

STAR TEST BELGELENDİRME
BELGELENDİRME BAŞVURU FORMU /
CERTIFICATION APPLICATION FORM

Doküman No / Document No	FRB.053
Sayfa / Page	1 / 4
İlk Yayım Tarihi / Publication Date	09.04.2025
Revizyon Tarihi / Revision Date	16.06.2026
Revizyon No / Revision No	03

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 Adres(ler)i / Production Address(es):			
Firma Vergi Dairesi & No / Company Tax Office & Number:			
Star Test Belgelendirme ile İrtibat Kuracak Yetkili Kişinin / Authorized Person to Contact Star Test Certification:	Adı & Soyadı & Görevi / Name & Surname & Position	E-posta / E-mail	Telefon Numarası / Phone Number

BAŞVURU TÜRÜ / APPLICATION TYPE		
☐ İlk Belgelendirme (Modül B) / Initial Certification (Module B)	☐ Yeniden Belgelendirme (Modül B) / Recertification (Module B)	☐ Gözetim Denetimi (Modül C2) / Surveillance Audit (Module C2)

Taşeron Üretici Kullanımı Mevcutsa / If a subcontracted manufacturer is being used	
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	

ÜRÜN BİLGİLERİ / PRODUCT INFORMATION				
Ürün Tanımı (Kodu/Adı/Modeli) / Product Description (Code/Name/Model) (Sertifikada belirtilmesini istediğiniz tanımı yazınız) / (Please write the definition you want to be included in the certificate)	Bedenler / Sizes	İlgili Ürün Standardı(ları) ve Revizyonları / Related Product Standard(s) and Revisions	Ürün Kategorisi / Product Category	2016/425/AB Yönetmeliğine Göre Talep Edilen Modül / Requested Module according to 2016/425/EU Regulation
			☐ Kategori II / Category II ☐ Kategori III / Category III	☐ Modül B / Module B ☐ Modül C2 / Module C2 ☐ Modül B+C2 / Module B+C2
KKD'nin Kullanım Amacı / Intended Use of PPE				

STAR TEST BELGELENDİRME
BELGELENDİRME BAŞVURU FORMU /
CERTIFICATION APPLICATION FORM

Doküman No / Document No	FRB.053
Sayfa / Page	2 / 4
İlk Yayın Tarihi / Publication Date	09.04.2025
Revizyon Tarihi / Revision Date	16.06.2026
Revizyon No / Revision No	03

Uygulanan Kalite Yönetim Sisteminin Tanımı / Description of the Implemented Quality Management System	
Ürünle 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, akredite test raporlarını Teknik Dosya ile iletiniz. / If the response is Yes, the accredited test reports shall be submitted together with the Technical File.)	☐ Evet / Yes ☐ Hayır / No
Talep edilen rapor ve sertifikanın dili: / Language of the requested report and certificate:	☐ Türkçe / Turkish ☐ İngilizce / English

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

- Gerçek veya Tüzel kişiliğe dair güncel resmi belgeler (Ticaret Sicil Gazetesi, İmza Sirküsü, Faaliyet Belgesi vb.) / Current official documentation concerning the natural or legal entity (Trade Registry Gazette, Signature Circular, Activity Certificate etc.)
- Teknik Dosya (2016/425/AB Yönetmelik Ek 3'e göre) (çizimler, malzeme test sertifikaları, kullanım kılavuzu, uygunluk beyanı, risk değerlendirmesi vb.) / Technical File (according to Annex 3 of Regulation 2016/425/EU) (drawings, material test certificates, user manual, declaration of conformity, risk assessment, etc.)
- Üretilen KKD'nin numunesinin ayrıntılı üretim ve tasarım bilgisi / Detailed manufacturing and design information of the PPE to be manufactured.
- Akredite Test raporları (Modül B için) (daha önce gerçekleştirilmişse) / Accredited test reports (for Module B) (if previously performed)
- Varsa Kalite Yönetim Sistem Belge Kopyaları / Copies of Quality Management System Documents, if any
- Dış Kaynaklı Prosesler Hakkında Bilgi (Taşeron Üretim vb.) / Information on Outsourced Processes (Subcontracted Production, etc.)
- Başvuru yapılan ürüne ait daha önce alınmış olan Modül B ve/veya Modül C2 sertifikaları ve sertifika raporları / Previously issued Module B and/or Module C2 certificates and certificate reports related to the product applied for
- Önceki sertifikalarla kıyaslandığında ürün ve teknik dosyada meydana gelen ve/veya planlanan tüm değişikliklerin bilgisi, varsa / Information on all changes that have occurred and/or are planned in the product and the Technical File compared to the previous certificates, if any.
- 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

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 Notified Body for the product(s) within the scope of the application and that we accept that we will not apply to another Notified Body until the evaluation is completed, in case the contract with Star Test Certification is approved.

Sertifikalandırılacak ürün hakkında her türlü bilgiyi ve Teknik Dosyayı Star Test Belgelendirme'ye sunacağımızı, başvuru tarihinden itibaren ürünle ilgili her türlü değişikliği Star Test Belgelendirme'yi bildireceğimizi beyan ve taahhüt ederiz. / We hereby declare and undertake that we will provide Star Test Certification with all information and the Technical File related to the product to be certified, and that we will notify Star Test Certification of any changes related to the product as of the application date.

Star Test Belgelendirme tarafından, 2016/425/AB Kişisel Koruyucu Donanımlar Yönetmeliği'ne uygun olarak yürütülen belgelendirme faaliyetlerine ilişkin hükümlere uymayı kabul, beyan ve taahhüt ederim. / I accept, declare, and undertake to comply with the provisions related to the certification activities carried out by Star Test Certification in accordance with Regulation (EU) 2016/425 on Personal Protective Equipment.

ONAY / APPROVAL

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

STAR TEST BELGELENDİRME
BELGELENDİRME BAŞVURU FORMU /
CERTIFICATION APPLICATION FORM

Doküman No / Document No	FRB.053
Sayfa / Page	3 / 4
İlk Yayın Tarihi / Publication Date	09.04.2025
Revizyon Tarihi / Revision Date	16.06.2026
Revizyon No / Revision No	03

EK-1 TAŞERON ÜRETİCİ BEYANI / ANNEX-1 DECLARATION OF THE SUBCONTRACTED MANUFACTURER

(Bu alan sadece Modül C2 başvurularında taşeron üretici kullanıldığı durumlarda doldurulacaktır. / This section shall be completed only in cases where a subcontracted manufacturer is used for Module C2 applications.)

BAŞVURU SAHİBİ BİLGİLERİ / APPLICANT INFORMATION			
Firma Adı: Company Name:			
Merkez Ofis Adresi: Headquarter Address:			
Telefon & Faks: Telephone and Fax:		E-posta: E-mail:	
Web Adresi: Web Address:		Yetkili Kişi – Görevi: Authorized Person – Position:	
TAŞERON ÜRETİCİ BİLGİLERİ / SUBCONTRACTED MANUFACTURER INFORMATION			
Taşeron Üretici Firma Adı: Subcontracted Manufacturer Company Name:			
Üretim Adresi: Production Address:			
Telefon & Faks: Telephone and Fax:		E-posta: E-mail:	
Web Adresi: Web Address:		Yetkili Kişi – Görevi: Authorized Person – Position:	

BEYAN / DECLARATION

İşbu belge ile, belgelendirmeye konu ürünün yasal üreticisi olarak, söz konusu ürünün Başvuru Sahibi ile aramızdaki üretim ilişkisi kapsamında, Başvuru Sahibi adına ve için üretildiğini beyan ederiz. Belgelendirmenin olumlu sonuçlanması halinde Star Test Belgelendirme Gözetim ve Denetim A.Ş. tarafından düzenlenecek sertifikalarda Üretici Adı, üreticinin adresi ve ürün tipi/modelinin yazılabileceğini kabul ederiz.

By this document, as the legal manufacturer of the product subject to certification, we declare that the said product is manufactured in the context of our manufacturing relationship with the Applicant, on behalf of and for the Applicant. In the event of a positive certification decision, we accept that the Manufacturer's name, the manufacturer's address, and the product type/model may be stated on the certificates to be issued by Star Test Belgelendirme Gözetim ve Denetim A.Ş..

ONAY / APPROVAL

Taşeron Üretici Yetkili Kişi Adı & Soyadı / Authorized Person's Name & Surname of the Subcontracted Manufacturer	İmza & Kaşe & Tarih / Signature, Stamp & Date

STAR TEST BELGELENDİRME
BELGELENDİRME BAŞVURU FORMU /
CERTIFICATION APPLICATION FORM

Doküman No / Document No	FRB.053
Sayfa / Page	4 / 4
İlk Yayın Tarihi / Publication Date	09.04.2025
Revizyon Tarihi / Revision Date	16.06.2026
Revizyon No / Revision No	03

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

GÖZDEN GEÇİRME VE DEĞERLENDİRME / REVIEW AND EVALUATION	
Başvuru Star Test Belgelendirme hizmet/yetki kapsamında mı? / Is the application within the Scope of Star Test Belgelendirme?	☐ 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 are 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 test laboratuvarı kullanımı mevcut mu? / Is there any use of subcontracted test laboratories that may affect the planning?	☐ Evet/ Yes ☐ Hayır/ No
Personel planlamasının uygunluğu mevcut mu? / Is there availability of personnel planning?	☐ Evet/ Yes ☐ Hayır/ No
Türkçe ve/veya İngilizce hazırlanmış talimat, kullanma kılavuzu vs. ve AB Uygunluk Beyanı mevcut mudur? (Türkçe ve/veya İngilizce'den farklı dillerde hazırlanmış talimat, kullanma kılavuzu vb. olması durumunda Tercüme gereklidir) / Are the instructions for use, user manuals, etc. prepared in Turkish and/or English, and the EU Declaration of Conformity available? (If the instructions for use, user manuals, etc. are prepared in languages other than Turkish and/or English, a translation is required.)	☐ Evet/ Yes ☐ Hayır/ No
ISO 9001 Kalite Sistemi var mı? / Is there an ISO 9001 Quality System?	☐ Evet/ Yes ☐ Hayır/ No
Gözden Geçiren ve Değerlendiren / Reviewer and Evaluator	
Ad & Soyad / Name & Surname	İmza & Tarih / Signature & Date

Sonuç ve Karar / Result and Decision	
☐ Başvuru Kabul Edilmiştir. / Application accepted. ☐ Başvuru Reddedilmiştir. / Application rejected.	
Kabul edilen başvuru kapsamı / Accepted application scope	
Onaylayan / Approver	
Ad & Soyad / Name & Surname	İmza & Tarih / Signature & Date

Ürün Belgelendirme Süreci için Görevlendirme / Assignment for Product Certification Process	
Ürün Belgelendirme Süreci için Planlanan Teknik Uzman / Technical Expert Planned for Product Certification Process	
Planlanan Gözden Geçiren / Planned Reviewer	
Planlanan Karar Alıcı / Planned Decision Maker	
Planlamayı Yapan / Planner	Tarih & İmza / Date & Signature