

## **Ansökan om ändrad omfattning av anmälan som anmält organ för uppgifter enligt byggproduktförordningen (CPR), 305/2011/EU, samt ansökan om ackreditering i anmälningssyfte för detta ändamål**

Sökanden är införstådd med reglerna för ackrediterade och anmälda organ. Av dessa framgår att alla förändringar som kan påverka ackrediteringen och anmälan ska rapporteras till Swedac.

Härmed ansöker vi om ändrad omfattning av anmälan samt ackreditering i anmälningssyfte för detta ändamål hos Styrelsen för ackreditering och teknisk kontroll (Swedac).

**OBS!** Rödmarkerade fält är obligatoriska att fylla i.

### **1. Uppgifter om det anmälda organet**

Vid anmälan kommer kontaktuppgifter till företaget och kontaktpersonen att publiceras i Europeiska Kommissionens officiella databas för anmälda organ, NANDO

#### **a) Juridisk person för det anmälda organet**

Företagsnamn	
ID-nummer sedan tidigare som anmält organ	
Ackrediteringsnummer	

#### **b) Arbetsställe/ort där arbetet som anmält organ kommer att utföras (om annan än vad som framgår av beslut om ackreditering i anmälningssyfte)**

Avdelning	
Postadress	
Postnummer	
Ort	
Besöksadress	
Telefonnummer, växel	
Webbplatsadress	

### Kontaktperson i frågor rörande det anmälda organet

För- och efternamn	
Befattning	
Telefon	
E-post	

## 2. Omfattning av ansökan

### a) Beskriv omfattning av ansökan eller hänvisa till bifogad information

Kommissions- beslut	Produkter, produktgrupper, område/avsedd användning	bedömning och intyg om kontinuitet av prestanda (AVCP) och typ av organ *	Avsnitt i bilaga V till CPR	Teknisk specifikation**

\* Ange om det gäller produktcertifieringsorgan, certifieringsorgan för Tillverkningskontroll i fabrik eller provningslaboratorium.

\*\* Inklusivt ändringar (amendment, corrigendum). Kolumnen fylls i både för hEN och EAD.

**b) Användning av anläggningar utanför det anmälda organets provningslaboratorium enligt Artikel 46 i CPR**

**Beskriv omfattning av ansökan eller hänvisa till bifogad information**

Kommissionsbeslut	Produkter, produktgrupper, område/avsedd användning	bedömning och intyg om kontinuitet av prestanda (AVCP) och typ av organ	Avsnitt i bilaga V till CPR	Teknisk specifikation*

\* Inklusive ändringar (amendment, corrigendum). Kolumnen fylls i både för hEN och EAD.

**c) Fall av väsentliga egenskaper där hänvisningen till den berörda harmoniserade tekniska specifikationen inte krävs enligt Bilaga V, 3 i CPR (horisontell anmälan)**

**Beskriv omfattning av ansökan eller hänvisa till bifogad information**

Grundläggande egenskap	Teknisk specifikation*	Typ av organ
1. Reaktion vid brandpåverkan		Provningslaboratorium
2. Brandmotstånd		Provningslaboratorium
3. Utvändigt brandpåverkan		Provningslaboratorium
4. Bullerdämpning		Provningslaboratorium
5. Emissioner av farliga ämnen		Provningslaboratorium

\* Inklusive ändringar (amendment, corrigendum).

**3. Underleverantörer**

**a) Avser ni att anlita underleverantör för delar av den verksamhet som ansökan omfattar?**

Ja, fortsätter till punkt 3b-d.

Nej, går vidare till punkt 4

b) Ange underleverantörens företagsnamn

c) Ange för vilka uppgifter underleverantör kommer att anlitas

d) Ange nedan om underleverantörerna är ackrediterade och i sådana fall för vilken kontrollformsstandard samt det ackrediteringsorgan som beslutat om ackrediteringen. Bifoga dokumentation som visar ackrediteringens omfattning.

#### **4a. Deltagande i samordningsgrupper**

**Beskriv eller hänvisa till bifogad dokumentation kring hur ni avser att uppfylla kraven på deltagande i samordningsgrupp enligt Artikel 43.11 och Artikel 55 i CPR.**

#### **4b. Deltagande i standardisering**

**Beskriv eller hänvisa till bifogad dokumentation kring hur ni avser att uppfylla kraven på deltagande i standardisering enligt Artikel 43.11 i CPR.**

## 5. Ackreditering

### a) Är ni ackrediterade för några av de referensstandarder som ingår i de produktstandarder som omfattas av ansökan?

- Ja, bifogar ackrediteringsbevis där de referensstandarder som är relevanta för ansökan markerats.
- Nej.

### b) Härmed ansöker vi om ackreditering i anmälningssyfte för

- SS-EN ISO/IEC 17025:2005 - Allmänna kompetenskrav för provnings- och kalibreringslaboratorier
- SS-EN ISO/IEC 17065:2012- Krav på organ som certifierar produkter, processer och tjänster.

### Information att bifoga ansökan (obligatoriskt)

- Beskrivning av på vilket sätt ni har säkerställt att ni uppfyller kraven på oberoende, opartiskhet och sekretess för det anmälda organet, dess högsta ledning och dess personal.
- De nyckelpersoner som kommer att arbeta inom det område utökningen avser, inklusive huvudsakliga arbetsuppgifter, ansvar och befogenheter samt hur de kvalificerats.
- När ansökan gäller certifiering bifogas er beskrivning av certifieringsprocessen och publik certifieringsordning.
- När ansökan gäller nya utgåvor och/eller ändringar (amendments) bifogas er analys av skillnader mellan befintlig standard i anmälan och den som utökningen avser samt er validering.
- När ansökan gäller en ny funktion som anmält organ t.ex. AVCP 3, bifogas dokumentation som styrker kompetensen för den nya funktionen.
- Samtliga rutiner där förändringar gjorts till följd av utökningen bifogas.

Bilagorna bifogas ni efter att ha klickat på "Skicka-knappen".  
Bekräftelse på ansökan kommer att skickas till er inom fem arbetsdagar.