|  |  |
| --- | --- |
| Obsah obrázku text, Písmo, logo, design  Popis byl vytvořen automaticky | **Výzkumný institut práce a sociálních věcí Certifikační orgán pro výrobky č. 3068**  akreditovaná ČIA  podle ČSN EN ISo/IEC 17065:2013  Jeruzalémská 1283/9, 110 00 Praha 1 |

**Smlouva o EU přezkoušení typu   
osobního ochranného prostředku**

č. 083/2025

uzavřená v souladu s § 1724 odst. 2 zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů

# Účastníci smlouvy

|  |  |
| --- | --- |
| Objednavatel: | ARGUN s.r.o.  Jana Krušinky 1693/4, 500 02 Hradec Králové, Česká republika  IČ: 27399478  DIČ: CZ27399478 |
| kterého zastupuje: | xxxxxxxxxxxxxxxxxx |
| a |  |
| Vykonavatel: | Výzkumný institut práce a sociálních věcí, v. v. i.  Oznámený subjekt 1024 Jeruzalémská 1283/9, 110 00 Praha 1  IČ: 00025950 DIČ: CZ00025950  *zapsaný v registru veřejných výzkumných institucí vedeném Ministerstvem školství, mládeže a tělovýchovy* |
| kterého zastupuje: | Ing. Jiří Tilhon, Ph.D., LL.M.,  *na základě delegování pravomocí ze dne 1. 2. 2019ravomoci pro vedoucího OZC ze dne* |

na základě žádosti zaregistrované dne 28. 8. 2025 pod číslem S-122/2025

**uzavřeli spolu tuto smlouvu**

# Předmět smlouvy

Vykonavatel provede pro objednavatele posouzení shody předloženého vzorku osobního ochranného prostředku formou EU přezkoušení typu dle nařízení (EU) 2016/425 modulu B, vyhotoví protokol o zkoušce a závěrečnou zprávu o certifikaci.

V případě, že výsledky EU přezkoušení typu vyhoví požadavkům nařízení (EU) 2016/425, vystaví vykonavatel certifikát EU přezkoušení typu pro předložený výrobek. 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: | Balistická vesta pro skryté nošení |
| Typ: | produktová řada LS ARGUN a její varianty LS35, LS37, LS38, LS39 |
| Výrobce: | ARGUN s.r.o., Hradec Králové |
| Popis a určení výrobku: | Balistická vesta je určena na ochranu trupu těla v oblasti hrudního koše. Je určena na skryté i viditelné nošení na těle. |
| Kategorie OOP: | III. podle přílohy I. nařízení (EU) 2016/425 |

Postup posuzování shody podle nařízení (EU) 2016/425:

EU přezkoušení typu (modul B) podle přílohy V a shoda s typem založená na zabezpečování kvality výrobního procesu dle nařízení (EU) 2016/425 přílohy VIII, modul D.

# Technická dokumentace výrobku

Objednavatel dodá vykonavateli veškerou technickou dokumentaci potřebnou k ověření shody 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. |

Pozn.: Bez dodání dokumentace podle bodů a), b), c), f) a k) nebude EU přezkoušení typu zahájeno. Dokumentace podle bodů g), i) a m) je požadována jen v popsaných případech, které nejsou běžné.

# Předpisy a normy

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

xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

# Zkušební vzorky

Pro přezkoušení typu odebere vykonavatel xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx. 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 a požadavků

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

xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

* Základní zdravotní a ergonomické požadavky;
* Značení a označení velikosti výrobku;
* Informace poskytované výrobcem (návod na použití);

Objednavatel předložil Protokol o zkoušce xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx.

Pokud výrobek nevyhoví některým požadavkům, je možno po dohodě s objednavatelem příslušné zkoušky za daných podmínek opakovat. Po dohodě s objednavatelem je v takovém případě rovněž možno zkoušky předčasně ukončit.

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

Zkoušky a protokol o zkoušce – nejpozději 2 měsíců po:

* dodání dokumentace podle části IV. této smlouvy;
* dodání vzorků podle části VI. této smlouvy;

Vykonavatel zpracuje závěrečnou zprávu o certifikaci v termínu do tří týdnů po zpracování protokolu o zkoušce.

Certifikát EU přezkoušení typu bude vydán pokud:

* vzorky a dokumentace splní základní požadavky na bezpečnost a ochranu zdraví podle přílohy II. Nařízení (EU) 2016/425 a požadavky použitých norem;
* bude zaplacena faktura 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 přezkoušení.

# Platební podmínky

|  |  |
| --- | --- |
| xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx | xxxxxxxxxxxxxx |
| xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx: | xxxxxx,- Kč |
| xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx: | xxxxxx,- Kč |
| xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx: | xxxxxx,- Kč |
| Cena celkem: | 75 000,- Kč |

Ceny jsou uvedeny bez DPH.

Pokud výrobek nevyhoví některým požadavkům a bude po dohodě s objednavatelem potřeba některé zkoušky nebo hodnocení opakovat, budou tyto úkony fakturovány nad rámec dohodnuté ceny. Po dohodě s objednavatelem je rovněž možno certifikaci předčasně ukončit. Vykonavatel bude v takovém případě fakturovat pouze skutečně vynaložené náklady.

Fakturace bude provedena po dokončení zkoušek a certifikát bude vydán po zaplacení faktury.

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

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 VIII (Modul D).

Za splnění požadavků na kontrolu je odpovědný objednavatel, který o provedení kontroly požádá vykonavatele. O kontrole výrobku a kontrole nehomogenity výroby 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 je vyhotovena ve dvou výtiscích – pro objednatele a vykonavatele. Obě vyhotovení mají platnost originálu smlouvy.

Pokud se objeví případné nejasnosti, budou řešeny zástupci obou stran.

Tato smlouva může být změněna nebo opravena na základě požadavku jedné ze stran pouze písemně na základě souhlasu obou stran. Jinak se k nim nepřihlíží.

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

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

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| V Hradci Králové | Dne 23. 9. 2025 |  | V Praze | dne 18. 9. 2025 |
| Razítko | |  | Razítko | |
|  |
| Objednavatel | |  | Vykonavatel  Ing. Jiří Tilhon, Ph.D., LL.M. | |
|  | |  |  | |
| podpis | |  | Podpis | |