

**Výskumný ústav dopravný, a.s.  
Veľký Diel 3323, 010 08 Žilina**

**Inšpekčný orgán VÚD, a.s.**

## **Inšpekčný postup č. IP-IO38**

Vypracoval: Ing. Michal Kais Dňa: 07.12.2020	Dátum vydania 07.12.2020
Kontroloval: Ing. Elena Kaločová Dňa: 07.12.2020	Vydanie: 3
Vydal: IO VUD, a.s.	Číslo výtlačku:
Schválil: Ing. Elena Kaločová, vedúca IO VÚD, a.s.	Počet strán: 7
Výtlačok uložený: IO VÚD, a.s.	Revízia:

## Zoznam revízií a zmien (zmenový list)

Kap. / Príloha	Dát. revízie (r.) a zmeny (z.)	Dôvod revízie alebo zmeny	vykonal	schválil
<b>vyd. 1</b>	19.01.2018			
-	-	-	-	-
<b>vyd. 2</b>	17.5.2019			
<b>kap. -&gt;</b>	Súčasť vydania:	<p>Kap. 1 <b>Pojmy...:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Oprava odvolávky na právny predpis</li><li>- Oprava názvu ministerstva</li></ul> <p>Formálne úpravy.</p>	-	-
<b>vyd. 3</b>	07.12.2020	Kap. 1 Pojmy a použité skratky  - zmena názvu vyhlášky	-	-

**Inšpekčný orgán VÚD, a.s.** (IO) uverejňuje postup počiatočnej inšpekcie výrobného závodu, systému riadenia výroby a priebežného dohľadu nad systémom riadenia výroby, aby poskytol informácie o procesoch IO ďalším zainteresovaným stranám. Postup je vytvorený na základe Príručky kvality Inšpekčného orgánu VÚD, a.s. (PK IO). Informácie sú uverejnené na [www.vud.sk](http://www.vud.sk).

## 1 POJMY A POUŽITÉ SKRATKY

<b>Zákon</b>	Zákon NR SR č. 133/2013 Z. z. o stavebných výrobkoch a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov
<b>Nariadenie CPR</b>	Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 305/2011 z 9. marca 2011, ktorým sa ustanovujú harmonizované podmienky uvádzania stavebných výrobkov na trh a ktorým sa zrušuje smernica Rady 89/106/EHS
<b>Vyhľáška</b>	Vyhľáška MDVRR SR č. 162/2013 Z. z. ktorou sa ustanovuje zoznam skupín stavebných výrobkov a systémy posudzovania parametrov
<b>AO</b>	Autorizovaná osoba
<b>NO</b>	Notifikovaná osoba
<b>PK IO</b>	Príručka kvality Inšpekčný orgán VÚD, a.s.
<b>IO</b>	Inšpekčný orgán
<b>SL</b>	Skúšobné laboratórium
<b>COV</b>	Certifikačný orgán na výrobky
<b>MDV SR</b>	Ministerstvo dopravy a výstavby Slovenskej republiky
<b>Počiatočná inšpekcia</b>	Počiatočná inšpekcia miesta výroby a systému riadenia výroby
<b>Priebežný dohľad</b>	Priebežný dohľad nad systémom riadenia výroby a posudzovania a hodnotenia systému riadenia výroby
<b>SRV</b>	Systém riadenia výroby

### Technické špecifikácie:

<b>STN</b>	Slovenská technická norma
<b>EN</b>	Európska norma
<b>hEN</b>	Harmonizovaná európska norma
<b>STP</b>	Slovenské technické posúdenie
<b>ETP</b>	Európske technické posúdenie
<b>M</b>	Metodický postup výkonu inšpekcie

**Počiatočná inšpekcia** – je zisťovanie, či je u výrobcu na všetkých miestach výroby zavedený systém riadenia výroby a či sú v organizačnej štruktúre výrobcu utvorené organizačné, personálne a technické predpoklady na trvalé udržiavanie kvality výroby. V rámci počiatočnej inšpekcie sa pred začatím výroby alebo po podstatnej zmene technológie výroby posudzuje výroba a podmienky uplatňovania vnútornej kontroly vo vzťahu k výrobe konkrétneho výrobku, všetkých jeho variantov a skupín výrobkov, ktoré sa vyrábajú rovnakou technológiou.

**Priebežný dohľad** – je overovanie nemenosti parametrov výrobku a sledovanie, či v priebehu výroby je uplatňovaný systém riadenia výroby v súlade s príslušným Metodickým postupom výkonu inšpekcie (M) vypracovaný IO a Zákonom/Nariadením CPR a či výrobca splnil opatrenia uložené AO/NO pri počiatočnej inšpekcii alebo pri predchádzajúcim priebežnom dohľade.

**Inšpektor** je osoba podľa PK IO, kompetentná vykonávať počiatočné inšpekcie a priebežné dohľady, spracovávať príslušné výstupné dokumenty; je osoba kompetentná prebrať vzorky na skúšku v SL.

**Žiadateľ** je zákazník – výrobca/dovozca/splnomocnený zástupca výrobcu/distribútor, ktorý si objedná počiatočnú inšpekciu alebo priebežný dohľad (podľa Zákona, Nariadenia CPR).

## **2. Postup vykonávania počiatočných inšpekcíí a priebežných dohľadov v systémoch 1, 1+, I, I+, 2+, II+.**

### **2.1 Úvodné činnosti**

Písomnú žiadosť o vykonanie počiatočnej inšpekcie/priebežný dohľad systému riadenia výroby podáva COV, výrobca, splnomocnený zástupca, dovozca alebo distribútor (ďalej len „žiadateľ“) na predpísanom tlačive, pričom uvedie všetky v nej predpísané náležitosti a pripojí v nej predpísané prílohy.

Konanie o vykonanie počiatočnej inšpekcie/priebežného dohľadu systému riadenia výroby začína dňom doručenia písomnej žiadosti.

Ak žiadosť nie je úplná, IO písomne, telefonicky alebo mailom upozorní na nedostatky žiadosti a vyzve ho, aby v určenej lehote žiadost doplnil alebo odstránil jej iný nedostatok.

Ak to žiadateľ v určenej lehote neurobí, IO v konaní nepokračuje a žiadosť vráti žiadateľovi. IO v konaní nepokračuje a žiadosť vráti žiadateľovi aj vtedy, ak žiadateľ vzal žiadosť späť pred uzavretím zmluvy alebo ak zistí, že nie je príslušná na inšpekcii v rozsahu podanej žiadosti, autorizácie/notifikácie jej bola odňatá po podaní žiadosti, neexistuje určená norma (STN, hEN) ani STP/ETP, podľa ktorých možno uskutočniť inšpekcii, výrobca zanikol bez právneho nástupcu po začatí konania, výrobok, ktorý je uvedený v žiadosti, sa prestal vyrábať, alebo jeho výroba bola zakázaná alebo zastavená, alebo v tej istej veci prebieha inšpekcia u inej AO/NO/IO.

Ak prípad vrátenia alebo späť vzatia žiadosti nenastane, IO do 10 pracovných dní odo dňa, keď je žiadosť úplná, odošle žiadateľovi návrh zmluvy o podmienkach vykonania počiatočnej inšpekcie/priebežného dohľadu systému riadenia výroby.

Ak žiadateľ návrh zmluvy odmietne alebo ak zmluva nevznikne z iného dôvodu, IO v konaní nepokračuje a žiadosť vráti žiadateľovi. Odstúpiť od zmluvy môže žiadateľ: ak žiadateľ, IO neplní zmluvu alebo je najmenej dva mesiace nečinný/á a bez súčinnosti zainteresovaných strán nemožno v plnení zmluvy pokračovať.

### **2.2 Postup overovania zhody systému riadenia výroby**

#### **2.2.1 Systém riadenia výroby**

Systémom riadenia výroby je stála organizácia vnútornej kontroly výrobcu, ktorá zabezpečuje, aby proces výroby a vyrobený výrobok boli v súlade s požiadavkami Zákona/Nariadenia CPR na nemennosť parametrov podstatných vlastností výrobku podľa určenej normy (STN, hEN) alebo STP, ETP.

Systém riadenia výroby zahŕňa

- a) vydávanie prevádzkových predpisov upravujúcich kontrolné postupy,

- b) vykonávanie kontrolných postupov podľa prevádzkových predpisov,
- c) zaznamenávanie vykonaných kontrol a ich výsledkov,
- d) využívanie výsledkov kontrol a vykonaných skúšok na nápravu zistenej nezhody parametrov podstatných vlastností výrobku s požiadavkami podľa určenej normy (STN, hEN) alebo podľa STP/ETP a na úpravu kontrolných postupov s cieľom odstrániť príčinu tejto nezhody.

Podľa druhu a zloženia výrobku, technológie jeho výroby a citlivosti parametrov jeho podstatných vlastností na zmeny vo výrobe kontrolné postupy zahŕňajú všetky alebo len niektoré z týchto činností:

- a) opis a kontrolu vstupných surovín, polotovarov, komponentov alebo ich častí alebo zložiek,
- b) kontrolu používaneho výrobného zariadenia v jednotlivých medzistupňoch výroby, najmä nastavenie strojov a ich vybavenie.

Uplatňovanie systému riadenia výroby musí výrobca organizovať tak, aby výrobu opustili len výrobky, ktoré prešli všetkými kontrolnými postupmi určenými v prevádzkových predpisoch. Ak výrobok opustil výrobu a bol expedovaný skôr, než výrobca zistil všetky výsledky kontrolných postupov, bezodkladne o tom upovedomí jeho odberateľa.

Výrobca je povinný vypracúvať správy o výsledkoch vykonaných kontrolných postupov a sledovať, či výrobok prešiel všetkými kontrolnými postupmi podľa prevádzkových predpisov. Zo správ musí jednoznačne vyplývať, že výrobok má všetky parametre podstatných vlastností podľa určenej normy (STN, hEN) alebo podľa STP/ETP. Pri vyhodnocovaní výsledkov kontrolných postupov sa prednostne uplatňujú štatistické metódy.

Ak sa kontrolnými postupmi v niektornej fáze alebo medzistupni výroby zistí, že vyrábaný výrobok nemá parametre podstatných vlastností podľa určenej normy (STN, hEN) alebo podľa STP/ETP, výrobca je povinný bezodkladne vykonať úkony na odstránenie príčin zistenej nezhody. Po odstránení nezhody výrobca zabezpečí opakovanie kontrolných postupov určených prevádzkovými predpismi. Výrobky, ktoré nie sú v zhode s parametrami podstatných vlastností podľa určenej normy (STN, hEN) alebo podľa STP/ETP, výrobca bezodkladne vyradí z dodávky určenej na sprievodnenie na trhu, vhodne ich označí a až do rozhodnutia o ich použití uskladní ich oddelenie od ostatných výrobkov.

Výrobca je povinný pre každé miesto výroby, v ktorom sa vyrába výrobok, jeho časť alebo zložka a pre každý stupeň výroby poveriť zamestnanca, aby zabezpečoval postupy posudzovania parametrov podstatných vlastností výrobku, zisťoval a zaznamenával všetky prípady nezhody s určenou normou (STN, hEN) alebo STP/ETP a určoval opatrenia na odstránenie zistenej nezhody. Poverený zamestnanec musí mať potrebné vedomosti o systéme riadenia výroby a o technológii výroby.

Výrobca je povinný zabezpečiť, aby sa na kontrolné postupy používali len zariadenia schopné prevádzky, overené a kalibrované. Na kontrolné postupy musí mať výrobca kontrolné, skúšobné a meracie zariadenia a ostatné potrebné vybavenie. Ak výrobca nemá také zariadenie alebo vybavenie, je povinný zabezpečiť, aby kontrolné postupy vykonalia iná osoba, ktorá má potrebné zariadenie a vybavenie a zamestnancov spôsobilých na ich používanie.

Výrobca je povinný viesť dokumentáciu systému riadenia výroby, v ktorej zaznamenáva opis výroby, dátum výroby, použitý kontrolný postup, zistené výsledky a kritériá zhody parametrov podstatných vlastností výrobku.

Výrobca je povinný po celý čas výroby a 10 rokov odo dňa jej skončenia uchovávať úplnú dokumentáciu o výrobku a o jednotlivých šaržiach vyrobeného výrobku vrátane výrobných detailov a údajov o parametroch podstatných vlastností výrobku, ako aj záznamy o tom, komu bol expedovaný výrobok alebo jeho šarže ako prvému odberateľovi. Výrobok a jeho šarže musia byť jednoznačne identifikovateľné a podrobnične o jeho výrobe spätnie vysledovateľné.

## 2.2.2 Inšpekcie

Inšpekciami na účely certifikácie sú počiatočná inšpekcia miesta výroby a systému riadenia výroby (ďalej len „počiatočná inšpekcia“) a priebežný dohľad nad systémom riadenia výroby a posudzovania a hodnotenia systému riadenia výroby (ďalej len „priebežný dohľad“). Počiatočnú inšpekcii a priebežný dohľad vykonáva IO.

## 2.2.3 Počiatočná inšpekcia

Účelom počiatočnej inšpekcie je zistiť, či je u výrobcu na všetkých miestach výroby zavedený systém riadenia výroby a či sú v organizačnej štruktúre výrobcu utvorené organizačné, personálne a technické predpoklady na trvalé udržiavanie kvality výroby. V rámci počiatočnej inšpekcie sa pred začatím výroby alebo po podstatnej zmene technológie výroby posudzuje výroba a podmienky uplatňovania vnútornej kontroly vo vzťahu k výrobe konkrétneho výrobku, všetkých jeho variantov a skupín výrobkov, ktoré sa vyrábajú rovnakou technológiou. Počiatočná inšpekcia sa vykonáva pri začatí výroby stavebného výrobku. Zistenia sú zaznamenané do tlačiva Záznam z vykonania počiatočnej inšpekcie, ktorý je vypracovaný v súlade so Zákonom/Nariadením CPR a s technickými špecifikáciami (STN/hEN resp. STP/ETP). Postup výkonu počiatočnej inšpekcie je popísaný v príslušnom Metodickom postupe výkonu inšpekcie (M1) vypracovaný IO. Výsledok počiatočnej inšpekcie a posúdenie stálej účinnosti **systému riadenia výroby**, jeho dôveryhodnosť, súlad so Zákonom/Nariadením CPR a s technickými špecifikáciami (STN/hEN resp. STP/ETP) sa uvedie v písomnej Správe o výsledku počiatočnej inšpekcie nad systémom riadenia výroby a posudzovania a hodnotenia systému riadenia výroby.

## 2.2.4 Priebežný dohľad

Účelom priebežného dohľadu je sledovať v priebehu výroby, či uplatňovaný systém riadenia výroby je v súlade s požiadavkami určenej normy STN, hEN alebo ETP/STP a Zákonom/Nariadením CPR a či výrobca splnil opatrenia uložené AO/NO pri počiatočnej inšpekcii alebo pri ostatnom priebežnom dohľade. Plánovaný priebežný dohľad sa uskutočňuje na podklade písomnej správy z počiatočnej inšpekcie v lehotách podľa plánu vykonávania priebežného dohľadu vypracovaného IO na základe určenej normy (STN, hEN) alebo na základe STP/ETP. Neplánovaný priebežný dohľad sa vykoná:

- a) na základe oznámenia výrobcu o zmene technológie výroby alebo o zmene organizácie vnútornej kontroly výroby,
- b) na kontrolu odstránenia nedostatkov zistených predchádzajúcim priebežným dohľadom alebo kontrolou vykonanou orgánom určeným výkonom dozoru nad trhom,
- c) pri obnovení výroby, ak prerušenie výroby trvalo dlhšie ako 12 mesiacov.

Čas medzi vykonaním priebežného dohľadu nesmie byť dlhší ako 12 mesiacov.

Vykonanie priebežného dohľadu zabezpečí inšpektor tak, že 1 mesiac pred plánovaným termínom výkonu nasledujúceho priebežného dohľadu zašle o tom výrobcovi oznam. Priebežný dohľad sa vykonáva na overenie SRV počas výroby. Zistenia sú zaznamenané do tlačiva Záznam z vykonania priebežného dohľadu, ktorý je vypracovaný v súlade so Zákonom/Nariadením CPR a s technickými špecifikáciami (STN/hEN resp. STP/ETP). Postup výkonu priebežného dohľadu je popísaný v príslušnom Metodickom postupe výkonu inšpekcie (M1) vypracovaný IO. Výsledok priebežného dohľadu a posúdenie akýchkoľvek zmien, odstránenia nedostatkov, nezhôd ako aj posúdenie stálej účinnosti **systému riadenia výroby**, jeho dôveryhodnosť, súlad so Zákonom/Nariadením CPR a s technickými špecifikáciami (STN/hEN resp. STP/ETP) sa uvedie v písomnej Správe o výsledku priebežného dohľadu nad systémom riadenia výroby a posudzovania a hodnotenia systému riadenia

výroby. Výrobca je povinný bezodkladne oznamovať AO/NO zmeny technológie výroby a použitých surovín, polotovarov a komponentov, ktoré majú alebo môžu mať vplyv na vlastnosti výrobku, ako aj organizačné a personálne zmeny v systéme riadenia výroby, ktoré majú alebo môžu mať vplyv na vnútornú kontrolu.

### **2.3 Vzorky výrobkov**

#### **2.3.1 Prevzatie vzoriek**

Prevzatie vzoriek vykonáva inšpektor podľa PK IO. Protokol o prevzatí vzorky (podľa PK IO) obsahuje názov a typ výrobku, výrobcu, číslo úlohy, miesto odberu a dátum odberu a vzorku označí (podľa PK IO).

#### **2.3.2 Skúšanie vzoriek**

Skúškami na účely SRV sú plánované skúšky a kontrolné skúšky. Výsledky skúšok sa dokumentujú protokolmi o skúškach a o výpočtoch.

## **3. Uznávanie dokladov**

### **3.1 Podmienky uznania certifikátov systému kvality a správ o kontrolách systému kvality výrobcu**

Ak výrobca má certifikovaný systém kvality podľa ISO 9001 a predloží notársky overenú kopiu certifikátu a správu z auditu, IO môže tento certifikát použiť v rámci počiatočnej inšpekcie alebo priebežného dohľadu.

### **3.2 Podmienky uznania plánovaných/kontrolných skúšok výrobcu**

Ak je výrobca schopný preukázať, že výrobok má totožnú kombináciu komponentov ako aj spôsob výroby môže využiť plánované/kontrolné skúšky od iného výrobcu príp. dodávateľa. V takomto prípade výrobca musí uchovávať úplnú dokumentáciu na preukázanie zhody (t.j.: vyhlásenie od výrobcu príp. dodávateľa na využitie plánovaných/kontrolných skúšok, Inšpekčný certifikát, Skúšobný protokol z plánovaných/kontrolných skúšok atď.).