

Bilaga till ansökan om att bli anmält organ för uppgifter enligt 305/2011/EU byggproduktförordningen (CPR)

Formuläret används för både nyansökan och förändrad omfattning

Denna bilaga skall fyllas i vid ansökan om att bli utsedd till anmält organ för uppgifter i samband med bedömning av överensstämmelse enligt harmoniserad unionslagstiftning. Bilagan skall även användas vid ansökan om ändrad omfattning av anmälan.

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

1. Verksamhet och ägarstruktur

- a) Beskriv nuvarande verksamhet och ägarstruktur utifrån kraven i Artikel 43 i CPR eller hänvisa till bifogad information

| |
|--|
| |
|--|

2. Omfattning av ansökan

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

| Kommis-sions-beslut | Produktfamilj/ Produkt | Avsedd användning | AVCP-system | Teknisk specifikation (standard) * |
|----------------------------|-----------------------------------|--------------------------|--------------------|-------------------------------------------|
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

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

Bilaga till ansökan om att bli anmält organ för uppgifter enligt 305/2011/EU byggproduktförordningen (CPR)

Formuläret används för både nyansökan och förändrad omfattning

- b) Användning av anläggningar utanför det anmälda organets provningslaboratorium enligt Artikel 46 i CPR. Beskriv omfattning av ansökan eller hänvisa till bifogad information.

| <i>Kommis-sions-beslut</i> | <i>Produktfamilj/ Produkt</i> | <i>Avsedd användning</i> | <i>AVCP-system</i> | <i>Teknisk specifikation (standard) *</i> |
|----------------------------|-----------------------------------|--------------------------|--------------------|-------------------------------------------|
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

* 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.

| <i>Grundläggande egenskap</i> | <i>Teknisk specifikation*</i> | <i>Typ av organ</i> |
|------------------------------------------------------|-------------------------------|-----------------------|
| <input type="checkbox"/> Reaktion vid brandpåverkan | | Provningslaboratorium |
| <input type="checkbox"/> Brandmotstånd | | Provningslaboratorium |
| <input type="checkbox"/> Utvändig brandpåverkan | | Provningslaboratorium |
| <input type="checkbox"/> Bullerdämpning | | Provningslaboratorium |
| <input type="checkbox"/> Emissioner av farliga ämnen | | Provningslaboratorium |

Bilaga till ansökan om att bli anmält organ för uppgifter enligt 305/2011/EU byggproduktförordningen (CPR)

Formuläret används för både nyansökan och förändrad omfattning

2. Underleverantörer

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

Ja, fortsatt till punkt 2 b-d

Nej, gå vidare till punkt 3

b) Ange underleverantörens företagsnamn

c) Ange för vilka uppgifter underleverantören 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.

3. Deltagande i samordningsgrupper och standardisering

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

b) Beskriv eller hänvisa till dokumentation kring hur ni avser att uppfylla kraven på deltagande i standardisering enligt Artikel 43.11

Bilaga till ansökan om att bli anmält organ för uppgifter enligt 305/2011/EU byggproduktförordningen (CPR)

Formuläret används för både nyansökan och förändrad omfattning

4. Ackreditering

a) Är ni idag ackrediterade för den kontrollformsstandard som ansökan om att bli utsedd till anmält organ avser?

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 17025:2018 - 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

(utöver dem som listas i ansökningsformuläret)

1. Utdrag ur ert ledningssystem, som redovisar hur ni implementerat kraven i aktuell kontrollformsstandard och Swedacs föreskrifter.
 2. Certifieringsordning/certifieringsregler mot vilka certifiering skall ske, inklusive kravspecifikationer (för certifieringsorgan)
 3. Dokumentation av utvärdering av personalens kompetens
 4. 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. Samtliga rutiner där förändringar gjorts till följd av utökningen bifogas.
 5. 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.
-