|  |  |
| --- | --- |
| **a) Identifikační údaje o výrobci nebo zplnomocněném zástupci** |  Údaje zkušebny |
| *Žádost podává: výrobce*  [x]   *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): |  |
| Číslo stávajícího certifikátu: |  | Platný od: do: |
| *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) Došlo u výrobku od posledního posuzování ke změnám ano** *[ ]*  **ne** *[ ]* *(Pokud ano, vypište k jakým)* |
|  |
| **e) Kontrola nehomogenity výroby** *(zaškrtněte variantu, kterou preferujete – možno konzultovat s AO)*  |
| *[ ]*  Jednou za rok přezkoumání výroby a záznamů o zkouškách na místě | *[ ]*  Jednou za rok odběr většího počtu vzorků |
| *[ ]*  Jednou za rok audit systému řízení výroby na místě | *[ ]*  Odběr vzorků vícekrát za rok |
| **f) Pokud EU přezkoušení typu provedl jiný subjekt**  |
| Je dodána technická dokumentace v rozsahu, který je uveden v přiloženém seznamu – viz 2. str. ano *[ ]* Je dodána kopie certifikátu EU přezkoušení ano *[ ]*  |
| Poznámky: |
| **g) Požaduji dokumentaci v tištěné verzi ano** *[ ]*  **ne** *[ ]*  **pouze v elektronické verzi ano** *[ ]*  |

|  |  |
| --- | --- |
| 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: |