



Príloha č. 6 Kontrolné otázky (Checklist)

Príloha č. 6

ORGANIZAČNÉ A VŠEOBECNÉ POŽIADAVKY				
Právne postavenie a organizačná štruktúra				
Požiadavka	Kontrolovaná oblasť	Príklad dôkazu	ÁNO/NIE	Poznámka
1. kontrolovaný subjekt je fyzickou osobou - podnikateľom s miestom podnikania na území Slovenskej republiky alebo právnickou osobou so sídlom na území Slovenskej republiky, § 12 ods. 1 písm. a) zákona o zhode (EA-2/17 M:2016 por. č. 5. 1)	Stanovy spoločnosti	Zriaďovacia listina, stanovky spoločnosti		
	Výpis z Obchodného registra SR - kontrolovaný subjekt nie je povinný predkladať tento výpis, úrad je povinný zabezpečiť si ho prostredníctvom portálu https://oversi.gov.sk sám.	Výpis z OR SR		
	Dokumentácia o činnostiach organizácie, ku ktorej kontrolovaný subjekt patrí (ak existuje) a jej vzťah ku kontrolovanému subjektu	Príručka kvality		
	Dokumentácia o subjektoch, ktoré kontrolovaný subjekt vlastní (ak existujú), či už v členskom štáte alebo mimo neho, a vzťah s týmito subjektmi	výpis z OR SR, Príručka kvality		
	Opis organizačnej štruktúry a riadiacich zamestnancov kontrolovaného subjektu	Príručka kvality		
	Opis funkcií, zodpovedností a právomocí vrcholového manažmentu	Príručka kvality		
	Zoznam všetkých zamestnancov, ktorí majú vplyv na činnosti posudzovania zhody	Príručka kvality		
	Dokumentácia o akreditácii relevantná pre kontrolovaný subjekt	Osvedčenie o akreditácii		
2. kontrolovaný subjekt je povinný konať a vystupovať	Kontrolovaný subjekt musí mať zavedené potrebné politiky a postupy, tak aby sa rozlíšili			



ako autorizovaná osoba len v rozsahu udelenej autorizácie, § 21 ods. 2 písm. d) zákona o zhode (EA-2/17 M:2016 por. č. 6. 1.1)	úlohy, ktoré vykonáva ako notifikovaný orgán od ostatných vykonávaných činností. Kontrolovaný subjekt musí mať pre každý postup posudzovania zhody a pre každý druh alebo kategóriu produktov vo vzťahu, ku ktorým bol orgán notifikovaný, k dispozícii nevyhnutné popisy postupov, podľa ktorých sa vykonáva posudzovanie zhody tak, aby sa zabezpečila transparentnosť a reprodukovateľnosť týchto postupov.			
Nezávislosť a nestrannosť				
3. kontrolovaný subjekt je treťou stranou, nezávislou od toho, kto žiada o posudzovanie zhody určeného výrobku, alebo nezávislou od určeného výrobku, ktorý posudzuje, § 12 ods. 1 písm. b) zákona o zhode (EA-2/17 M:2016 por. č. 5. 2)	Dokumentácia o štruktúrach, stratégiách a postupoch na zaručenie a podporu zásad nestrannosti celej organizácie, všetkých zamestnancov a všetkých činností posudzovania vrátane etických pravidiel a kódexu správania.	Príručka kvality Organizačná schéma		
	Kontrolovaný subjekt musí preukázať, že nie je výrobca, splnomocnený zástupca, dodávateľ alebo obchodný konkurent akejkoľvek z týchto strán a nesmie ponúkať alebo poskytovať (rovnako nesmie ponúkať alebo poskytovať v minulosti) poradenstvo alebo odporúčania v oblasti návrhu, konštrukcie, predaja alebo opravy daných výrobkov. Tým však nie je vylúčená možnosť výmeny technických informácií a usmernení medzi výrobcom, splnomocneným zástupcom, dodávateľmi a AO/NO.	Príručka kvality Organizačná schéma		
4. kontrolovaný subjekt, členovia jeho riadiaceho orgánu a zamestnanci zodpovední za výkon posudzovania zhody určeného výrobku nie sú návrhári, výrobcovia, dodávatelia, osoby, ktoré	Dokumentácia o ďalších službách, ktoré poskytuje kontrolovaný subjekt (ak existujú) (napríklad konzultácie, odborná príprava atď.).	Príručka kvality, Výpis z OR SR, marketingové materiály, Vyhlásenie zamestnancov, Osobné zložky		



<p>vykonávajú inštaláciu, nákupcovia, vlastníci, používatelia ani osoby, ktoré vykonávajú opravu určeného výrobku ani zástupcovia týchto strán a nie sú priamo zapojení do navrhovania, výroby alebo konštrukcie, uvedenia na trh, inštalácie, používania alebo údržby určeného výrobku, ani nezastupujú osoby zapojené do týchto činností, čo však nevylučuje možnosť použitia určeného výrobku, ktorý je potrebný na výkon činností orgánu posudzovania zhody (kontrolovaného subjektu) alebo možnosť použitia určeného výrobku na osobné účely,</p> <p>§ 12 ods. 1 písm. c) zákona o zhode (EA-2/17 M:2016 por. č. 5. 2)</p>	<p>Uvedené osoby nesmú byť priamo alebo nepriamo zapojené do žiadnej z uvedených činností, ani nezastupujú osoby zapojené do týchto činností. Uvedené sa vzťahuje na činnosť jednotlivých zamestnancov (fyzických osôb), ale aj na činnosť celého kontrolovaného subjektu, čiže celej právnickej osoby, ktorá žiada o autorizáciu.</p>	<p>Príručka kvality, Výpis z OR SR, marketingové materiály, Vyhlásenie zamestnancov, Osobné zložky</p>		
<p>5. kontrolovaný subjekt, členovia jeho riadiaceho orgánu a zamestnanci zodpovední za výkon posudzovania zhody určeného výrobku sa nepodieľajú na žiadnych činnostiach, ktoré by mohli ovplyvniť ich nezávislý posudok alebo bezúhonnosť vo vzťahu k výkonu posudzovania zhody určeného výrobku, pre ktoré chce byť autorizovaný, najmä ak ide o</p>	<p>Zamestnanci (interní, externí) kontrolovaného subjektu sa podpisom alebo ekvivalentným spôsobom formálne zaviazujú dodržiavať pravidlá definované kontrolovaným subjektom. Záväzok musí zahŕňať zachovanie dôvernosti a nezávislosti od obchodných a iných záujmov alebo vzťahov vyplývajúcich z akýchkoľvek existujúcich alebo predchádzajúcich spojení so zákazníkmi, ktoré by mohli mať za následok konflikt záujmov.</p> <p>To obzvlášť platí na poradenské a konzultačné služby, ktoré možno považovať za účasť na návrhu, výrobe, uvádzaní do prevádzky, oprave</p>	<p>Analýza rizík, Vyhlásenie nezávislosti, nestrannosti, Konzultácie – web stránka, Pracovné zmluvy, Etické kódexy, Dokumentácia preukazujúca riadenie možného konfliktu záujmu</p>		



poradenské služby, § 12 ods. 1 písm. d) zákona o zhode (EA-2/17 M:2016 por. č. 5. 2)	alebo marketingu posudzovaných výrobkov alebo na návrhu a implementácii posudzovaného systému kvality.			
	Kontrolovaný subjekt má mať zdokumentovaný možný konflikt záujmu, sledovať ho, riadiť ho a predchádzať jeho vzniku. Má mať postup a spôsob riešenia potenciálneho konfliktu záujmov.			
6. kontrolovaný subjekt zabezpečí, aby činnosť jeho organizačnej zložky alebo činnosť subdodávateľa, ktorým je tretia osoba, s ktorou uzavrel zmluvu o výkone činností spojených s posudzovaním zhody určeného výrobku (ďalej len „subdodávateľ“), neovplyvňovali dôvernosť, objektivitu alebo nestrannosť jeho výkonu posudzovania zhody určeného výrobku, § 12 ods. 1 písm. e) (EA-2/17 M:2016 por. č. 5. 2)	Ak kontrolovaný subjekt nevie zabezpečiť celý rozsah potrebných skúšok na vlastnom alebo prenajatom zariadení je potrebné doložiť aj informáciu o úrovni zabezpečenia skúšok formou zmluvy s treťou osobou o výkone činností spojených s posudzovaním zhody (subdodávateľ). Kontrolovaný subjekt je povinný zabezpečiť, aby činnosti subdodávateľa alebo organizačných zložiek kontrolovaného subjektu, vrátane pracovísk alebo pobočiek, neovplyvňovali dôvernosť, objektivitu alebo nestrannosť jeho činností posudzovania zhody.	Príručka kvality, Zmluva so subdodávateľom Pracovné zmluvy, dohody, vyhlásenie nestrannosti		
	Ak kontrolovaný subjekt zabezpečuje skúšanie formou subdodávok (najviac 40 % na technický predpis, a napr. v prípade nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 145/2016 Z. z. o sprístupňovaní meradiel na trhu, na každý druh meradla), je povinný predložiť ÚNMS SR kópie zmlúv so spôsobilými subdodávateľmi.	Príručka kvality, Zmluva so subdodávateľom Pracovné zmluvy, dohody, vyhlásenie nestrannosti		
	Kontrolovaný subjekt nemôže za žiadnych okolností zadať všetky svoje činnosti subdodávateľovi, lebo notifikácia by v tom prípade nemala zmysel.			
	Kontrolovaný subjekt môže zadať iba úlohu, na ktorej výkon je sám spôsobilý. Nesmie dôjsť k situácii, že kontrolovaný subjekt zadá časť práce subdodávateľovi, lebo sám nemá potrebnú spôsobilosť a znalosti.			



	Pracovníci kontrovaného subjektu musia mať technickú kvalifikáciu, aby mohli posúdiť výsledky skúšok subdodávateľov. Kontrovaný subjekt nesmie obmedzovať svoju činnosť na čisto administratívne funkcie.			
	Kontrovaný subjekt musí viest' evidenciu všetkých svojich činností zadaných formou subdodávky a systematicky ju aktualizovať.			
	Informácie o subdodávateľských činnostiach a spôsobilosti subdodávateľov a/alebo dcérskych spoločností musia byť stále k dispozícii, aby mohol notifikujúci orgán prijať všetky potrebné opatrenia a na požiadanie ich bezodkladne poskytnúť Komisii a ostatným členským štátom.			
	Výrobca môže poskytnúť protokoly o skúškach alebo iné prvky technickej dokumentácie. Kontrovaný subjekt môže zohľadniť tieto protokoly, ak preberá plnú zodpovednosť za výsledky. Kontrovaný subjekt môže akceptovať výsledky skúšok vykonaných výrobcom v rámci posudzovania zhody za predpokladu, že toto zohľadnenie zdôvodní.			
	Opis spôsobu, akým kontrovaný subjekt zabezpečuje, že činnosti organizačných zložiek, subdodávateľov a externých odborníkov neovplyvňujú jeho nezávislosť, nestrannosť a objektivitu.			
	Zmluvy a iné dohody so subdodávateľmi a externými odborníkmi, predovšetkým pokiaľ ide o nestrannosť, nezávislosť, konflikt záujmov (priložiť štandardný vzor zmluvy). Kontrovaný subjekt musí so svojimi subdodávateľmi vo všetkých prípadoch uzavrieť záväznú dohodu/zmluvu, aby sa zabezpečilo splnenie jeho všeobecných povinností.			



<p>7. Autorizovaná osoba môže so súhlasom žiadateľa o posudzovanie zhody určeného výrobku zabezpečiť výkon niektorých činností posudzovania zhody určeného výrobku prostredníctvom svojej organizačnej zložky alebo subdodávateľa, o čom informuje úrad. Autorizovaná osoba zodpovedá za to, že organizačná zložka alebo subdodávateľ spĺňa príslušné autorizačné požiadavky. Subdodávateľ je povinný vykonávať činnosti, ktoré sú predmetom subdodávky, nezastupiteľne.</p> <p>§ 21 ods. 9 zákona o zhode</p> <p>8. Autorizovaná osoba môže uznať výstupné dokumenty orgánu posudzovania zhody podľa § 22 ods. 5.</p> <p>§ 21 ods. 10 zákona o zhode</p> <p>§ 22 ods. 5.:</p> <p>Ak hospodársky subjekt zodpovedný za výkon posudzovania zhody určeného výrobku nevie vykonať všetky potrebné skúšky a merania, ktoré sú podkladom na posudzovanie zhody určeného výrobku vykonávané podľa odseku 1 písm. a) alebo podľa odseku 3, môže požiadať o posudzovanie zhody určeného výrobku orgán</p>	<p>Kontrolovaný subjekt zadávajúci subdodávky je zodpovedný za všetky činnosti, na ktoré sa vzťahuje notifikácia. Zadávanie subdodávok neznamená delegovanie právomocí alebo povinností. Výstupné dokumenty posudzovania zhody sa vždy vydávajú v mene a v rámci zodpovednosti kontrolovaného subjektu. Preto musí byť kontrolovaný subjekt zadávajúci subdodávky spôsobilý preskúmať prácu subdodávateľa s ohľadom na všetky prvky a musí prijať konečné rozhodnutie.</p> <p>Kontrolovaný subjekt musí so svojimi subdodávateľmi vo všetkých prípadoch uzavrieť záväznú dohodu/zmluvu, aby sa zabezpečilo splnenie jeho všeobecných povinností.</p> <p>Kontrolovaný subjekt musí zabezpečiť, aby jeho subdodávatelia mali potrebnú spôsobilosť a túto spôsobilosť si udržiavali, napríklad vykonávaním pravidelných hodnotení a pravidelným informovaním sa o podrobnostiach týkajúcich sa plnenia ich úloh. Kontrolovaný subjekt musí byť takisto schopný preukázať, že jeho subdodávatelia spĺňajú požiadavky stanovené v príslušných harmonizačných právnych predpisoch Únie.</p> <p>Spôsobilosť subdodávateľa môže byť preukázaná akreditáciou, alebo kontrolovaný subjekt musí mať zavedený systém preverovania spôsobilosti subdodávateľa spôsobilými zamestnancami kontrolovaného subjektu. Kontrolovaný subjekt musí uchovávať k dispozícii pre notifikujúci orgán príslušnú dokumentáciu týkajúcu sa posúdenia kvalifikácie subdodávateľa alebo dcérskej spoločnosti a práce, ktorú vykonali podľa príslušných harmonizačných právnych predpisov Únie.</p>			
---	--	--	--	--



posudzovania zhody akreditovaný podľa osobitného predpisu alebo iný orgán posudzovania zhody.	Sériové subdodávky (t.j. subdodávka subdodávky) nie sú akceptované.			
9. kontrolovaný subjekt a jeho zamestnanci vykonávajú posudzovanie zhody určeného výrobku na najvyššej odbornej úrovni a nevyhnutnej technickej odbornej spôsobilosti v danej oblasti a nepodliehajú žiadnym tlakom ani stimulom, najmä finančným, ktoré by mohli ovplyvniť ich rozhodnutie alebo výsledky výkonu posudzovania zhody určeného výrobku zo strany osôb alebo skupín osôb, ktoré majú záujem na výsledku týchto činností § 12 ods. 1 písm. f) zákona o zhode (EA-2/17 M:2016 por. č. 5. 2)	Zamestnanci (interní, externí) kontrolovaného subjektu sa podpisom alebo ekvivalentným spôsobom formálne zaviazujú dodržiavať pravidlá definované kontrolovaným subjektom.	Vyhlásenie nestrannosti, Príručka kvality, Vyhlásenie zamestnancov Pracovné náplne Zaškoľovací plán, Plán vzdelávania		
10. je zabezpečená nestrannosť orgánu posudzovania zhody (kontrolovaného subjektu), členov jeho riadiaceho orgánu a zamestnancov (interných aj externých) zodpovedných za výkon posudzovania zhody určeného výrobku, § 12 ods. 1 písm. k) zákona o zhode (EA-2/17 M:2016 por. č. 5. 2)	Kontrolovaný subjekt zabezpečí nestrannosť výkonov vo vzťahu k činnostiam pri posudzovaní zhody a nezaujatosť v rozhodnutiach vo vzťahu k záujmom výrobcov a iných subjektov, ktoré by mohli mať z určitého výsledku posudzovania prospech. Táto skutočnosť môže byť preukázaná napr. čestným vyhlásením štatutárneho zástupcu kontrolovaného subjektu, ktoré musí zahŕňať aj informáciu o nezávislosti, tak od sféry výroby, ako aj od potenciálnych užívateľov určených výrobkov, ktoré sú predmetom posudzovania	Vyhlásenie riadiacich zamestnancov, Vyhlásenie zamestnancov		



	<p>zhody.</p> <p>Je neprípustné, aby kontrolovaný subjekt bol súčasťou obchodnej organizácie alebo výrobného podniku, ktorých produkcia (tovar) je predmetom činnosti AO/NO. Neprípustné sú kapitálové vstupy do AO/NO, poskytovanie osobitných výhod v obchodnom styku, osobitných podnikateľských úverov a pod.</p>			
	<p>Dokumentácia o nestrannosti vrcholového manažmentu a zamestnancov podieľajúcich sa na činnostiach posudzovania zhody.</p>	<p>Vyhlásenie riadiacich zamestnancov,</p> <p>Vyhlásenie zamestnancov</p>		
<p>11. Odmeňovanie členov riadiaceho orgánu posudzovania zhody a jeho zamestnancov zodpovedných za výkon posudzovania zhody určeného výrobku nezávisí od počtu vykonaných posudzovaní zhody určeného výrobku ani výsledkov týchto posudzovaní, § 12 ods. 1 písm. l) zákona o zhode (EA-2/17 M:2016 por. č. 5. 2)</p>	<p>Pracovné zmluvy a iné dohody s internými zamestnancami, predovšetkým pokiaľ ide o nestrannosť, nezávislosť, konflikt záujmov, odmeňovanie.</p>	<p>Pracovné zmluvy, Vyhlásenie nestrannosti</p>		
POŽIADAVKY NA ZDROJE				
Finančné zdroje				
<p>12. kontrolovaný subjekt má technické prostriedky a prístrojové vybavenie potrebné na splnenie technických činností a administratívnych činností spojených s výkonom</p>	<p>Kontrolovaný subjekt musí preukázať, že má nevyhnutné finančné prostriedky na primeraný výkon technických a administratívnych úloh spojených s činnosťami posudzovania zhody a má prístup ku všetkým potrebným zariadeniam alebo vybaveniu.</p>			



posudzovania zhody určeného výrobku a má prístup ku všetkým potrebným zariadeniam alebo k potrebnému vybaveniu § 12 ods. 1 písm. i) zákona o zhode	Kontrolovaný subjekt predloží doklad o ekonomickej stabilite subjektu (napr. výročné správy, správy audítorov, vrátane základných účtovných výkazov, informácie o vlastníctve nehnuteľností, podnikateľský zámer, vlastné prostriedky).			
	Dokumentácia o finančných zdrojoch potrebných na vykonávanie činností posudzovania zhody, súvisiacich operácií vrátane existujúcich záväzkov v súvislosti s výstupnými dokumentmi posudzovania zhody vydanými na preukázanie nepretržitej životaschopnosti kontrolovaného subjektu a zhody s rozsahom certifikovaných výrobkov.			
Vybavenie				
13. kontrolovaný subjekt má technické prostriedky a prístrojové vybavenie potrebné na splnenie technických činností a administratívnych činností spojených s výkonom posudzovania zhody určeného výrobku a má prístup ku všetkým potrebným zariadeniam alebo k potrebnému vybaveniu § 12 ods. 1 písm. i) zákona o zhode (EA-2/17 M:2016 por. č. 7. 2)	Opis vlastných laboratórií a skúšobného vybavenia, zdroje potrebné na vykonanie posúdenia zhody celého modulu alebo modulov,			
	Akreditácia laboratória.			
	Používa kontrolovaný subjekt zariadenia, ktoré sú mimo jeho trvalú kontrolu? Je zabezpečený prístup k danému zariadeniu, je zariadenie vhodné pre daný účel a je primerane udržiavané? Má kontrolovaný subjekt zmluvu/ dohodu o používaní zariadenia?			
Subdodávky				
14. kontrolovaný subjekt je schopný vykonávať posudzovanie zhody určeného	Kontrolovaný subjekt zohľadňuje stav vedeckých a technických poznatkov známych v čase uvedenia určených výrobkov na trh.			



<p>výrobku podľa § 22 a podľa technického predpisu z oblasti posudzovania zhody, v súvislosti s ktorým chce byť autorizovaný, ak ide o výkon posudzovania zhody určeného výrobku samotným orgánom posudzovania zhody alebo v jeho mene a na jeho zodpovednosť,</p> <p>§ 12 ods. 1 písm. g) zákona o zhode (EA-2/17 M:2016 por. č. 7. 3)</p> <p>15. Za činnosť podľa odseku 9 a 10 je zodpovedná autorizovaná osoba.</p> <p>§ 21 ods. 11 zákona o zhode</p>	<p>Zoznam všetkých subdodávateľov (nie jednotlivých externých odborníkov) využívaných na činnosti posudzovania zhody</p>			
	<p>Stratégia a postupy subdodávateľa</p>			
	<p>Dokumentácia preukazujúca adekvátnu základnú spôsobilosť kontrolovanému subjektu posudzovať, vyberať, uzatvárať zmluvy a overovať vhodnosť a zákonnosť činností subdodávateľa</p>			
	<p>Príklady štandardného vzoru zmluvy, v ktorej sa zakazuje ďalšie zadávanie zákaziek subdodávateľom právnickými osobami a ktorá obsahuje výslovné ustanovenia na zabezpečenie dôvernosti a riešenia konfliktu záujmov so subdodávateľmi (priložiť príklady)</p>			
	<p>Berie kontrolovaný subjekt na seba plnú zodpovednosť za úlohy vykonané subdodávateľmi alebo organizačnými zložkami (vrátane pracovísk a pobočiek), kdekoľvek sú zriadené?</p>	<p>Zmluva s klientom o výkon posúdenia zhody</p>		
	<p>Má kontrolovaný subjekt súhlas klienta na subdodávateľskú činnosť alebo činnosť vykonanú organizačnou zložkou (vrátane pracovísk a pobočiek)?</p>			
	<p>Vzal kontrolovaný subjekt do úvahy protokoly o skúškach alebo iné údaje, ktoré výrobca dodal ako súčasť technickej dokumentácie s tým, že kontrolovaný subjekt vzal na seba plnú zodpovednosť za výsledky v nich uvedené?</p>			
	<p>Berie kontrolovaný subjekt pri svojej posudzovateľskej činnosti do úvahy odsúhlasenie systému kvality aj inou NO a certifikáty vydané ktorýmkoľvek akreditovaným certifikačným orgánom, v prípade, že môže zaručiť, že tieto pokrývajú použiteľné ustanovenia daného technického predpisu z oblasti posudzovania</p>			



	zhody? (Netýka sa ISO/IEC 17025, ISO/IEC 17020, ISO/IEC 17024.)			
	Má kontrolovaný subjekt postupy, ktoré upresňujú ako vziať do úvahy odsúhlasenie systému kvality inou NO alebo certifikáty vydané akreditovanými certifikačnými orgánmi? (Netýka sa ISO/IEC 17025, ISO/IEC 17020, ISO/IEC 17024.)			
Personál				
16. kontrolovaný subjekt má pre každý postup posudzovania zhody, podľa ktorého chce kontrolovaný subjekt vykonávať posudzovanie zhody určeného výrobku, a pre každý typ alebo pre každú kategóriu určeného výrobku, pre ktorý chce byť autorizovaný, k dispozícii 1. zamestnancov s technickými znalosťami a skúsenosťami na výkon posudzovania zhody určeného výrobku podľa písmena j), § 12 ods. 1 písm. h) zákona o zhode (EA-2/17 M:2016 por. č. 7. 1)	Príručka kvality a zoznam súvisiacich dokumentácií o zavedení, údržbe a prevádzke systému riadenia kvality vrátane stratégií poverovania zamestnancov príslušnými činnosťami a vymedzenia ich zodpovedností			
	pre výkon činností spojených s rozhodovacími právomocami má kontrolovaný subjekt dostatočný počet interných zamestnancov.			
	Zoznam všetkých stálych - interných zamestnancov (technických aj administratívnych atď.) vrátane informácií o ich odbornej kvalifikácii, skúsenostiach a druhoch uzavretých zmlúv vrátane jazykových znalostí.			
	Zoznam všetkých externých zamestnancov (napríklad externých odborníkov, externých audítorov) vrátane informácií o ich odbornej kvalifikácii, praxi a druhoch uzavretých zmlúv vrátane jazykových znalostí.			
	Kvalifikačná matica spájajúca zamestnancov kontrolovaného subjektu a jeho externých odborníkov s funkciami, ktoré majú zastávať, a s oblasťami právomocí, pre ktoré orgán bol alebo chce byť notifikovaný a preukázanie uvedenej spôsobilosť preukázať napr. osobnými			



	certifikátmi, dosiahnutým vzdelaním, členstvom v odborných spoločnostiach a vedeckých radách, publikačnou činnosťou.			
	Kvalifikačné kritériá pre jednotlivé funkcie.			
17. zamestnanec orgánu posudzovania zhody (kontrolovaného subjektu) zodpovedný za výkon posudzovania zhody určeného výrobku má: 1. technickú prípravu a inú odbornú prípravu na všetky činnosti posudzovania zhody určeného výrobku, v súvislosti s ktorými chce byť kontrolovaný subjekt autorizovaný, 2. znalosti o požiadavkách posudzovania zhody určeného výrobku, ktoré chce vykonávať, a oprávnenie vykonávať toto posudzovanie zhody určeného výrobku, 3. znalosti základných požiadaviek, uplatniteľných harmonizovaných technických noriem a príslušných ustanovení harmonizačných právnych predpisov Európskej únie a všeobecne záväzných právnych predpisov, ktoré sa týkajú určeného výrobku, v súvislosti s ktorým chce byť kontrolovaný subjekt autorizovaný, 4. schopnosti potrebné na	Dokumentácia preukazujúca, že manažment kontrolovaného subjektu má primerané znalosti na zavedenie a prevádzkovanie systému: <ul style="list-style-type: none">- výberu zamestnancov využívaných počas posudzovania zhody,- overovania znalostí a skúseností týchto zamestnancov,- pridelovania úloh zamestnancom,- overovania výkonnosti zamestnancov, stanovenia a overovania ich úvodnej alebo priebežnej odbornej prípravy			
	Dokumentácia o postupe alebo postupoch výberu a priradovania interných alebo externých zamestnancov, ktorí sa podieľajú na činnostiach posudzovania zhody, vrátane podmienok pridelovania úloh externým zamestnancom a dohľadu nad ich odbornými znalosťami			
	Kontrolovaný subjekt má dôkazy preukazujúce kompetentnosť a kompetencie interných a externých zamestnancov, udržiava ich, pravidelne ich aktualizuje a sú dispozícií pri výkone kontroly			
	Vykonáva kontrolovaný subjekt monitorovanie pozorovaním na mieste alebo použitím iných spôsobov ako napr. preskúmanie správ z posudzovania zhody a spätnej väzby od zákazníkov na posúdenie výkonu zamestnancov pri posudzovaní zhody a na odporúčanie následných krokov na zlepšenie výkonu?			



<p>vydanie výstupného dokumentu posudzovania zhody, ktorý preukazuje, že sa vykonalo posudzovanie zhody určeného výrobku,</p> <p>§ 12 ods. 1 písm. j) zákona o zhode</p> <p>(EA-2/17 M:2016 por. č. 7. 1)</p>				
Procesné požiadavky				
<p>18. kontrolovaný subjekt má pre každý postup posudzovania zhody, podľa ktorého chce kontrolovaný subjekt vykonávať posudzovanie zhody určeného výrobku, a pre každý typ alebo pre každú kategóriu určeného výrobku, pre ktorý chce byť autorizovaný, k dispozícii</p> <p>2. potrebný opis postupov, podľa ktorých sa vykonáva posudzovanie zhody určeného výrobku, s cieľom zabezpečiť transparentnosť a schopnosť reprodukovateľnosti týchto postupov; musí mať zavedené zásady a postupy, ktoré rozlišujú medzi činnosťami, ktoré bude vykonávať ako autorizovaná osoba, a inými činnosťami,</p> <p>3. potrebné postupy na vykonávanie svojej činnosti, ktoré zohľadňujú veľkosť</p>	<p>Dokumentácia o postupoch týkajúcich sa činností posudzovania zhody a ďalšie súvisiace dokumenty odrážajúce rozsah činností posudzovania zhody</p>	<p>Zoznam pracovných postupov, Web sídlo kontrolovaného subjektu + Komunikačný jazyk – dokumentácia</p> <p>Príručka kvality</p>		
	<p>Kontrolné zoznamy, vzory výstupných dokumentov posudzovania zhody používané pri činnostiach posudzovania zhody</p>			
	<p>Kontrolovaný subjekt vykonáva posudzovanie zhody určeného výrobku tak, aby nedošlo k neprimeranej záťaži výrobcu, splnomocneného zástupcu výrobcu, dovozcu alebo distribútora. Autorizovaná osoba pri vykonávaní svojej činnosti zohľadňuje veľkosť podniku, odvetvie, v ktorom podniká, jeho štruktúru, stupeň zložitosti príslušnej technológie používanej pri určenom výrobku, hromadný charakter alebo sériový charakter výrobného procesu podľa základných požiadaviek.</p>			
	<p>Kontrolovaný subjekt má zavedený systém evidencie žiadostí o vykonanie posudzovania zhody, spracovania všetkých písomných</p>			



<p>podniku, odvetvie, v ktorom podniká, jeho štruktúru, stupeň zložitosti príslušnej technológie používanej pri určenom výrobku a hromadný charakter alebo sériový charakter výrobného procesu,</p> <p>§ 12 ods. 1 písm. h) zákona o zhode</p> <p>(EA-2/17 M:2016 por. č. 9. 1, 9. 3)</p> <p>19. Autorizovaná osoba vykonáva posudzovanie zhody určeného výrobku tak, aby nedošlo k neprimeranej záťaži výrobcu, splnomocneného zástupcu výrobcu, dovozcu alebo distribútora. Autorizovaná osoba pri vykonávaní svojej činnosti zohľadňuje veľkosť podniku, odvetvie, v ktorom podniká, jeho štruktúru, stupeň zložitosti príslušnej technológie používanej pri určenom výrobku, hromadný charakter alebo sériový charakter výrobného procesu podľa základných požiadaviek.</p> <p>§ 21 ods. 5 zákona o zhode</p> <p>20. Autorizovaná osoba je</p>	<p>dokladov, protokolov a správ o posúdení zhody a evidenciu vydaných certifikátov a iných výstupných dokumentov posudzovania zhody vyplývajúcich z ustanovení technických predpisov z oblasti posudzovania zhody.</p>			
	<p>Všeobecne:</p>			
	<p>Je posúdenie zhody výrobku založené na posúdení zhody so základnými požiadavkami príslušného technického predpisu z oblasti posudzovania zhody?</p>	<p>Príslušné pracovné postupy</p>		
	<p>Zvažuje kontrolovaný subjekt elementy ako je znalosť o výrobkoch a príslušné postupy posudzovania zhody, použitá technológia, výrobné techniky, aplikácia harmonizovaných noriem, regulačné požiadavky stanovené technickým predpisom z oblasti posudzovania zhody a aplikovateľné dokumenty popisujúce súčasnú prax?</p>			
	<p>Vzťahuje sa rozsah akreditácie kontrolovaného subjektu na technický predpis z oblasti posudzovania zhody alebo modul obsahujúce požiadavky a tiež na konkrétny výrobok alebo kategóriu výrobkov, ktoré je kontrolovaný subjekt kompetentný posúdiť?</p>			
<p>Vykonáva kontrolovaný subjekt posudzovania zhody v súlade s postupmi posudzovania zhody stanovenými v príslušnej harmonizovanej legislatíve EÚ?</p>				
	<p>Kritériá posudzovania zhody:</p>			



oprávnená vydať výstupný dokument posudzovania zhody, opatriť výstupný dokument posudzovania zhody odtlačkom pečiatky, ktorého vzor je povinná oznámiť úradu pred jej prvým použitím. § 21 ods. 3 zákona o zhode	Potvrdil NO, že metódy potvrdenia splnenia požiadaviek na výrobky podľa vlastného výberu výrobcu, ktoré nie sú v uvedené v harmonizovaných technických normách zabezpečujú splnenie základných požiadaviek príslušného technického predpisu z oblasti posudzovania zhody?			
	Preukázal kontrolovaný subjekt, že použitá iná metóda hodnotenia, než je uvedená v harmonizovanej technickej norme alebo nová metóda pokrýva hodnotenie súladu výrobku so základnými požiadavkami technického predpisu z oblasti posudzovania zhody ?			
	Má kontrolovaný subjekt v postupoch špecifikované kroky, ktoré treba vykonať, keď výrobca oznámi zmenu návrhu výrobku, na ktorý už kontrolovaný subjekt vydal certifikát EÚ skúšky typu? Obsahujú tieto kroky: <ul style="list-style-type: none">- posúdenie, či zmeny ovplyvnia zhodu výrobku so základnými požiadavkami alebo predpísanými podmienkami pre používanie výrobku?- rozhodnutie o tom aké ďalšie skúšky treba vykonať z dôvodu urobených zmien v návrhu výrobku?			
	Hodnotí a potvrdzuje kontrolovaný subjekt, že systém kvality výrobcu je implementovaný takým spôsobom, že výrobok je stále vyrábaný v súlade s technickými požiadavkami obsiahnutými v technickej dokumentácii a že výrobok aj naďalej spĺňa základné požiadavky?			
	Príprava na posudzovanie a preskúmanie kontraktu			
Berie kontrolovaný subjekt pri uzatváraní				



	kontraktu do úvahy postup, ktorý zvolil výrobca, napr. či na daný výrobok aplikoval harmonizované technické normy, ktorý modul si zvolil, atď.?			
	Ak to vyžaduje daný technický predpis z oblasti posudzovania zhody alebo ak to vyplýva z použitého postupu posudzovania zhody, obsahuje kontrakt požiadavku, aby výrobca informoval kontrolovaný subjekt o každej zmene v návrhu výrobku, ktorá môže ovplyvniť zhodu výrobku so základnými požiadavkami alebo predpísanými podmienkami na používanie výrobku?			
	Sú kontrakty týkajúce sa posudzovania zhody kontrolovaného subjektu vždy uzatvorené v písomnej podobe? A podpísané oboma stranami?			
	Je zabezpečené, aby požiadavky, podľa ktorých bude výrobok posudzovaný a vybraná metóda posudzovania zhody boli jasné výrobcovi už počas etapy preskúmania kontraktu?			
Posudzovanie				
	Sú všetky detaily konkrétnej implementácie všeobecných postupov na konkrétne prípady zaznamenané tak, aby sa zabezpečila sledovateľnosť?			
	V prípade, že ide o skúšky založené na prototyp, verifikuje kontrolovaný subjekt na základe výkresov, špecifikácií a iných dokumentov poskytnutých výrobcom, že výrobok je typickým z pripravovanej výroby?			
	Zahŕňajú postupy týkajúce sa stráveného času na posudzovanie, opätovné posudzovanie a dohľad potrebnú pracovnú záťaž na odskúšanie aspektov výrobku tak, ako to definuje relevantný technický predpis z oblasti posudzovania zhody?			
	Sú pripravované zmeny v systémoch kvality výrobcov, ktoré musia výrobcovia nahlásiť			



	kontrolovanému subjektu posudzované rovnako, ako žiadosti o úpravu výrobku?			
	Má kontrolovaný subjekt postupy, kedy a ako sa iniciujú neohlásené návštevy u výrobcu a realizujú sa takéto návštevy?			
Rozhodnutie o zhode a správa z posudzovania				
	Má kontrolovaný subjekt potrebné štruktúry a postupy na vykonanie posudzovania zhody a udelenie certifikátov?			
	Je zabezpečené, aby tieto štruktúry a postupy boli podrobené kontrolnému procesu?			
	Ak kontrolovaný subjekt odmietne udeliť certifikát, udáva podrobné zdôvodnenie pre jeho neudelenie?			
	Zabezpečuje kontrolovaný subjekt, aby rozhodnutia týkajúce sa posudzovania zhody robila osoba iná ako tie, ktoré vykonali posudzovacie činnosti?			
	Zodpovedá názov a minimálny obsah certifikátov o zhode požiadavkám daným v príslušnom module a daného technického predpisu z oblasti posudzovania zhody?			
	Špecifikuje certifikát o zhode pokrývané výrobky alebo výrobné kategórie?			
	Sú k certifikátu o zhode priložené výsledky všetkých skúšok, testov a iných činností vykonaných pre posúdenie zhody výrobku so základnými požiadavkami technického predpisu z oblasti posudzovania zhody?			
	Je určená doba uchovania záznamov v súlade s požiadavkami špecifikovanými zákazníkom a príslušným technickým predpisom z oblasti posudzovania zhody alebo jej národnou			



	transpozíciou?			
	Dokumentácia o postupe zabezpečujúcom priebežné monitorovanie spôsobilosti a výkonnosti			
	Dokumentácia o štandardných programoch odbornej prípravy, ktoré vykonáva kontrolovaný subjekt v súvislosti s činnosťami posudzovania zhody			
21. Ak autorizovaná osoba zistí, že výrobca neuplatňuje základné požiadavky alebo neuplatňuje zodpovedajúce harmonizované technické normy alebo iné technické špecifikácie, vyzve výrobcu, aby prijal primerané nápravné opatrenie a nevydá výrobcovi výstupný dokument posudzovania zhody. § 21 ods. 6 zákona o zhode, (EA-2/17 M:2016 por. č. 9.3.3)				
22. Ak po vydaní výstupného dokumentu posudzovania zhody autorizovaná osoba v rámci posudzovania zhody určeného výrobku zistí, že určený výrobok nespĺňa základné požiadavky, vyzve výrobcu, aby bezodkladne prijal primerané nápravné opatrenie, a ak je to potrebné, pozastaví platnosť výstupného dokumentu posudzovania zhody alebo zruší výstupný dokument posudzovania zhody. § 21 ods. 7 zákona o zhode,				



(EA-2/17 M:2016 por. č. 9.3.4)				
<p>23. Autorizovaná osoba obmedzí rozsah výstupného dokumentu posudzovania zhody, pozastaví platnosť výstupného dokumentu posudzovania zhody alebo zruší všetky ňou vydané výstupné dokumenty posudzovania zhody, pri ktorých výrobca neprijal nápravné opatrenie podľa odsekov 6 a 7 alebo ak prijaté nápravné opatrenie nemá požadovaný účinok.</p> <p>§ 21 ods. 8 zákona o zhode, (EA-2/17 M:2016 por. č. 9.3.5)</p>				
Informačné povinnosti				
<p>24. Ak o to úrad požiada, autorizovaná osoba predloží v lehote určenej úradom</p> <p>a) dokumentáciu, ktorá preukazuje, že organizačná zložka alebo subdodávateľ spĺňa príslušnú autorizačnú požiadavku,</p> <p>b) zmluvu o výkone činností spojených s posudzovaním zhody určeného výrobku so subdodávateľom,</p> <p>c) informácie, dokumentáciu a vysvetlenia, ktoré sa týkajú vykonaných činností spojených s posudzovaním</p>				



<p>zhody určeného výrobku podľa § 22 a podľa technického predpisu z oblasti posudzovania zhody, d) výročnú správu o činnosti. § 21 ods. 12 zákona o zhode, (EA-2/17 M:2016 por. č. 8.1.1)</p>				
<p>25. Autorizovaná osoba informuje úrad a) o zamietnutí žiadosti o vydanie výstupného dokumentu posudzovania zhody najneskôr desiaty deň kalendárneho mesiaca, ktorý nasleduje po kalendárom mesiaci, v ktorom zamietla žiadosť o vydanie výstupného dokumentu posudzovania zhody, b) o obmedzení rozsahu výstupného dokumentu posudzovania zhody, pozastavení platnosti výstupného dokumentu posudzovania zhody alebo o zrušení výstupného dokumentu posudzovania zhody najneskôr desiaty deň kalendárneho mesiaca, ktorý nasleduje po kalendárom mesiaci, v ktorom obmedzil rozsah výstupného dokumentu posudzovania zhody, pozastavil platnosť výstupného dokumentu posudzovania zhody alebo</p>	<p>Zaslal kontrolovaný subjekt informácie ÚNMS SR o neudelení, obmedzení, pozastavení alebo odobrati certifikátov a informácie o okolnostiach ovplyvňujúcich rozsah a podmienky autorizácie a notifikácie?</p>			



<p>zrušil výstupný dokument posudzovania zhody,</p> <p>c) bezodkladne o okolnostiach, ktoré majú vplyv na rozsah alebo na podmienky autorizácie,</p> <p>d) o každej žiadosti o informáciu o výkone posudzovania zhody určeného výrobku, ktorú autorizovaná osoba dostala od orgánu dohľadu, najneskôr desiaty deň kalendárneho mesiaca, ktorý nasleduje po kalendárom mesiaci, v ktorom autorizovaná osoba dostala žiadosť o informáciu o činnostiach posudzovania zhody určeného výrobku od orgánu dohľadu,</p> <p>e) o činnostiach posudzovania zhody určeného výrobku vykonaných v rozsahu jej autorizácie a o akejkolvek inej vykonanej činnosti vrátane cezhraničnej činnosti a uzatvárania subdodávateľských zmlúv podľa odseku 9, ak o to úrad požiada.</p> <p>§ 21 ods. 13 zákona o zhode (EA-2/17 M:2016 por. č. 8.1.1)</p>				
<p>26. Kontrolovaný subjekt poskytne inej autorizovanej osobe, ktorá vykonáva činnosti posudzovania zhody</p>				



<p>určeného výrobku na rovnaké určené výrobky, informácie o tom, že určený výrobok nespĺňa základné požiadavky alebo ich spĺňa len čiastočne, a ak o to iná autorizovaná osoba požiada, aj o tom, že určený výrobok spĺňa základné požiadavky.</p> <p>§ 21 ods. 14 zákona o zhode, (EA-2/17 M:2016 por. č. 8.1.2)</p>				
Poistenie zodpovednosti za škodu				
<p>27. kontrolovaný subjekt uzavrel poistenie zodpovednosti za škodu, ktoré zodpovedá rozsahu činností posudzovania zhody určeného výrobku, pre ktoré chce byť autorizovaný,</p> <p>§ 12 ods. 1 písm. m) zákona o zhode (EA-2/17: M:2016 por. č. 5. 3)</p>	<p>Kontrolovaný subjekt že má uzavretú platnú zmluvu o poistení zodpovednosti za škodu spôsobenú činnosťou kontrolovaného subjektu pri posudzovaní zhody zodpovedajúcu rozsahu činností posudzovania zhody, pre ktoré chce byť autorizovaný. V rámci Poistnej zmluvy musí byť stanovený geografický rozsah. Zároveň musí byť dodržaný mechanizmus primeranosti poistnej sumy. Poistné krytie musí pokrývať minimálne celý Európsky hospodársky priestor, a ak kontrolovaný subjekt plánuje vykonávať aj činnosť posudzovania zhody mimo tohto priestoru alebo výrobky ním posúdené môžu byť sprístupňované na trhu mimo tohto priestoru, poistenie musí pokrývať aj tieto, do úvahy prichádzajúce trhy, a z dôvodu, že je ťažko predpokladať pohyb tovaru na svetovom trhu, ÚNMS SR odporúča poistné krytie s územnou platnosťou „celý svet“.</p>	<p>Poistná zmluva -krytie podľa územia vydaných certifikátov</p>		
	<p>Ak ide o nového žiadateľa o autorizáciu a notifikáciu, ktorý ešte nevykonával činnosti posudzovania zhody ako AO/NO v žiadanej oblasti, je kontrolovaný subjekt povinný v rámci</p>			



	žiadosti predložiť analýzu plánovaného poistného krytia a ak je to možné zmluvu o budúcej zmluve na plánované poistenie zodpovednosti za škodu spôsobené činnosťou AO/NO. Zmluvu o poistení zodpovednosti za škodu je kontrolovaný subjekt povinný ÚNMS SR predložiť do 30 dní od vydania rozhodnutia o autorizácii.			
Dôvernost'				
28. zamestnanci orgánu posudzovania zhody (kontrolovaného subjektu) zachovávajú mlčanlivosť o skutočnostiach, o ktorých sa dozvedeli pri výkone posudzovania zhody určeného výrobku, a obchodnom tajomstve; to sa nevzťahuje na poskytnutie informácií o obchodnom tajomstve úradu počas kontroly orgánu posudzovania zhody (kontrolovaného subjektu) podľa § 13, § 12 ods. 1 písm. n) zákona o zhode (EA-2/17 M:2016 por. č. 5. 2)	Vhodnou formou preukázanie existencie záväzku o mlčanlivosti je vyhlásenie manažmentu o spôsobe zaviazania zamestnancov (vrátane zamestnancov manažmentu), napr. v pracovnej zmluve alebo v internej smernici organizácie podpísanej zamestnancami. Praktické napĺňanie vyhlásenia manažmentu o zachovaní mlčanlivosti je predmetom následnej kontroly. Kontrolovaný subjekt má mať zabezpečený systém práce s dôvernými informáciami.	Vyhľadania zamestnancov, Príručka kvality		
	Ak to od kontrolovaného subjektu vyžaduje príslušná legislatíva alebo ak ho oprávňujú dohody kontraktu zverejniť dôverné informácie, sú klient alebo zainteresovaná osoba informovaní o poskytovanej informácii, pokiaľ to nezakazuje príslušná legislatíva?	Zmluva s klientom		
	Sú informácie o klientovi získané z iných zdrojov než priamo od klienta tiež vedené ako dôverné?			
Ďalšie				
29. kontrolovaný subjekt sa zúčastní na príslušných normalizačných činnostiach a činnostiach koordinačnej	Ak ide o nového žiadateľa o autorizáciu a notifikáciu, kontrolovaný subjekt musí po posúdení autorizačných a notifikačných požiadaviek a po potvrdení ich plnenia a vydaní	Účasť na PS NO, TK, menovací dekrét, prístup do portálu CIRCABC		



skupiny notifikovaných osôb zriadených podľa príslušných harmonizačných právnych predpisov Európskej únie alebo zabezpečí, že zamestnanci zodpovední za výkon činností, ktoré sa týkajú posudzovania zhody určeného výrobku, sú o nich informovaní a postupujú podľa administratívnych rozhodnutí a dokumentov, ktoré sú výsledkom práce tejto skupiny a Európskej komisie (ďalej len „Komisia“), § 12 ods. 1 písm. o) a § 21 ods. 15 zákona o zhode (EA-2/17 M:2016 por. č. 6. 2)	rozhodnutia o autorizácii požiadať o členstvo v príslušnej skupine notifikovaných osôb na európskej úrovni, a až potom ÚNMS SR môže vykonať notifikáciu. ÚNMS SR musí uviesť uvedenú informáciu v notifikačnom formulári v databáze NANDO.			
	Prístup do každej pracovnej skupiny CIRCABC.			
	Dôkaz účasti na každej pracovnej skupine podľa technického predpisu z oblasti posudzovania zhody alebo funkčný mechanizmus informovania sa(PS na národnej úrovni.			
	Uplatňovanie dokumentov prijatých pracovnou skupinou.			
30. kontrolovaný subjekt má upravené postupy na správne uplatnenie prijatia, prešetrenia a vyhodnotenia odvolania proti svojim rozhodnutiam. § 12 ods. 1 písm. p) zákona o zhode	Dokumentácia o postupe alebo postupoch pri odvolaní.	Príručka kvality		
	Je popis postupu vybavovania sťažností a odvolaní k dispozícii na vyžiadanie ktorejkoľvek zainteresovanej strane?			
	Keď je to možné, potvrdzuje kontrolovaný subjekt príjem sťažnosti alebo odvolania a poskytne sťažovateľovi alebo odvolávajúcemu sa správy o postupe riešenia a o výsledku?			
	Dokumentácia o postupe alebo postupoch vybavovania sťažností a odvolaní.			
	Obsahuje odvolací postup ustanovenia pre nasledujúce: - ustanovenie nezávislého člena alebo iný spôsob na zabezpečenie nestrannosti odvolacieho procesu?			



	- poskytnutie odvolávajúcemu sa písomné stanovisko o nálezoch odvolania, vrátane dôvodov pre dosiahnuté rozhodnutia?			
	Zabezpečuje sa, že zamestnanci, vrátane zamestnancov v manažérskych pozíciách nie poverení prešetrovať žiadne odvolania, ak boli so subjektom odvolania v spojení počas posledných dvoch rokov?			
	Je zabezpečené, že prešetrovanie a rozhodnutie o odvolaní nevyúsťuje do akejkoľvek diskriminačnej akcie?			
31. Ochrana identifikačného čísla NO pri označení CE (EA-2/17 M:2016 por. č. 5. 4)	Má NO, ako vlastníka svojho identifikačného čísla, ktoré sa používa spolu s označením CE alebo inými oficiálnymi značkami požadovanými v rámci harmonizovanej legislatívy Spoločenstva, politiku na jeho ochranu a použitie?	Klientska zložka, Príručka kvality		
	Prijal kontrolovaný subjekt účinné opatrenia na zabezpečenie toho, aby identifikačné číslo nebolo použité zavádzajúcim spôsobom?			
	Vykonali kontrolovaný subjekt primerané opatrenia, ak je to potrebné, na vyriešenie zavádzajúceho použitia identifikačného čísla, aby sa zamedzilo jeho ďalšie chybné použitie?			
Klientske zložky (v prípade, ak je kontrolovaným subjektom AO/NO)				

Poznámka: Pod pojmom **Kontrolovaný subjekt** sa myslí **žiadateľ o autorizáciu a notifikáciu alebo AO/NO, v ktorej je vykonávaná kontrola.**