|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **a) Identifikační údaje o výrobci nebo zplnomocněném zástupci** | | Údaje zkušebny | |
| *Žádost podává: výrobce*    *zplnomocněný zástupce* | |
| Obchodní jméno: (u FO jméno a příjmení)  Sídlo: (bydliště, místo podnikání)  IČO:  DIČ:  ID datové schránky:  Tel:  E-mail: |  |
|  |
| Jméno statutárního zástupce: |  | Tel: | |
| Jméno kontaktní osoby: |  | Tel:  E-mail: | |
| **b) Identifikační údaje o OOP** | | | |
| Název: |  | | |
| Typ (značka, model, výr. číslo): |  | | |
| *Identifikační údaje o výrobci OOP, není-li uveden ad a)* | | | |
| Obchodní jméno: |  | | |
| Adresa: |  | | |
| **c) Popis a určení OOP** *(účel použití a další údaje o OOP, zejména o případných rizicích spojených s jeho užíváním)* | | | |
|  | | | |
| **d) Seznam technické dokumentace dodané k výrobku** *(viz Nařízení (EU) 2016/425, příloha III)* | | | |
| Společně se žádostí je dodána technická dokumentace v rozsahu, který je uveden v přiloženém seznamu – viz str. 2 | | | |
| **e)** **Vzorky OOP: Budou určeny smlouvou** ano  / ne  **Jsou dodány dle následujícího seznamu:** | | | |
|  | | | |
| **f) Posouzení shody proběhne podle nařízení (EU) 2016/425, modul B – EU přezkoušení typu.** Pokud je OOP zařazeno v kategorii III, budou kontroly prováděny takto *(zaškrtněte):* | | | |
| Podle 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.) | | |  |
| Podle nařízení (EU) 2016/425, modul D – Shoda s typem založená na zabezpečování kvality výrobního procesu  (jen OOP kategorie III.) | | |  |
| **g) Požaduji dokumentaci v tištěné verzi ano**  **ne**  **pouze v elektronické verzi ano** | | | |
| **h) Požaduji certifikát EU přezkoušení typu v anglické verzi ano**  **ne** | | | |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Seznam předané technické dokumentace v souladu s Přílohou III nařízení (EU) 2016/425 | | |  |
| 1. úplný popis OOP a jeho zamýšleného použití; | | |  |
| 1. posouzení rizika či rizik, proti kterým má OOP chránit; | | |  |
| 1. seznam základních požadavků na ochranu zdraví a bezpečnost, které se na OOP vztahují; | | |  |
| 1. konstrukční a výrobní výkresy a schémata OOP a jeho součástí, podsestav a obvodů; | | |  |
| 1. popisy a vysvětlivky potřebné pro pochopení výkresů a schémat uvedených v písmeni d) a fungování OOP; | | |  |
| 1. 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; | | |  |
| 1. 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; | | |  |
| 1. výsledky konstrukčních výpočtů, kontrol a přezkoušení provedených za účelem ověření shody OOP s příslušnými základními požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost; | | |  |
| 1. protokoly o zkouškách provedených k ověření shody OOP s příslušnými základními požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost a případně ke stanovení příslušné třídy ochrany; | | |  |
| 1. popis prostředků použitých výrobcem během výroby OOP k zajištění shody vyráběných OOP se specifikacemi návrhu; | | |  |
| 1. kopii návodu a informací výrobce uvedených v bodě 1.4 přílohy II; | | |  |
| 1. u OOP vyráběných jako samostatné jednotky přizpůsobené konkrétnímu uživateli všechny nezbytné pokyny pro výrobu takového OOP na základě schváleného základního model; | | |  |
| 1. 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. | | |  |
| Poznámky a vysvětlení k jednotlivým bodům – zejména v případě nedodání některých částí dokumentace: | | |  |
|  | | | |
| *V případě ceny nad 50 tis. Kč bude přísl. smlouva uveřejněna v registru smluv podle zákona č. 340/2015 Sb., o registru smluv.* | | | |
| Prohlašuji, že žádost pro uvedený výrobek nepodávám u jiného oznámeného subjektu | | | |
| **Datum** a **razítko** žadatele: |  | **Podpis** odpovědné osoby: | |