

Ansökan om att bli utsedd till 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 att bli utsedda till anmält organ samt ackreditering i anmälningssyfte för detta ändamål hos Styrelsen för ackreditering och teknisk kontroll (Swedac).

OBS! Rödmarkerade fält är obligatoriska att fylla i.

1. Namn och adressuppgifter

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	
Avdelning	
Postadress	
Postnummer	
Ort	
Besöksadress	
Organisationsnummer	
Telefonnummer, växel	
Fax	
Företagets e-postadress	
Webbplatsadress	
ID-nummer sedan tidigare som anmält organ	

Akrediteringsnummer	
---------------------	--

b) Arbetsställe/ort där arbetet som anmält organ kommer att utföras (om annan än ovan)

Avdelning	
Postadress	
Postnummer	
Ort	
Besöksadress	
Telefonnummer, växel	
Webbplatsadress	

c) Behörig firmatecknare/verksamhetsansvarig för det anmälda organet

För- och efternamn	
Befattning	
Telefon	
E-post	

d) Person som har tekniskt ansvar för det anmälda organet

För- och efternamn	
Befattning	
Telefon	
E-post	

e) Person som ansvarar för upprätthållande av kvalitetssystem hos det anmälda organet (t.ex. kvalitetsansvarig eller kvalitetschef)

För- och efternamn	
--------------------	--

Befattning	
Telefon	
E-post	

f) Kontaktperson i frågor rörande det anmälda organet

För- och efternamn	
Befattning	
Telefon	
E-post	

2. Företagets juridiska status

- Aktiebolag
- Handelsbolag
- Statlig myndighet*
- Landsting
- Kommunal förvaltning
- Annan:

* För statliga myndigheter finns särskilda bestämmelser om ansökan om anmälan i 9 § förordningen (2011:811) om ackreditering och teknisk kontroll.

3. Beskriv er nuvarande verksamhet och ägarstruktur utifrån kraven i Artikel 43 i CPR eller hänvisa till bifogad information om detta.

--

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
<input type="checkbox"/> 1. Reaktion vid brandpåverkan		Provningslaboratorium
<input type="checkbox"/> 2. Brandmotstånd		Provningslaboratorium
<input type="checkbox"/> 3. Utvändig brandpåverkan		Provningslaboratorium
<input type="checkbox"/> 4. Bullerdämpning		Provningslaboratorium
<input type="checkbox"/> 5. Emissioner av farliga ämnen		Provningslaboratorium

* Inklusive ändringar (amendment, corrigendum).

5. Underleverantörer

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

- Ja, fortsätter till punkt 5b-d.
- Nej, går vidare till punkt 6

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.

6a. 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.

6b. 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.

7. Ackreditering

a) Är ni ackrediterade för några av de referensstandarder som ingår i de tekniska specifikationer 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.

Bilagor att bifoga ansökan (obligatoriskt)

- Kopia på registreringsbevis (Bolagsverket/Skatteverket)*
- Ert kvalitetssystem (inklusive rutiner och instruktioner)
- Kopia på protokoll från ledningens genomgång
- Kopia på protokoll från utförda interna revisioner

* Erfordras inte för statlig-, kommunal- eller landstingsverksamhet

Av ert kvalitetssystem ska bl.a. följande framgå:

- 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.
- Det anmälda organets organisatoriska ställning i den juridiska personen i det fall verksamheten som anmält organ endast berör en del av den juridiska personen. Detta får gärna göras med hjälp av organisationsscheman.
- På vilket sätt ni har säkerställt att ni kan ge ersättning till era kunder om ni skulle bli skadeståndsskyldiga mot dem med anledning av er verksamhet som anmält organ
- Vilka nyckelpersoner som kommer att arbeta i det anmälda organet, inklusive huvudsakliga arbetsuppgifter, ansvar och befogenheter samt era rutiner för kvalificering av personal
- Vid certifiering ska certifieringsprocessen beskrivas och certifieringsordningen vara publik

Bilagorna bifogar ni efter att ha klickat på "Skicka-knappen".

Bekräftelse på ansökan kommer att skickas till er inom fem arbetsdagar.