**Smlouva o přezkumu certifikátu EU přezkoušení typu**

**č. 063/2024**

uzavřená podle občanského zákoníku č. 89/2012 Sb., § 1724 a další

# Účastníci smlouvy

|  |  |
| --- | --- |
| Objednatel: | AVEC CHEM s.r.o.Chrudimská 1555, 535 01 PřeloučIČ: 25271016DIČ: CZ25271016 |
| kterého zastupuje: | xxxxxxxxxxxxxxxxxxxx |
| a |  |
| Vykonavatel: | VÚBP, v.v.i.Oznámený subjekt 1024Jeruzalémská 1283/9, 110 00 Praha 1IČ: 00025950DIČ: CZ00025950*veřejná výzkumná instituce zřízena MPSV ČR k 1. 1. 2007, číslo jednací 2008/15605-63* |
| kterého zastupuje: | Ing. Jiří Tilhon, Ph.D., LL.M.*na základě delegování pravomoci pro vedoucího OZC ze dne 1. 2. 2019* |

na základě žádosti zaregistrované dne 25. 4. 2024 pod číslem S-080/2024

**uzavřeli spolu tuto smlouvu**

# Předmět smlouvy

V souladu s nařízením (EU) 2016/425 příloha V čl. 7 vykonavatel přezkoumá typ OOP, a pokud je to vzhledem k provedeným změnám nutné, provede příslušné zkoušky s cílem zajistit, aby schválený typ i nadále splňoval příslušné základní požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost. Shledá-li vykonavatel, že schválený typ i nadále splňuje příslušné požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost, vydá nový certifikát EU přezkoušení typu. Certifikát EU přezkoušení typu bude vydán rovněž v anglické verzi.

Vykonavatel bude postupovat nestranně a s náležitou odbornou péčí, v souladu s požadavky nařízení (EU) 2016/425 a zákona č. 90/2016 Sb., a dále uvedených harmonizovaných norem a specifikací.

# Identifikační údaje o výrobku

|  |  |
| --- | --- |
| Název:  | **P-Can** |
| Typ: | **A2SXP3** |
| Číslo stávajícího certifikátu: | 1024/E-040/2019 | platný od: 3. 5. 2019 do: 3. 5. 2024 |
| Výrobce: | AVEC CHEM s.r.o., Chrudimská 1555, 535 01 Přelouč |
| Popis a určení výrobku: | Kombinovaný filtr P-CAN ve spojení s vhodnou maskou slouží k ochraně dýchacích orgánů uživatele proti organickým plynům a parám organických látek s bodem varu vyšším než 65 oC, proti chlorpikrinu a proti pevným a kapalným aerosolům podle návodu výrobce. |
| Kategorie OOP: | III. podle přílohy I nařízení (EU) 2016/425 |

Důvod přezkumu certifikátu EU přezkoušení typu:

1. ~~úprava schváleného typu uvedená v bodě 7.2 přílohy V nařízení~~
2. změna stavu techniky uvedená v bodě 7.3 přílohy V nařízení
3. konec platnosti certifikátu

Protože nedošlo ke změně výrobku, ale z hlediska ochrany došlo k rozdělení na dvě varianty, dodá objednatel aktualizovanou dokumentaci podle bodu IV této smlouvy.

# Technická dokumentace

**Dokumentace při úpravě schváleného typu nebo změně stavu techniky**

Objednavatel dodá vykonavateli veškerou technickou dokumentaci v rozsahu požadavků nařízení (EU) 2016/425 příloha III:

|  |
| --- |
| 1. úplný popis OOP a jeho zamýšleného použití
 |
| 1. posouzení rizika či rizik, proti kterým má OOP chránit
 |
| 1. seznam základních požadavků na ochranu zdraví a bezpečnost, které se na OOP vztahují
 |
| 1. konstrukční a výrobní výkresy a schémata OOP a jeho součástí, podsestav a obvodů
 |
| 1. popisy a vysvětlivky potřebné pro pochopení výkresů a schémat uvedených v písmeni d) a fungování OOP
 |
| 1. odkazy na harmonizované normy, které byly použity pro návrh a výrobu OOP. V případě částečného použití harmonizovaných norem se v technické dokumentaci uvedou ty části, jež byly použity
 |
| 1. pokud harmonizované normy použity nebyly anebo byly použity pouze částečně, popisy jiných technických specifikací, které byly použity s cílem splnit příslušné základní požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost
 |
| 1. výsledky konstrukčních výpočtů, kontrol a přezkoušení provedených za účelem ověření shody OOP s příslušnými základními požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost
 |
| 1. protokoly o zkouškách provedených k ověření shody OOP s příslušnými základními požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost a případně ke stanovení příslušné třídy ochrany
 |
| 1. popis prostředků použitých výrobcem během výroby OOP k zajištění shody vyráběných OOP se specifikacemi návrhu
 |
| 1. kopii návodu a informací výrobce uvedených v bodě 1.4 přílohy II nařízení
 |
| 1. u OOP vyráběných jako samostatné jednotky přizpůsobené konkrétnímu uživateli všechny nezbytné pokyny pro výrobu takového OOP na základě schváleného základního modelu
 |
| 1. u sériově vyráběných OOP, u nichž má být každý kus přizpůsoben konkrétnímu uživateli, popis opatření, která mají být přijata výrobcem během přizpůsobování a výrobního procesu s cílem zajistit, aby byl každý OOP ve shodě se schváleným typem a s příslušnými základními požadavky na ochranu zdraví a bezpečnost.
 |

# Předpisy a normy

Seznam technických harmonizovaných norem nebo jiných technických specifikací, které budou použity pro zkoušky a hodnocení:

* xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

# Zkušební vzorky

Pro přezkoušení typu a přezkoušení výrobku v rámci kontroly odebere vykonavatel:

* xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

Objednavatel umožní vykonavateli odběr vzorků v dohodnutém množství na dohodnutém místě a v dohodnutém termínu.

Náklady za vzorky a jejich dodání na místo zkoušek nese objednavatel.

Způsob výběru vzorků stanoví vykonavatel.

Vzorky mohou být prototypy. Vykonavatel má právo vyžádat si před vydáním certifikátu vzorek výsledného výrobku, který bude dodáván na trh s definitivním značením.

Zkušební vzorky, které si objednavatel nepřevezme do 30 kalendářních dnů po předání dokumentace o provedených zkouškách, budou vykonavatelem zlikvidovány.

# Seznam zkoušek

Vykonavatel provede na odebraných vzorcích dále uvedené zkoušky, o jejichž výsledcích zpracuje protokol o zkoušce.

* xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx:

|  |  |
| --- | --- |
| xxxx | xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx |
| xxxx | xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx |
| xxxx | xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx |
| xxxx | xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx |
| xxxx | xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx |

xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx.

Vykonavatel porovná výsledky zkoušek a další předložené dokumenty s požadavky vyplývajícími z nařízení (EU) 2016/425 a z harmonizovaných norem a o výsledcích zpracuje závěrečnou zprávu o certifikaci.

# Termíny

Vykonavatel zpracuje závěrečnou zprávu o certifikaci v termínu do 2 měsíců po splnění těchto podmínek:

* dodání dokumentace podle části IV. této smlouvy;
* vykonavatel obdrží platbu podle části IX. této smlouvy.

Nový certifikát EU přezkoušení typu pokud:

* dokumentace splní základní požadavky na bezpečnost a ochranu zdraví podle přílohy II. Nařízení (EU) 2016/425 a požadavky příslušné technické normy.

Vykonavatel provede zkoušky a zpracuje protokol o zkoušce a kontrolní zprávu v termínu do 3 měsíců a  po splnění těchto podmínek:

* dodání dokumentace podle části IV. této smlouvy
* dodání vzorků podle části VI. této smlouvy
* vykonavatel obdrží platbu podle části IX. této smlouvy.

Nejpozději po uplynutí výše uvedených termínů a proplacení celkové ceny podle části IX. této smlouvy předá vykonavatel objednavateli dokumentaci o kontrole.

# Platební podmínky

|  |  |
| --- | --- |
| xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx | xxxxxx,- Kč |
| xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx | xxxxxx,- Kč |
| xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx | xxxxxx,- Kč |
| xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx | xxxxxx,- Kč |
| xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx | xxxxxx,- Kč |
| xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx | xxxxxx,- Kč |
| xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx | xxxxxx,- Kč |
| Celkem | 68 000,- Kč |

Ceny jsou uvedeny bez DPH.

Pokud náklady na certifikaci převýší dohodnutou cenu, vzniká objednavateli povinnost k jejich úhradě jen tehdy, dal-li k jejich vynaložení předem nebo následně souhlas.

# Ověřování shody pro OOP kategorie III

xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx.

Budou provedeny tyto zkoušky podle xxxxxxxxxxxxx:

* xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx
* xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

Následně objednavatel požádá vykonavatele nejpozději do 12 měsíců od vydání certifikátu o provedení pravidelné každoroční kontroly výrobku, uvedeného v části III. této smlouvy, ve smyslu nařízení (EU) 2016/425 příloha VII (Modul C2).

Za splnění požadavků na kontrolu je odpovědný objednavatel. O kontrole výrobku bude uzavřena samostatná smlouva mezi objednavatelem a vykonavatelem.

Nedodržení těchto podmínek je důvodem ke zrušení certifikátu.

# Prohlášení objednavatele

Objednavatel prohlašuje, že:

* bude dodržovat příslušné požadavky související s EU přezkoušením typu;
* přijal pro účely EU přezkoušení typu veškerá opatření nezbytná k jeho provedení, včetně možnosti prostudování dokumentace a přístupu do všech prostorů, k záznamům a k pracovníkům;
* bude uplatňovat nároky, pokud jde o certifikaci, pouze v rozsahu, pro který byl certifikát udělen;
* nebude používat svou certifikaci výrobku způsobem, který by mohl ohrozit pověst oznámeného subjektu a nebude činit žádná vyjádření stran své certifikace výrobku, která by mohl oznámený subjekt považovat za zavádějící nebo neoprávněná;
* při zrušení certifikátu přestane používat veškerý propagační materiál obsahující jakýkoli odkaz na EU přezkoušení typu a vrátí všechny certifikační dokumenty, které si oznámený subjekt vyžádá;
* bude využívat certifikaci pouze k vyjádření toho, že certifikované výrobky jsou ve shodě se specifikovanými normami;
* bude se snažit zajistit, aby žádný certifikát nebo zpráva ani jakákoli jejich část nebyly používány zavádějícím způsobem;
* při odkazování na svou certifikaci ve sdělovacích prostředcích, jako např. v dokumentech, brožurách nebo v reklamě, vyhoví požadavkům oznámeného subjektu.
* v případě udělení certifikátu povede záznamy o stížnostech a o všech opatřeních k nápravě, které se týkají certifikovaného výrobku. Tyto záznamy na žádost vykonavatele předloží ke kontrole v rámci dozoru nad certifikátem.
* bude informovat vykonavatele o všech změnách, které významně ovlivní provedení nebo specifikaci výrobku, z nichž by mohlo vyplývat, že výrobek již nevyhovuje požadavkům certifikačního systému. Jedná se například o zamýšlenou modifikaci výrobku, výrobního procesu nebo systému jakosti, který má vliv na shodu výrobku.

# Závěrečná ustanovení

Tato smlouva má 5 stran a byla sepsána ve dvou vyhotoveních, z nichž jedno obdrží objednavatel a jedno obdrží vykonavatel. Obě vyhotovení mají platnost originálu smlouvy.

Doplňky k této smlouvě i jakékoli její změny mohou být provedeny jen písemně a musí s nimi souhlasit obě strany. Jinak se k nim nepřihlíží.

Tato smlouva bude uveřejněna v registru smluv podle zákona č. 340/2015 Sb., o registru smluv.

Smluvní strany prohlašují, že tuto smlouvu uzavřely podle svého svobodného rozhodnutí, nikoli pod nátlakem nebo v tísni.

Podpisy

|  |  |
| --- | --- |
| Objednavatel: | Vykonavatel: |
| ................................................................ | ................................................................ |
| Místo: Přelouč, Česká republika | Místo: Praha, Česká republika |
| Dne: 15. 7. 2024 | Dne: 10. 7. 2024 |