*\** ***Este apartado será llenado por personal del organismo de certificación***

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Referencia:** |  | | **Iniciales:** |  | **Fecha:** | fecha. |
| **Norma y/o Estándar de referencia:** | | NOM\_Estándar | | | | |

**Importante:**

1. El presente formato es una solicitud general de certificación de producto, por lo que debe presentarse completamente elaborada con computadora, máquina de escribir o en su defecto letra de molde legible, junto con sus anexos correspondientes: complemento de la solicitud general de certificación de producto **(F-OCP-P01-03)** y revisión preliminar para ingresar solicitudes de certificación de producto **(F-OCP-P01-09)**.

El acuse de entrega, será devuelto al cliente al momento del ingreso de la documentación de manera física o vía correo electrónico.

1. Aquellos **campos que no sean utilizados**, deben ser cubiertos con las letras **NA (no aplica)** o en su defecto con una **línea horizontal, diagonal o guion.**
2. Los formatos de complemento de la solicitud general de certificación de producto **(F-OCP-P01-03)**, revisión preliminar para ingresar solicitudes de certificación de producto **(F-OCP-P01-09),** contrato de prestación de servicios de certificación de producto **(F-OCP-P01-01)** y elReglamento de uso de Dictámenes, Certificados, Marca y Contraseña **(F-OCP-P01-16),** estarán disponibles para su descarga en la página de internet de **OCP BOXLITY, S.A DE C.V.** [www.ocpboxlity.com](http://www.ocpboxlity.com) o pueden solicitarse vía correo electrónico [atencionaclientes@ocpboxlity.com](mailto:atencionaclientes@ocpboxlity.com) o directamente en las instalaciones de **OCP BOXLITY, S.A DE C.V.**
3. Es responsabilidad del cliente, consultar los procedimientos de evaluación de la conformidad publicados por la dependencia correspondiente, para realizar los trámites de certificación de producto ante **OCP BOXLITY, S.A. DE C.V.**
4. La fecha de ingreso de la solicitud será la indicada en el correspondiente sello de recibido.
5. La fracción arancelaria es responsabilidad del solicitante o titular del certificado.
6. La vigencia del informe de pruebas está de acuerdo al procedimiento particular de certificación o criterio establecido.
7. Las modalidades y esquemas se indican a continuación:

**M1 - Certificación con verificación mediante pruebas periódicas.** *(NOM-016-SCFI-1993, NOM-019-SCFI-1998, NOM-133-1,-2,-3-SCFI-1999)*

**M2 - Certificación con verificación mediante el sistema de aseguramiento de calidad.** *(NOM-016-SCFI-1993, NOM-019-SCFI-1998, NOM-133-1,-2,-3-SCFI-1999)*

**M3 - Certificación por dictamen de producto para fabricante nacional o extranjero.** *(NOM-016-SCFI-1993, NOM-019-SCFI-1998, NOM-133-1,-2,-3-SCFI-1999)*

**M6 - Certificación de artículos reconstruidos, que cuenten con manual de reconstrucción aprobado***. (NOM-016-SCFI-1993, NOM-019-SCFI-1998, NOM-133-1,-2,-3-SCFI-1999)*

**M7 - Certificación por lote para artículos usados o de segunda mano, de segunda línea, discontinuados o reconstruidos y de la que no se cuente con manual de reconstrucción aprobado.** *(NOM-016-SCFI-1993, NOM-019-SCFI-1998, NOM-133-1,-2,-3-SCFI-1999)*

**M8 - Certificación de artículos fuera de especificaciones.** *(NOM-016-SCFI-1993, NOM-019-SCFI-1998, NOM-133-1,-2,-3-SCFI-1999)*

**M9 - Certificación mediante pruebas periódicas al producto.** *(NOM-017-ENER-SCFI-2012)*

**M10 - Certificación mediante el sistema de aseguramiento de la calidad de la línea de producción.** *(NOM-017-ENER-SCFI-2012)*

**M11 - Certificación mediante pruebas periódicas al producto (modalidad 1) / Certificación con verificación mediante pruebas periódicas al producto (modalidad 1). (***NOM-023-ENER-2018 / NOM-026-ENER-2015)*

**M12 - Certificación mediante el sistema de gestión de la calidad de la línea de producción (modalidad 2).** *(NOM-023-ENER-2018)*

**M13 - Certificación con verificación mediante el sistema de gestión de la calidad de la línea de producción (modalidad 2).** *(NOM-026-ENER-2015)*

**M14 - Certificación mediante pruebas periódicas al producto (por modelo o por familia).** *(NOM-029-ENER-2017)*

**M15 - Certificación mediante el sistema de gestión de la calidad de la línea de producción.** *(NOM-029-ENER-2017)*

**M16 - Certificación con seguimiento mediante pruebas periódicas al producto.** *(NOM-030-ENER-2016)*

**M17 - Certificación seguimiento mediante el sistema de gestión de la calidad de la línea de producción.** *(NOM-030-ENER-2016)*

**M20 - Certificación por familia de productos y seguimiento.** *(NOM-032-ENER-2013)*

**M21 - Certificación mediante el sistema de gestión de la calidad.** *(NOM-032-ENER-2013)*

**M22 - Certificación con seguimiento mediante pruebas periódicas al producto.** *(NOM-031-ENER-2019)*

**M23 - Certificación mediante el seguimiento del sistema de gestión de la calidad de la línea de producción.** *(NOM-031-ENER-2019)*

**M24 – Certificación con verificación mediante pruebas periódicas al producto.** *(NOM-015-ENER-2018)*

**M25 - Certificación con verificación mediante el sistema de aseguramiento de la calidad de la línea de producción.** *(NOM-015-ENER-2018)*

**EI - Esquema de certificación con seguimiento del producto en punto de venta o en la comercialización.** *(NOM-003-SCFI-2014)*

**EII - Esquema de certificación con seguimiento del producto en fábrica.** *(NOM-003-SCFI-2014)*

**EIII - Esquema de certificación con seguimiento del producto y al sistema de rastreabilidad.** (NOM-003-SCFI-2014)

**EIV - Esquema de certificación con seguimiento del producto en fábrica o bodega.** (NOM-003-SCFI-2014)

**EV - Esquema de certificación con seguimiento del producto en punto de venta y en fábrica.** (NOM-003-SCFI-2014)

**EVI - Esquema de certificación con gestión del proceso de producción.** (NOM-003-SCFI-2014)

**EVII - Esquema de certificación con gestión del producto y del proceso de producción.** (NOM-003-SCFI-2014)

**EVIII - Esquema de certificación por lote**. (NOM-003-SCFI-2014)

**E1 - Esquema de certificación con seguimiento del equipo electrónico o sistema en punto de venta (comercialización) o fábrica o bodega.** *(NOM-001-SCFI-2018)*

**E2 - Esquema de certificación con seguimiento del equipo electrónico y/o sistema en punto de venta(comercialización) o fábrica o bodega y al sistema de rastreabilidad.** *(NOM-001-SCFI-2018)*

**E3 - Esquema de certificación con base en el sistema de control de la calidad de las líneas de producción.** *(NOM-001-SCFI-2018)*

**E4 - Esquema de certificación por lote.** *(NOM-001-SCFI-2018)*

**E5 - Esquema de certificación con seguimiento del controlador en fábrica o bodega*.*** *(NOM-058-SCFI-2017)*

**E6 - Esquema de certificación con base en el sistema de gestión de la calidad.** *(NOM-058-SCFI-2017)*

**E7 - Esquema de certificación por lote**. *(NOM-058-SCFI-2017)*

**Favor de verificar la modalidad o esquema de acuerdo a la Norma aplicable.**

**NOTA: Si el presente formato presenta alguna alteración no será aceptado.**

|  |  |
| --- | --- |
| **Marque el(los) tipo(s) de solicitud correspondiente(s):** | |
| Certificación nueva | \_ |
| Ampliación y/o modificación sin análisis **(llenar el formato F-OCP-P03-01)** | \_ |
| Ampliación y/o modificación con análisis **(llenar el formato F-OCP-P03-01)** | \_ |
| Renovación de certificado | \_ |

***\*\* Se deben llenar estos datos adicionales en caso de aprobación del manual de reconstrucción***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Información del cliente** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Nombre o razón social: | | | | | |  | | | | | | | | | | | | | | |
| **Domicilio fiscal** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Calle: |  | | | | | | | | No. Ext: | | |  | | | | No. Int: | | |  | |
| Colonia o poblado: | | | | |  | | | | Municipio o Alcaldía: | | | | | |  | | | | | |
| Estado: | | |  | | | | | | C.P.: | |  | | | | | RFC: | |  | | |
| **Responsable del trámite (Tramitador)** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Nombre: | | |  | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Teléfono: | | |  | | | | | Fax y/o Correo electrónico: | | | | |  | | | | | | | |
| **Dirección para la localización del producto (Fabrica, \*\*planta reconstructora)** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **\*\***Razón social de la planta: | | | | | | |  | | | **\*\***Teléfono: | | | |  | | | | | | |
| Calle: |  | | | | | | | | No. Ext: | | |  | | | | | No. Int: | | | 2 |
| Colonia o poblado: | | | |  | | | | | Municipio o Alcaldía: | | | | | |  | | | | | |
| Estado: | |  | | | | | | | C.P.: | |  | | | | | | | | | |
| **Dirección para la localización del producto en Bodega** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Calle: | |  | | | | | | | No. Ext: | | |  | | | | | No. Int: | | |  |
| Colonia o poblado: | | | |  | | | | | Municipio o Alcaldía: | | | | | |  | | | | | |
| Estado: | |  | | | | | | | C.P.: | |  | | | | | | | | | |
| **Dirección para la localización del producto en punto de venta o comercialización** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Esquemas E1, EI, y EV | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Calle: | |  | | | | | | | No. Ext: | | |  | | | | | No. Int: | | |  |
| Colonia o poblado: | | | |  | | | | | Municipio o Alcaldía: | | | | | |  | | | | | |
| Estado: | |  | | | | | | | C.P.: | |  | | | | | | | | | |

***Para la facturación del servicio previamente debe estar registrado en nuestro sistema contable***

|  |  |
| --- | --- |
| **Información para facturar el servicio** | |
| Nombre o razón social: |  |

***\*Se deben llenar estos datos adicionales para la NOM-001-SCFI-2018***

***\*\* Solo llenar para manual de reconstrucción***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Datos del producto** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Categoría del producto: | | | | | | | Nuevo: \_ | | | | | | | | | | | No nuevo: \_ | | | |
| Nombre genérico del producto: | | | | | | | | |  | | | | | | | | | | | | |
| Tipo: |  | | | | | | | | | | | | Subtipo: | | | |  | | | | |
| Marca (s): | |  | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Modelo (s): | |  | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| País (es) de origen: | | |  | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| País(es) de Procedencia: | | | | |  | | | | | | | | | | | | | | | | |
| No. De Identificación(lote): | | | | | | | | | |  | | | | | | | | | | | |
| Fracción arancelaria: | | |  | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Modalidad o Esquema: | | | | \_ | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **\***Cantidad de seguimientos: | | | | | | | | 1 seguimiento \_ | | | | | | | | | | | 2 seguimiento \_ | | |
| ¿Desea certificado impreso? | | | | | | Si \_ | | | | | No \_ | | | | Número de duplicados: | | | | | |  |
| **\*\***Título del manual | | | | | | | | |  | | | | | | | | | | | | |
| **\*\***Alcance de los equipos eléctricos, electrónicos y/o sistemas: | | | | | | | | | | | | | |  | | | | | | | |
| **\*\*** Descripción de la fase del proceso de reconstrucción o reacondicionamiento: | | | | | | | | | | | | | | | | | | |  | | |
| **\*\***Norma de calidad en la que se basa el manual: | | | | | | | | | | | |  | | | | | | | | | |
| **\*\***Nombre: | |  | | | | | | | | | | | **\*\***Código | | |  | | | | | |
| **\*\***Fecha y número de revisión: | | | | | | | | fecha. | | | | | **\*\***Fecha de emisión: | | | | | | | fecha. | |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Informe de pruebas** | | | | | | | | |
| Nombre del laboratorio: | |  | | | | | | |
| Identificación de informe (s): | | | |  | | Fecha de emisión: | | fecha. |
| Fecha de inicio de pruebas: | | | fecha. | | Fecha de fin de pruebas: | | fecha. | |
| Modelo probado: |  | | | | | | | |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Documentos para la Renovación de certificado** | | | |
| Carta mediante la cual solicita la renovación de certificado | | | \_ |
| Carta mediante la cual se declara que el producto no ha cambiado | | | \_ |
| Informe de pruebas tipo | \_ | Informe de pruebas parciales | \_ |
| Copia de carta de cumplimiento | | | \_ |
| En caso de modificaciones en el producto, se debe ingresar la información técnica actualizada. | | | \_ |
| Carta mediante la cual solicita la renovación automática o anticipada, según sea el caso. | | | \_ |
| En caso de modificaciones en el alcance del certificado, declaratoria de la modificación solicitada.  NOTA: Verificar los requisitos normativos para las modificaciones que se ingresan al OCP. | | | \_ |

**Anexos generales de información**

El solicitante debe ingresar la siguiente documentación para el alta como cliente de OCP BOXLITY S.A. DE C.V.

***\*No aplica para personas físicas***

|  |
| --- |
| **Documentos para el registro de clientes del organismo de certificación** |
| **\***Copia simple o certificada del acta constitutiva |
| Poder notarial del representante legal (solo si el acta constitutiva no lo declara, si lo declara favor de indicar la página) |
| Copia de alta en hacienda, constancia de situación fiscal y copia de cedula fiscal o R.F.C. |
| Dos juegos de Contrato de prestación de servicios de certificación de producto **(F-OCP-P01-01), d**ebidamente requisitados |
| Dos juegos de Reglamento de uso de Dictámenes, Certificados, Marca y Contraseña **(F-OCP-P01-16),** debidamente requisitados |
| Identificación oficial del representante legal |
| Carta poder simple, preferentemente en hoja membretada otorgada y firmada por el representante legal o persona física, para quien realice las gestiones de certificación |
| Identificación (es) oficial(es) del (los) tramitador (es) |
| Estado de cuenta o documento que muestre su número de cuenta y el banco emisor de pago, sin saldos |
| En caso de empresa extranjera, ingresar la información que ampare su estatus legal y financiero (este último para facturación). |
| En caso de representante legal y/o tramitador extranjero:Tarjeta de residencia vigente y permiso de trabajo emitido por la autoridad correspondiente. |

El solicitante debe presentar como anexo a esta solicitud, la información requerida para cada modelo de acuerdo a la modalidad o el esquema de certificación y al complemento de la solicitud.

***\* El requisito no es necesario, cuando el fabricante ya cuenta con dictamen de producto***

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Documentos del servicio de certificación** | | **Modalidad o Esquema** |
| 1 | Descripción general del producto, equipo electrónico y/o sistema. | Todas las modalidades o esquemas |
| 2 | Marcado y/o etiquetado del producto, equipo electrónico y/o sistema (según la norma aplicable) | Todas las modalidades o esquemas |
| 3 | \*Manual o instructivo de operación, instalación o servicio (según la norma aplicable) | Todas las modalidades o esquemas |
| 4 | **\***Folletos o fotografías. | Todas las modalidades o esquemas |
| 5 | Hoja de especificaciones técnicas (según la norma aplicable) | Todas las modalidades o esquemas |
| 6 | **\***Información de marcado (según la norma aplicable) | Todas las modalidades o esquemas |
| 7 | **\***Información indicada en el complemento de la solicitud  (ver complemento de solicitud) | Todas las modalidades o esquemas |
| 8 | **\***Diagramas eléctricos, explosionados, funcionales, etc.  (según la norma aplicable) | Todas las modalidades o esquemas |
| 9 | **\***Informe de pruebas de laboratorio. (según la norma aplicable) | Todas las modalidades o esquemas |
| 10 | Listado de componentes esenciales. (según la norma aplicable) | Todas las modalidades o esquemas |
| 11 | **\***Copia del certificado del sistema de gestión de calidad de la línea de producción. | M2, M3**\*,** EVI, EVII, E3, E6, M10, M12, M13, M15, M17, M21 y M25. |
| 12 | **\***Informe de certificación del sistema de calidad o Informe de validación del sistema de gestión del proceso de producción (según aplique) | M2, M3**\***, EVI, E3, E6, M10, M12, M13, M15, M17 y M21 |
| 13 | Solicitud de certificado NOM por dictamen de producto para fabricante nacional o extranjero | M3 |
| 14 | Copia del dictamen para fabricante nacional o extranjero. | M3 |
| 15 | Original de la carta expedida por fabricante nacional o extranjero que cuente con dictamen de producto para fabricante nacional o extranjero. | M3 |
| 16 | **\***Solicitud de producto para fabricante nacional o extranjero. | M3 |
| 17 | **\***Manifiesto del fabricante en el que indique que las muestras seleccionadas para las pruebas de laboratorios son representativas de la línea de producción. | M3 |
| 18 | **\***Copia simple del acta constitutiva del fabricante nacional o extranjero, acompañada de su traducción | M3 |
| 19 | Manual de reconstrucción de productos. | M6, E4 y EVIII |
| 20 | Carta de la planta reconstructora donde se declare que el producto se reconstruyo | M6 |
| 21 | Información comercial conforme a la NOM-017- SCFI-1993, y NOM-024-SCFI-2013 | M6, M7, M8 y EVIII |
| 22 | Carta compromiso en la que se señale y se asuma la responsabilidad de que la muestra tipo presentada a pruebas es representativa del producto a certificar. (según la norma aplicable) | M1, M2, EI, EII, EIV, EV, EVI, EVII, E1, E2 y E3 |
| 23 | Información del diseño y proceso de fabricación o Informe de validación del sistema de gestión del proceso de producción que incluya el proceso de validación del diseño (según la norma aplicable) | EVII y E3 |
| 24 | Informe de verificación del sistema de rastreabilidad | EIII y E3 |
| 25 | Informe de validación de homogeneidad en la línea de producción | EII, EIII, EIV, EV, EVI y EVII |
| 26 | Documentación técnica para analizar y trazar el software que realiza una función de control de seguridad. (según la norma aplicable) | EI, EII, EIII, EIV, EV, EVI, EVII y EVIII |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Bajo protesta de decir verdad, declaro que la información es verídica y que los anexos que se presentan adjuntos a esta solicitud, corresponden y aplican a los modelos indicados en la presente solicitud.** | | | |
| Representante legal | | Tramitador | |
|  | | | |
|  | NOMBRE Y FIRMA | |  |