

**KARTA VETERINÁRNÍHO RENTGENOVÉHO PŘÍSTROJE**1. Evidenční číslo SÚJB (uveďte, bylo li přiděleno) 

Číslo spisu (nevyplňujte)

2. Typ hlášení (zaškrtněte) Zvýrazněná pole je nutno vyplnit

200	o stávajícím rentgenu (případně změně <sup>1)</sup> )	
210	o nově instalovaném rentgenu	
220	o předání rentgenu	
230	o zrušení rentgenu	

Fixace a techn. úprava rentgenu (zaškrtněte)

10	stacionární	
20	přenosný	
30	pojízdný	
112013	d. skiograficko-skiaskopické	

Status a způsob likvidace rentgenu (zaškrtněte)

10	Aktivně používán na území republiky	
30	V pracovním skladu	
60	Zrušen	
70	Neregulované zrušení	

<b>3. DRŽITEL POVOLENÍ K POUŽÍVÁNÍ RENTGENU</b>	Fyzická osoba (FO) Příjmení:	jméno:	titul:	RČ :
	Právní osoba (PO) Název a právní forma:	IČO:		
Trvalý pobyt FO, sídlo PO	město:	ulice/číslo:	PSČ:	
Kontaktní spojení	telefon:	fax:	e-mail:	
Místo provozované činnosti <sup>2)</sup>	město:	ulice/číslo:	PSČ:	
	Název pracoviště:			
Dohlížející osoba	Příjmení:	Jméno:		
<b>4. VLASTNÍK RENTGENU<sup>3)</sup></b>	Fyzická osoba Příjmení:	jméno:	titul:	RČ:
	Právní osoba Název a právní forma:	IČO:		
Trvalý pobyt FO, sídlo PO	město:	ulice/číslo:	PSČ:	
Kontaktní spojení	telefon:	e-mail:	fax:	
<b>5. Přejímací zkouška/č. protokolu:</b>	ze dne:	<b>6. Zkouška dlouhodobé stability / č. protokolu:</b>		ze dne:
<b>7. INFORMACE O RENTGENU</b>				
Typové označení:		Typové schválení (rozhodnutí SÚJB čís./ze dne):		
Výrobní číslo:		Rok výroby:		
Datum uvedení do provozu:		Výrobce:		
Rentgen předán (název a adresa, IČO/RČ):				
Datum předání nebo zrušení rentgenu:		Datum počátku platnosti:		Vyplnil (datum, jméno a podpis):

<sup>1)</sup> v případě hlášení změny u rentgenu vyplňte povinně pouze řádek 1. a dále pouze řádky, kterých se změna týká<sup>2)</sup> vyplňte, pokud neodpovídá trvalému pobytu<sup>3)</sup> vyplňte, pokud je odlišný od uvedeného držitele povolení (může se jednat např. o pronájem přístroje)

**KARTA VETERINÁRNÍHO RENTGENOVÉHO PŘÍSTROJE**

**C. IDENTIFIKACE SOUČÁSTI ZDROJE IZ**

<b>DRUH SOUČÁSTI ZDROJE -</b> <b>71 GENERÁTOR NAPĚTÍ *)</b>	*) pokud shodně uveden v tabulce A , pak neuvádět **) bude možné používat bez vyjádření SÚJB po novelizaci Zákona č.22/1997 o technických požadavcích na výrobky  V případě, že k jednomu generátoru VN přísluší větší počet rentgenek, pak vyplňte C 1. – Cx podle jejich počtu
<b>NÁZEV</b>	
<b>VÝROBNÍ ČÍSLO</b>	
Jméno výrobce	
Schválený typ (č.rozhodnutí SÚJB/CE)* **) ze dne	
Datum výroby	
Datum uvedení do provozu	
Datum likvidace	

**C 1.**

<b>DRUH SOUČÁSTI ZDROJE -</b> <b>72 RENTGENKA</b>	<b>DRUH SOUČÁSTI ZDROJE -</b> <b>74 CLONY</b>
<b>NÁZEV</b>	<b>NÁZEV</b>
<b>VÝROBNÍ ČÍSLO</b>	<b>VÝROBNÍ ČÍSLO</b>
Jméno výrobce	Jméno výrobce
Schválený typ (č.rozhodnutí SÚJB/CE)**) ze dne	Schválený typ (č.rozhodnutí SÚJB/CE) **) ze dne
Datum výroby	Datum výroby
Datum uvedení do provozu	Datum uvedení do provozu
Datum likvidace	Datum likvidace

<b>DRUH SOUČÁSTI ZDROJE -</b> <b>73 KRYT RENTGENKY</b>	<b>DRUH SOUČÁSTI ZDROJE -</b> <b>75 NÁŘADÍ</b>
<b>NÁZEV</b>	<b>NÁZEV</b>
<b>VÝROBNÍ ČÍSLO</b>	<b>VÝROBNÍ ČÍSLO</b>
Jméno výrobce	Jméno výrobce
Schválený typ (č.rozhodnutí SÚJB/CE) **) ze dne	Schválený typ (č.rozhodnutí SÚJB/CE) **) ze dne
Datum výroby	Datum výroby
Datum uvedení do provozu	Datum uvedení do provozu
Datum likvidace	Datum likvidace

**KARTA VETERINÁRNÍHO RENTGENOVÉHO PŘÍSTROJE**

C \_\_\_\_ . (doplňte pořadovým číslem rentgenky)

**IDENTIFIKACE SOUČÁSTI ZDROJE IZ**

<b>DRUH SOUČÁSTI ZDROJE -</b> <b>72 RENTGENKA</b>	<b>DRUH SOUČÁSTI ZDROJE -</b> <b>74 CLONY</b>
<b>NÁZEV</b>	<b>NÁZEV</b>
<b>VÝROBNÍ ČÍSLO</b>	<b>VÝROBNÍ ČÍSLO</b>
Jméno výrobce	Jméno výrobce
Schválený typ (č.rozhodnutí SÚJB/CE)**) ze dne	Schválený typ (č.rozhodnutí SÚJB/CE)**) ze dne
Datum výroby	Datum výroby
Datum uvedení do provozu	Datum uvedení do provozu
Datum likvidace	Datum likvidace
<b>DRUH SOUČÁSTI ZDROJE -</b> <b>73 KRYT RENTGENKY</b>	<b>DRUH SOUČÁSTI ZDROJE -</b> <b>75 NÁŘADÍ</b>
<b>NÁZEV</b>	<b>NÁZEV</b>
<b>VÝROBNÍ ČÍSLO</b>	<b>VÝROBNÍ ČÍSLO</b>
Jméno výrobce	Jméno výrobce
Schválený typ (č.rozhodnutí SÚJB/CE)**) ze dne	Schválený typ (č.rozhodnutí SÚJB/CE)**) ze dne
Datum výroby	Datum výroby
Datum uvedení do provozu	Datum uvedení do provozu
Datum likvidace	Datum likvidace