

a) Identifikační údaje výrobce <input type="checkbox"/> / zplnomocněného zástupce <input type="checkbox"/>		
Obchodní jméno:		IČ:
Sídlo / Adresa:		DIČ:
		Tel:
		E-mail:
Jméno statutárního zástupce:		Tel:
Jméno zástupce pro jednání s OS:		Tel:
		E-mail:
b) Identifikační údaje o OOP		
Název:		
Typ (značka, model, výr. číslo):		
Číslo stávajícího certifikátu:		Platný od: do:
<i>Identifikační údaje o výrobcí OOP, není-li uveden ad a)</i>		
Obchodní jméno:		
Adresa:		
c) Popis a určení OOP (účel použití a další údaje o OOP, zejména o případných rizicích spojených s jeho užíváním)		
d) Došlo u výrobku od posledního posuzování ke změnám ano <input type="checkbox"/> ne <input type="checkbox"/> (Pokud ano, vypište k jakým)		
e) Kontrola nehomogenity výroby (zaškrtněte variantu, kterou preferujete – možno konzultovat s AO)		
<input type="checkbox"/> Jednou za rok přezkoumání výroby a záznamů o zkouškách na místě	<input type="checkbox"/> Jednou za rok odběr většího počtu vzorků	
<input type="checkbox"/> Jednou za rok audit systému řízení výroby na místě	<input type="checkbox"/> Odběr vzorků vícekrát za rok	
f) Pokud EU přezkoušení typu provedl jiný subjekt		
Je dodána technická dokumentace v rozsahu, který je uveden v příloženém seznamu – viz 2. str.	ano <input type="checkbox"/>	
Je dodána kopie certifikátu EU přezkoušení	ano <input type="checkbox"/>	
Poznámky:		

Seznam předané technické dokumentace v souladu s Přílohou III nařízení (EU) 2016/425	
a) úplný popis OOP a jeho zamýšleného použití;	<input type="checkbox"/>
b) posouzení rizika či rizik, proti kterým má OOP chránit;	<input type="checkbox"/>
c) seznam základních požadavků na ochranu zdraví a bezpečnost, které se na OOP vztahují;	<input type="checkbox"/>
d) konstrukční a výrobní výkresy a schémata OOP a jeho součástí, podsestav a obvodů;	<input type="checkbox"/>
e) popisy a vysvětlivky potřebné pro pochopení výkresů a schémat uvedených v písmeni d) a fungování OOP;	<input type="checkbox"/>
f) odkazy na harmonizované normy uvedené v článku 14, které byly použity pro návrh a výrobu OOP. V případě částečného použití harmonizovaných norem se v technické dokumentaci uvedou ty části, jež byly použity;	<input type="checkbox"/>
g) pokud harmonizované normy použity nebyly anebo byly použity pouze částečně, popisy jiných technických specifikací, které byly použity s cílem splnit příslušné základní požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost;	<input type="checkbox"/>
h) výsledky konstrukčních výpočtů, kontrol a přezkoušení provedených za účelem ověření shody OOP s příslušnými základními požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost;	<input type="checkbox"/>
i) protokoly o zkouškách provedených k ověření shody OOP s příslušnými základními požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost a případně ke stanovení příslušné třídy ochrany;	<input type="checkbox"/>
j) popis prostředků použitých výrobcem během výroby OOP k zajištění shody vyráběných OOP se specifikacemi návrhu;	<input type="checkbox"/>
k) kopii návodu a informací výrobce uvedených v bodě 1.4 přílohy II;	<input type="checkbox"/>
l) u OOP vyráběných jako samostatné jednotky přizpůsobené konkrétnímu uživateli všechny nezbytné pokyny pro výrobu takového OOP na základě schváleného základního model;	<input type="checkbox"/>
m) u sériově vyráběných OOP, u nichž má být každý kus přizpůsoben konkrétnímu uživateli, popis opatření, která mají být přijata výrobcem během přizpůsobování a výrobního procesu s cílem zajistit, aby byl každý OOP ve shodě se schváleným typem a s příslušnými základními požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost.	<input type="checkbox"/>
Poznámky a vysvětlení k jednotlivým bodům – zejména v případě nedodání některých částí dokumentace:	
Datum a razítko žadatele:	Podpis odpovědné osoby žadatele:
Údaje oznámeného subjektu:	
Číslo žádosti:	
ev. dne:	čj.
Prohlašuji, že žádost pro uvedený výrobek nepodávám u jiného oznámeného subjektu	