaklı Prosesler Hakkında Bilgi (Taşeron Üretim vb.) / Information on Outsourced Processes (Subcontracted Production, etc.)
12. Varsa Marka Tescil ve Patent Belgesi / Trademark Registration and Patent Certificate, if any
13. Firma Star Test Belgelendirme'ye transfer olmak istiyorsa, daha önceki belgesinin iptaline dair yazılı belge (gerekçesi ile birlikte) / If the company wishes to transfer to Star Test Certification, a written document confirming the cancellation of the previous certificate (with justification)
14. Başvuru sahibi kuruluş ile üretici kuruluşun birbirinden farklı olması durumunda aralarında yapılan sözleşme, / In case the applicant organization and the producer organization are different from each other, the contract made between them,
15. Üretici kuruluşun farklı olması durumunda belgelendirilen ürün / ürünler için bu yerlerde temasa geçilecek personel bilgileri / If the manufacturing organization is different, the personnel to be contacted in these places for the certified product/products
16. KKD nin üretiminde kullanılan sağlığa zararlı maddelerin uyumlaştırılmış standartlara veya ilgili Yönetmeliklere göre yaptırılmış test sonuçları / Test results of substances hazardous to health used in the production of PPE, carried out in accordance with harmonized standards or relevant regulations.

BEYAN / DECLARATION

Başvuru sahibi kuruluş olarak, başvuru kapsamındaki ürün(ler) için başka bir onaylanmış kuruluşa başvurumuz olmadığını ve Star Test Belgelendirme ile sözleşmenin onaylanması durumunda, değerlendirme tamamlanana kadar başka bir onaylanmış kuruluşa başvurmayacağımızı kabul ettiğimizi beyan ve taahhüt ederiz. / As the applicant organization, we declare and undertake that we do not have an application to another approved body for the product(s) within the scope of the application and that we accept that we will not apply to another approved body until the evaluation is completed, in case the contract with Star Test Certification is approved.

Kayıtlı adresi 'de bulunan fabrikasında üretilen ve yukarıda belirtilen ürün/ürünlerin Uygunluk Belgesi'nin düzenlenmesi amacıyla ilk defa ve sadece Star Test Belgelendirme'ye

- ☐ İlgili endüstriyel mülkiyete sahip olarak (İmalatçı)
- ☐ İmalatçı tarafından ilgili endüstriyel mülkiyete sahip olma konusunda yetkilendirilmiş olarak (İthalatçı) başvuruda bulunmaktayım.

I'm applying to Star Test Certification for the first time and only to issue a Certificate of Conformity for the above mentioned product/products produced in factory with registered address.....

- ☐ As the owner of the relevant industrial property (Manufacturer)
- ☐ Authorized by the manufacturer to own the relevant industrial property (Importer).

Sertifikalandırılacak ürün hakkında her türlü bilgiyi Star Test Belgelendirme'ye sunacağımızı, başvuru tarihinden itibaren Teknik Dosya ve Kalite El Kitabı'nın son revizyonlarını paylaşacağımızı ve ürün&sistemle ilgili her türlü değişikliği Star Test Belgelendirme'yi bildireceğimizi beyan ve taahhüt ederiz. / We declare and undertake that we will provide Star Test Certification with all kinds of information about the product to be certified, that we will share the latest revisions of the Technical File and Quality Manual as of the application date, and that we will notify Star Test Certification of any changes regarding the product and system.

Star Test Belgelendirme tarafından AB 2016/425 direktifine uygun olarak belgelendirilmesine ilişkin Kişisel Koruyucu Donanımlar Yönetmeliği hükümlerine uymayı taahhüt ederim. / I undertake to comply with the provisions of the Personal Protective Equipment Regulation regarding certification by Star Test Certification in accordance with the EU 2016/425 directive.

ONAY / APPROVAL

Başvuru Sahibinin Adı & Soyadı / Applicant's Name and Surname		Tarih / Date	
Görev / Position		İmza & Kaşe / Signature & Stamp	

STAR TEST BELGELENDİRME TARAFINDAN DOLDURULACAKTIR. / TO BE FILLED OUT BY STAR TEST CERTIFICATION.

GÖZDEN GEÇİRME VE DEĞERLENDİRME / REVIEW AND EVALUATION		
Başvuru Star Test Belgelendirme hizmet/yetki kapsamında mı? / Is the application within the scope?	☐ Evet/ Yes	☐ Hayır/ No
Verilen bilgiler sunulan resmi evrak ile uyumlu mu? / Is the information given compatible with the Official Paper?	☐ Evet/ Yes	☐ Hayır/ No
Başvuruda belirtilen kategori ve seçilen modüller yönetmelik ile uyum içerisinde mi? / Are the categories and selected modules in conformance with the Regulation?	☐ Evet/ Yes	☐ Hayır/ No
Ürünler uyumlaştırılmış standart kapsamında mı? / Are the products covered by the harmonized standards?	☐ Evet/ Yes	☐ Hayır/ No
Planlamayı etkileyecek taşeron kullanımı mevcut mu? / Is there a use of subcontractors that will affect the planning?	☐ Evet/ Yes	☐ Hayır/ No
Uygunluk değerlendirme faaliyeti için taşeron kullanımı gerekli mi? / Is the use of subcontractors necessary for the conformity assessment activity?	☐ Evet/ Yes	☐ Hayır/ No
Personel planlamasının uygunluğu mevcut mu? / Is there availability of personnel planning?	☐ Evet/ Yes	☐ Hayır/ No
Başvuru kapsamındaki ürüne ait geçerli sertifika mevcut mu? / Is there a valid certificate for the product given in the application?	☐ Evet/ Yes	☐ Hayır/ No
Arşivlenmek üzere bitmiş ürün teslim edilmiş midir? / Has the finished product been delivered for archiving? (Hangi numaradan kaç adet alınmıştır, detaylı şekilde yazınız.) / (Write in detail how many units were purchased from which number.)	☐ Evet/ Yes	☐ Hayır/ No
AB Uygunluk Beyanı ve farklı dillerde (Türkçe ve İngilizce hariç) hazırlanmış talimat, kullanıma kılavuzu vs. için Yeminli tercümandan alınmış çeviri mevcut mudur? / Is there a translation from a sworn translator for the EU Declaration of Conformity and instructions, user manuals, etc. prepared in different languages (except Turkish and English)?	☐ Evet/ Yes	☐ Hayır/ No
ISO 9001 Kalite Sistemi var mı? / Is there an ISO 9001 Quality System?	☐ Evet/ Yes	☐ Hayır/ No
Açıklama (Varsa) / Description (If applicable)		
Sonuç ve Karar / Result and Decision	☐ Başvuru Kabul Edilmiştir. / Application accepted. ☐ Başvuru Reddedilmiştir. / Application rejected.	
Kabul edilen başvuru kapsamı / Accepted application scope		
Gözden Geçiren ve Değerlendiren / Reviewer and Evaluator		
Ad & Soyad / Name & Surname	İmza & Tarih / Signature & Date	

Teknik Dosya için Görevlendirme / Assignment for Technical File	
Teknik Dosya Değerlendirme için Planlanan Teknik Uzman / Technical Expert Planned for Technical File Evaluation	
Dosya için Planlanan Gözden Geçiren / Planned Reviewer for File	
Dosya için Planlanan Karar Alıcı / Planned Decision Maker for the File	
Planlanan Sertifika Basım Tarihi / Planned Certificate Printing Date:	
Planlamayı Yapan / Planner	Tarih & İmza / Date & Signature

EK-1 ÜRETİCİ BEYANI / ANNEX-1 MANUFACTURER DECLARATION

BAŞVURU SAHİBİ BİLGİLERİ / APPLICANT INFORMATION			
Firma Adı: <i>Company Name:</i>			
Merkez Ofis Adresi: <i>Headquarter Address:</i>			
Telefon & Faks: <i>Telephone and Fax:</i>		E-posta: <i>E-mail:</i>	
Web Adresi: <i>Web Address:</i>		Yetkili Kişi – Görevi: <i>Authorized Person – Position:</i>	
TAŞERON (ÜRETİCİ) BİLGİLERİ / SUBCONTRACTOR (MANUFACTURER) INFORMATION			
Taşeron (Üretici) Firma Adı: <i>Subcontractor (Manufacturer) Company Name:</i>			
Üretim Adresi: <i>Production Address:</i>			
Telefon & Faks: <i>Telephone and Fax:</i>		E-posta: <i>E-mail:</i>	
Web Adresi: <i>Web Address:</i>		Yetkili Kişi – Görevi: <i>Authorized Person – Position:</i>	
BEYAN / DECLARATION			
İşbu belge ile, ürünün yasal üreticisi olarak, başvuru sahibi'nın, Star Test Belgelendirme Gözetim ve Denetim A.Ş.'ye ekipmanlarımızın belgelendirme hizmetleri için başvurmakta yetkili olduğunu onaylarız. Başvuru sahibi, imalatçı tarafından sağlanan belgeleri sunabilir. Üretici, olumlu sonuçlanması halinde Star Test Belgelendirme Gözetim ve Denetim A.Ş. tarafından düzenlenecek sertifikalarda firma unvanı, üreticinin adresi ve ürün tipi/modelinin yazılabileceğini kabul eder. We hereby confirm that applicant, as the legal manufacturer of product, is authorized to apply to Star Test Certification for certification services for our equipment. The applicant may submit the documentation provided by the manufacturer. The manufacturer agrees that, if successful, the company name, manufacturer's address, and product type/model may be included in the certificates issued by Star Test Certification Supervision and Audit Inc.			
ONAY / APPROVAL			
Taşeron Adı & Soyadı / <i>Subcontractor Name and Surname</i>	İmza & Kaşe & Tarih / <i>Signature, Stamp & Date</i>		