



a) Identification of manufacturer <input type="checkbox"/> or his authorized representative <input type="checkbox"/> / Identifikační údaje o výrobc nebo zplnomocněném zástupci	
Business name: / Obchodní jméno:	Id. Nr / IČ: VAT Nr / DIČ:
Registered office / Address: / Sídlo / Adresa:	Tel: E-mail:
Leader's name: / Jméno statutárního zástupce:	Tel:
Another contact person: / Jméno zástupce pro jednání s OS:	Tel: E-mail:
b) PPE identification / Identifikační údaje OOP	
Trade name / Název:	
Type (model, serial number): / Typ (značka, model, výr. číslo):	
Current Certificate Number: / Číslo stávajícího certifikátu	Valid from: to: / platný od: do:
<i>Identification of PPE producer – if it's different from point a) / Identifikační údaje o výrobc 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) Došlo u výrobku od poslední ho posuzování ke změnám (jakým) ano <input type="checkbox"/> ne <input type="checkbox"/> Any changes of product since last certification (which changes) /yes /no	
e) Identifikace možné nehomogenity výroby / identify any instances of production not being homogeneous	
<input type="checkbox"/> Jednou za rok přezkoumání výroby a záznamů na místě / Once per year, carry out on-site review of company production and test records	<input type="checkbox"/> Jednou za rok odběr většího počtu vzorků / Once per year, take sufficient samples
<input type="checkbox"/> Jednou za rok audit systému řízení výroby na místě / Once per year, carry out an on-site audit of the production control.	<input type="checkbox"/> Odběr vzorků vícekrát za rok / Submission of smaller samples throughout the year
f) If the EU type-examination carried the other body: / Pokud EU přezkoušení typu provedl jiný subjekt	
The technical documentation is supplied together with the application, extent see page 2 / Společně se žádostí je dodána technická dokumentace v rozsahu podle – viz strana 2	yes / ano <input type="checkbox"/>
A copy of the EU type-examination certificate is supplied / Je dodána kopie certifikátu EU přezkoušení typu	yes / ano <input type="checkbox"/>
Notes:	
g) 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"/>	



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 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	<i>NB data / Údaje oznámeného subjektu:</i>
Date and employer's stamp: / Datum a razítko žadatele:	Signature person responsible: / Podpis odpovědné osoby:
	Číslo žádosti: evid. dne: čj.