



**Registračné číslo žiadosti:**  
(vyplní Slovenský metrologický ústav):

## ŽIADOSŤ

o posúdenie zhody podľa § 12 NV SR č. 145/2016 Z. z. o sprístupňovaní meradiel na trhu v znení nariadenia vlády SR č. 328/2019 Z. z. ktorým sa preberá smernica Európskeho parlamentu a Rady 2014/32/EU o harmonizácii právnych predpisov členských štátov týkajúcich sa sprístupnenia meradiel na trhu

### 1. Žiadateľ

<b>Obchodné meno:</b>	
<b>Adresa:</b>	<b>IČO:</b>
<b>Štatutárny zástupca (meno a priezvisko):</b>	<b>Tel.:</b> <b>E – mail:</b> <b>Súhlas so zasielaním informácií:</b> <input type="checkbox"/> Áno <input type="checkbox"/> Nie
<b>Zástupca poverený na rokovanie (meno, funkcia):</b>	<b>Tel.:</b>
	<b>Fax:</b>
	<b>E - mail:</b>

### 2. Výrobca

<b>Obchodné meno:</b>	<b>Krajina pôvodu:</b>
<b>Adresa:</b>	

### 3. Postup posúdenia zhody podľa Nariadenia vlády SR č. 145/2016 Z. z. . o sprístupňovaní meradiel na trhu v znení nariadenia vlády SR č. 328/2019 Z. z.

#### MODUL D: ZHODA S TYPOM ZALOŽENÁ NA ZABEZPEČENÍ KVALITY VÝROBNÉHO PROCESU

posúdenie

zmena / rozšírenie

Číslo certifikátu

### 4. Vyhlásenie výrobcu/žiadateľa:

Podpísaním a potvrdením tejto žiadosti vyhlasujem, že informácie uvedené v žiadosti sú pravdivé a o posúdenie zhody som nepožiadala inú notifikovanú osobu. Súhlasím s požiadavkami na posudzovanie zhody podľa NV SR č. 145/2016 Z. z. o sprístupňovaní meradiel na trhu v znení nariadenia vlády SR č. 328/2019 Z. z. a zaväzujem sa vyhovieť všetkým oprávneným požiadavkám autorizovanej/notifikovanej osoby a na posudzovanie poskytnúť všetky potrebné informácie a dokumentáciu.

.....  
dátum

.....  
meno a podpis žiadateľa

Registračné číslo žiadosti:	
-----------------------------	--

**5. Posudzované prevádzky výrobcu:**

Úplná adresa	

**6. Údaje o kategórii meradla:**

Špecifikácia meradla:			
	Názov:	Označenie typu:	Číslo certifikátu EU skúšky typu:

**6. Popis systému manažérstva kvality:**

--

*V prípade nedostatku miesta pokračujte na zvláštnom liste*

**Má výrobca certifikovaný systém manažérstva kvality podľa EN ISO 9001:2015:**

áno       nie

**Má výrobca akreditované skúšobné laboratóriá podľa ISO/IEC 17025:2005:**

áno       nie

**Má výrobca akreditované skúšobné laboratóriá podľa ISO/IEC 17025:2017:**

áno       nie

Registračné číslo žiadosti:	
-----------------------------	--

**7. Informácie týkajúce sa všetkých externe zabezpečených procesov využívaných výrobcami (postupy výroby a skúšok meradiel ktoré nie sú zabezpečované výrobcami a môžu ovplyvniť zhodu vyrobených meradiel s požiadavkami)**

--

**8. Informácie týkajúce sa využívania konzultantov na systémy manažérstva**

--

**9. Zoznam dokumentácie a sprievodných dokladov k žiadosti**

Por. č.	Typ dokumentácie	Názov/označenie dokumentácie
	Príručka systému kvality, resp. iný dokument	
	Kópie existujúcich certifikátov vo vzťahu k systému kvality	
Ďalšie informácie popisujúce systém kvality (ak nie sú uvedené v príručke kvality):		
	opis cieľov kvality a organizačnej štruktúry, zodpovednosti a právomoci manažmentu súvisiacich s kvalitou meradla	
	opis zodpovedajúcich metód výroby, kontroly kvality a zabezpečovania kvality, procesov a systematických opatrení, ktoré sa budú používať	
	opis preskúmaní a skúšok, ktoré sa budú vykonávať pred výrobou, počas výroby a po výrobe, a v akých intervaloch sa budú preskúmania a skúšky vykonávať,	
	Opis záznamov o kvalite, ako sú správy o kontrolách a údaje zo skúšok, kalibračné údaje, záznamy o kvalifikácii zamestnancov	
	Opis prostriedkov monitorovania dosahovania požadovanej kvality určeného výrobku a efektívnosti prevádzkovania systému kvality.	
Dokumentácia meradla:		
	Kópie certifikátov EU skúška typu meradla, pre ktoré sa predpokladá posúdenie	
	Technická dokumentácia k schválenému typu	

Ďalšie podklady môže NO vyžiadať počas posudzovania.

Dátum:

Meno a podpis zástupcu žiadateľa: