|  |
| --- |
| **Ansøgning om akkreditering af laboratorium til prøvning eller kalibrering** |
| Laboratoriets navn |  |
| Juridisk enhed og selskabsform for den virksomhed laboratoriet er en del af |  |
| CVR nr. |  |
| EAN-nr. |  |
| Laboratoriets hovedadresse |  |
| Kontaktperson |  |
| Kontaktpersons e-mail |  |
| Kontaktpersons tlf. nr. |  |
| Øvrige adresser, hvorfra der udføres prøvning eller kalibrering |  |
| Laboratoriets relation til moderselskab og andre tilknyttede virksomheder |  |
| Andre ansøgte, nuværende eller tidligere akkrediteringer |  |
| Andre aktiviteter, der udføres af laboratoriet og dets personale  |  |
| *Fakturering, udfyldes kun hvis forskellig fra ovenstående* |
| Faktureringsadresse |  |
| Evt. kontaktperson |  |
| Bogholderiets e-mail |  |
| Bogholderiets tlf. nr. |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **Særlige forhold vedrørende akkrediteringen** | **Præcisering** |
| DS/EN ISO/IEC 17025:2005 |  |  |
| DS/EN ISO/IEC 17025:2017 |  |  |
| Akkrediteringen skal benyttes som grundlag for udpegning som bemyndiget organ (Angiv direktiv/modul/system) |  |  |
| Akkrediteringen skal benyttes som grundlag for udpegning som bemyndiget organ i henhold til nationale krav indenfor legal metrologi.\* |  |  |
| Laboratoriet ønsker fleksibelt akkrediteringsområde jf. AB 10.\*\* |  |  |
| Laboratoriet udfører interne kalibreringer for etablering af sporbarhed jf. AB 3 afsnit 4. |  |  |
| Laboratoriet ønsker at gøre brug af ILAC mærket jf. AB 2 afsnit 5. |  |  |
| Andet: |  |  |
| \*gælder kun kalibreringslaboratorier, \*\*gælder kun prøvningslaboratorier |

**Præcisering af akkrediteringsområde**

Laboratoriet bedes markere hvilke områder der søges akkreditering til. Hvis laboratoriet er i besiddelse af en metodeliste eller et skema over måleområde og måleevne; se AB 3 punkt 2.1 - 2.3, bedes dette vedlagt ansøgningen.

|  |
| --- |
| **EA-termer for kalibrering iht. DS/EN ISO/IEC 17025 jf. AB 3** |
| Acceleration og hastighed |  | Elektricitet HF |  | Ioniserende stråling |  |
| Akustik og ultralyd |  | Flow  |  | Magnetisme |  |
| Kemisk  |  | Kraft og moment  |  | Masse |  |
| Densitet og viskositet |  | Hårdhed |  | Optik |  |
| Geometri |  | Fugt |  | Tryk og vakuum |  |
| Elektricitet DC og LF |  | Temperatur |  | Referencemateriale |  |

Der afkrydses for de områder, hvor der søges akkreditering.

|  |
| --- |
| **EA-termer for prøvning iht. DS/EN ISO/IEC 17025 jf. AB 3** |
| **Produkter** |
| Asbest |  | Brændsel og smøremidler |  | Tobaksprodukter |  |
| Militært udstyr |  | Møbler |  | Legetøj, sport og forlystelser |  |
| Biologisk materiale |  | Maskiner og industrielle anlæg |  | Elektronisk udstyr og software |  |
| Kemikalier og kemiske produkter |  | Optisk udstyr |  | Køretøjer |  |
| Bygge- og anlægsprodukter |  | Papir og emballage |  | Glas og keramik |  |
| Elektriske produkter og udstyr |  | Personlige værnemidler |  | Medicinsk udstyr |  |
| Konstruktionsmaterialer |  | Farmaceutiske produkter |  | Landbrugsprodukter |  |
| Miljøprøver |  | Plast og gummiprodukter |  | Træ |  |
| Fødevarer |  | Tekstiler og læder |  | Andre produkter |  |
| **Prøvningsområde** |
| Akustisk prøvning |  | EMC prøvning |  | Fysisk prøvning |  |
| Biologisk og biokemisk prøvning |  | Brandteknisk prøvning |  | Ioniserende stråling og radiokemi |  |
| Kemisk prøvning |  | Forensisk prøvning |  | Prøvetagning |  |
| Klinisk prøvning |  | Mekanisk prøvning |  | Sensorisk prøvning |  |
| Elektrisk og elektronisk prøvning |  | Mikrobiologisk prøvning |  | Anden prøvning |  |
| Klimatisk prøvning |  | Ikke destruktiv prøvning |  |  |

Der afkrydses i de felter, hvor der søges akkreditering. Der skal sættes kryds både for produkter og prøvningsområde.

|  |
| --- |
| **Bemærkninger vedrørende ansøgningen** |
|  |

|  |
| --- |
| **Med underskrift på denne ansøgningsblanket erklæres at:** 1. Laboratoriet er vidende om reglerne for akkreditering og indforstået med i ansøgningsforløbet og ved akkreditering at opfylde de til enhver tid gældende kriterier og vilkår for akkreditering. En oversigt over gældende kriterier og generelle vilkår findes på DANAK’s hjemmeside, og laboratoriet vil modtage meddelelse fra DANAK om ændringer. Eventuelle særlige vilkår vil fremgå af DANAK’s meddelelse af afgørelse om akkreditering. De kriterier og generelle vilkår, der d.d. er gældende, fremgår af følgende dokumenter:
2. Bekendtgørelse nr. 913 af 25. september 2009 om akkreditering af virksomheder;
3. DS/EN ISO/IEC 17025 ”Generelle krav til prøvnings- og kalibreringslaboratoriers kompetence” jfr. angivelse under særlige forhold ovenfor.
4. De internationale retningslinjer og DANAK’s akkrediteringsbestemmelser samt akkrediteringsmeddelelser, der gælder for det ansøgte akkrediteringsområde;
5. Laboratoriet vil give alle nødvendige informationer og stille dokumenter til rådighed for DANAK’s vurdering af ansøgningen og en efterfølgende akkreditering, jf. bestemmelserne i pkt. 1;
6. Laboratoriet vil give DANAK’s bedømmelsesteam adgang til alle relevante lokaliteter og på anmodning arrangere, at teamet kan overvåge laboratoriets praktiske gennemførelse af prøvning/kalibrering/ medicinsk undersøgelse;
7. Laboratoriet giver DANAK’s bedømmelsesteam adgang til alt personale beskæftiget med de ansøgte eller akkrediterede ydelser;
8. Laboratoriet vil betale honorarer i henhold til DANAK’s gældende priser for akkreditering;
9. Laboratoriet er indforstået med også efter et eventuelt ophør af akkreditering, at opfylde de kriterier og vilkår under pkt. 1, som er gældende efter akkrediteringens ophør, f.eks. vedr. fortrolighed og arkivering.
 |

|  |
| --- |
| Underskrift af ansvarlig repræsentant for den ansøgende virksomhed  |
|  |  | den |  |  |
|   | Sted |  | dato |  |
|  |  |  |
|  | Titel og navn med blokbogstaver |  |
|  |  |  |
|  | Underskrift |  |
| Sendes til: DANAK Dyregårdsvej 5B 2740 Skovlunde |

Til DANAK’s brug:

|  |  |
| --- | --- |
| Sagsområde |  |
| Kortnavn (16 karakterer) |  |
| Behov for angivelse af afdeling (fælles for alle adresser) |  |
| Udpeget LA |  |
| Ansvarlig for udpegning af LA  |  |