



Application form for EU type-examination
/ Žádost o EU přezkoušení typu
According to Regulation (EU) 2016/425 on PPE, Annex V

VÚBP
NB 1024

a) Identification of manufacturer <input type="checkbox"/> / Identifikační údaje výrobce		or his authorized representative <input type="checkbox"/> / nebo zplnomocněného zástupce	
Bussines name: / Obchodní jméno:		Id. Nr / IČ:	
Registered office / Address: / Sídlo / Adresa:		VAT Nr / DIČ:	
		Tel:	
		E-mail:	
Leader's name: / Jméno statutárního zástupce:		Tel:	
Another contact person: / Jméno zástupce pro jednání s OS:		Tel:	
		E-mail:	
b) Identification of PPE product / Identifikační údaje o OOP			
Trade name / Název:			
Type (model, serial number): / Typ (značka, model, vyr. číslo):			
<i>Identification of PPE producer – if it's different from point a) / Identifikační údaje o výrobcí OOP, není-li uveden ad a)</i>			
Business name / Obchodní jméno:			
Address / Adresa:			
c) Description and determination of PPE product (purpose of use and other data, in particular any risks associated with its use) / Popis a určení OOP (účel použití a další údaje o OOP, zejména o případných rizicích spojených s jeho užíváním)			
d) Technical documentation supplied by the manufacturer (see Regulation (EU) 2016/425 Annex III) / Seznam technické dokumentace dodané k výrobku (viz Nařízení (EU) 2016/425, příloha III)			
Together with the application, the technical documentation is supplied to the extent that is given in the enclosed list – see 2 nd page / Společně se žádostí je dodána technická dokumentace v rozsahu, který je uveden v příloženém seznamu – viz 2. str.			
e) PPE samples: will be defined in the contract yes <input type="checkbox"/> / no <input type="checkbox"/> / / Vzorky OOP: budou určeny smlouvou ano / ne		They are supplied according to the following list: Jsou dodány dle následujícího seznamu:	
f) Regulation (EU) 2016/425 Module B - EU Type Examination will be used by conformity assessment. Posouzení shody proběhne podle nařízení (EU) 2016/425, modul B – EU přezkoušení typu. PPE in Category III will be controlled as follows (check)/ OOP v kategorii III budou kontrolovány takto (zaškrtněte):			
Regulation (EU) 2016/425, module C2 – Conformity to type based on internal production control plus supervised product checks at random intervals (only for PPE category III.) / Nařízení (EU) 2016/425, modul C2 – Shoda s typem založená na interním řízení výroby spolu s kontrolami výrobků pod dohledem v náhodně zvolených intervalech (jen OOP kategorie III.)			<input type="checkbox"/>
Regulation (EU) 2016/425, module D – Conformity to type based on quality assurance of the production process (only for PPE category III.) / Nařízení (EU) 2016/425, modul D – Shoda s typem založená na zabezpečování kvality výrobního procesu (jen OOP kategorie III.)			<input type="checkbox"/>
g) I require EU Certificate in English version / Požaduji certifikát EU v anglické verzi		yes / ano <input type="checkbox"/>	no / ne <input type="checkbox"/>
h) I require documentation in printed version / Požaduji dokumentaci v tištěné verzi		yes / ano <input type="checkbox"/>	no / ne <input type="checkbox"/>
only in electronic version / pouze v elektronické verzi		yes / ano <input type="checkbox"/>	



Application form for EU type-examination
/ Žádost o EU přezkoušení typu
According to Regulation (EU) 2016/425 on PPE, Annex V

VÚBP
NB 1024

List of submitted technical documentation in accordance with Annex III to Regulation (EU) 2016/425 / Seznam předané technické dokumentace v souladu s Přílohou III nařízení (EU) 2016/425	
a) a complete description of the PPE and of its intended use	<input type="checkbox"/>
b) an assessment of the risks against which the PPE is intended to protect;	<input type="checkbox"/>
c) a list of the essential health and safety requirements that are applicable to the PPE;	<input type="checkbox"/>
d) design and manufacturing drawings and schemes of the PPE and of its components, subassemblies and circuits;	<input type="checkbox"/>
e) the descriptions and explanations necessary for the understanding of the drawings and schemes referred to in point (d) and of the operation of the PPE;	<input type="checkbox"/>
f) the references of the harmonised standards referred to in Article 14 that have been applied for the design and manufacture of the PPE. In the event of partial application of harmonised standards, the documentation shall specify the parts which have been applied;	<input type="checkbox"/>
g) where harmonised standards have not been applied or have been only partially applied, descriptions of the other technical specifications that have been applied in order to satisfy the applicable essential health and safety requirements;	<input type="checkbox"/>
h) the results of the design calculations, inspections and examinations carried out to verify the conformity of the PPE with the applicable essential health and safety requirements;	<input type="checkbox"/>
i) reports on the tests carried out to verify the conformity of the PPE with the applicable essential health and safety requirements and, where appropriate, to establish the relevant protection class;	<input type="checkbox"/>
j) a description of the means used by the manufacturer during the production of the PPE to ensure the conformity of the PPE produced with the design specifications;	<input type="checkbox"/>
k) a copy of the manufacturer's instructions and information set out in point 1.4 of Annex II;	<input type="checkbox"/>
l) for PPE produced as a single unit to fit an individual user, all the necessary instructions for manufacturing such PPE on the basis of the approved basic model;	<input type="checkbox"/>
m) for PPE produced in series where each item is adapted to fit an individual user, a description of the measures to be taken by the manufacturer during the fitting and production process to ensure that each item of PPE complies with the approved type and with the applicable essential health and safety requirements.	<input type="checkbox"/>
Comments and explanations on individual points - especially if some parts of the documentation are not provided: / Poznámky a vysvětlení k jednotlivým bodům - zejména v případě nedodání některých částí dokumentace:	
<i>Note: If prices above CZK 50 000, the relevant agreement published in the register of contracts pursuant to the Act no. 340/2015 Coll., On the register of contracts.</i>	
I declare that the same application has not been lodged with any other notified body / Prohlašuji, že žádost pro uvedený výrobek nepodávám u jiného oznámeného subjektu	NB data / Údaje oznámeného subjektu: Číslo žádosti: (v záhlaví) evid. dne:
Date and employer's stamp: / Datum a razítko žadatele:	Signature person responsible: / Podpis odpovědné osoby: