



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

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

2. Výrobca

Obchodné meno:	Krajina pôvodu:
Adresa:	

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 H1: ZHODA ZALOŽENÁ NA ÚPLNOM ZABEZPEČENÍ KVALITY

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 zabezpečené 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: