



ÚŘAD PRO TECHNICKOU NORMALIZACI,
METROLOGII A STÁTNÍ ZKUŠEBNICTVÍ

Technický a zkušební ústav stavební
Praha, s.p.
Ing. Jozef Pôbiš
Předseda Komise koordinačního
pracoviště
Prosecká 811/76a
190 00 Praha 9

Váš dopis značky / ze dne
ÚCOV/122/14 2014-09-02

Naše značka
08314/4000/2014-3

Vyřizuje / linka
Mgr. Holušová/233

Praha
2015-02-04

Vážený pane předsedo Komise koordinačního pracoviště,

odbor státního zkušebnictví posoudil Vaši žádost o metodické usměrnění, týkající se možnosti využít výsledky zkoušek z akreditovaných zkušebních laboratoří výrobců při posuzování shody stavebních výrobků autorizovanou osobou podle nařízení vlády č. 163/2002 Sb., v platném znění. Ve své žádosti uvádíte dvě varianty: a) uzavření smlouvy o subdodávkách mezi AO a akreditovanou zkušební laboratoří výrobce, b) akceptování výsledků od zkušební laboratoře výrobce, pokud tyto výsledky předloží žadatel o certifikaci (tedy stejný právní subjekt, který provozuje dotýčnou laboratoř).

Tento problém jsme opakovaně konzultovali s řídicím výborem Komise pro posuzování shody a dospěli jsme k následujícímu stanovisku:

Ad a)

Autorizovaná osoba (AO) nemůže uzavřít s akreditovanou laboratoří výrobce smlouvu o subdodávce, zejména pokud se tato má týkat přímo výrobků daného výrobce. Využití subdodávek je při činnosti AO obecně možné pouze za podmínky, že subdodavatel splňuje stejné požadavky na odbornou způsobilost, nestrannost a nezávislost jako sama AO. Je tedy zřejmé, že při certifikaci konkrétního výrobku nemůže laboratoř výrobce uspokojivě prokázat svoji nezávislost na výsledcích zkoušek vlastního výrobku.

Ad b)

V případech postupu posuzování shody podle §§ 5, 5a a 7 zkušební protokoly z akreditované laboratoře výrobce nemohou být použity pro účely posouzení shody autorizovanou osobou. Mohou být využity pouze jako „podklady předložené výrobcem“, tedy jako informace o technických parametrech výrobku.

V případech postupu posuzování shody podle § 6 autorizovaná osoba pouze ověřuje, zda výrobce provedl nebo nechal provést zkoušky typu výrobku, tj. výrobce může tuto skutečnost dokladovat zkušebním protokolem z vlastní akreditované laboratoře.

Rádi bychom Vás také informovali o tom, že odbor státního zkušebnictví pracuje na analýze srovnatelných přístupů z hlediska rozhodnutí 768/2008/ES, směrnic Nového legislativního rámce a nařízení č. 305/2011 (EU). Na základě této analýzy bude připravena souhrnná informace řešící otázku subdodávek, která bude rozeslána všem autorizovaným osobám v sektoru státního zkušebnictví.

S pozdravem

Ing. Květuše Včelová
ředitelka odboru státního zkušebnictví