

## УПУТСТВО О ПРИМЕНИ ПОЈЕДИНИХ ОДРЕДАБА ПРАВИЛНИКА О ТЕХНИЧКИМ И ДРУГИМ ЗАХТЕВИМА ЗА КОТРЉАЈНЕ ЛЕЖАЈЕ

Одредбама Правилника дефинисани су технички и други захтеви који морају бити испуњени да би се котрљајни лежај могао ставити на тржиште Републике Србије.

Ради ефикасне примене Правилника, а имајући у виду питања пристигла Министарству привреде пре почетка примене Правилника, у наставку текста су дати одговори на најчешћа питања заинтересованих страна у вези са појединим одредбама Правилника.



**УПУТСТВО О ПРИМЕНИ ПОЈЕДИНИХ ОДРЕДАБА**  
**Правилника о техничким и другим захтевима за котрљајне лежаје**  
 („Службени гласник РС”, број 98/16), у даљем тексту: Правилник

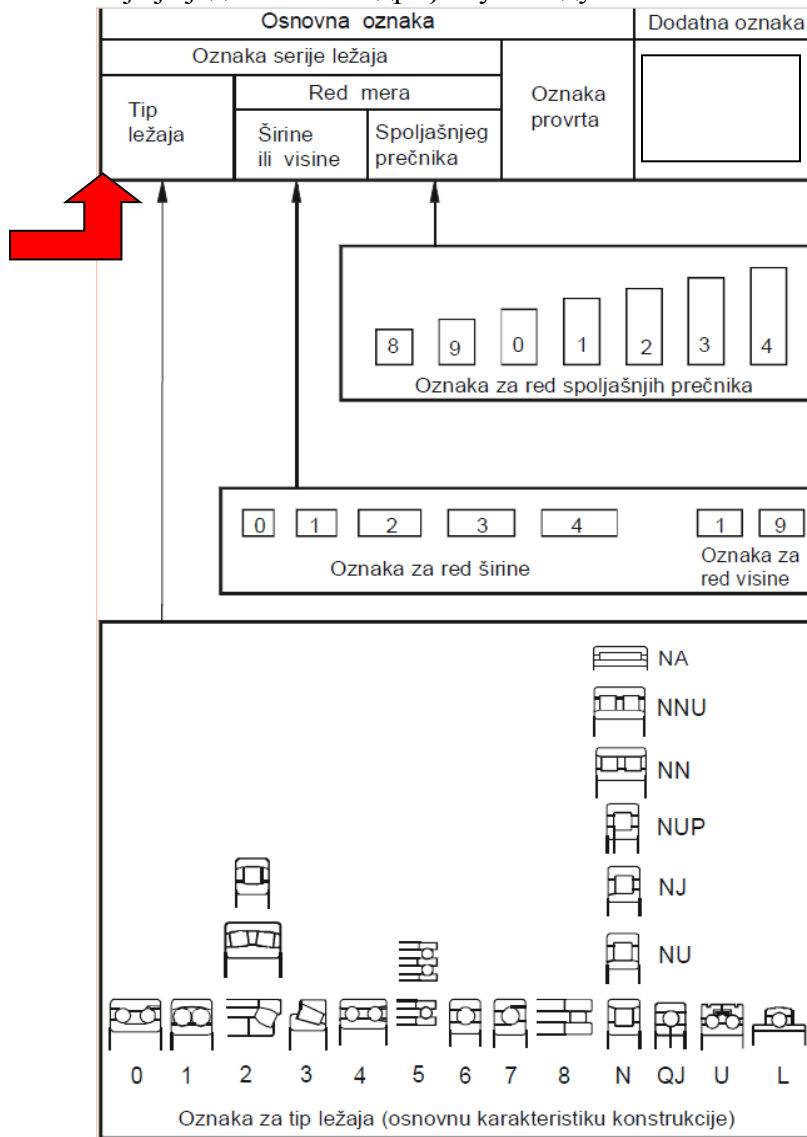
**1. ШТА СЕ ПОДРАЗУМЕВА ПОД ТИПОМ ЛЕЖАЈА?**

Одредба члана 2. став 1. тачка 2) гласи: „**тип котрљајног лежаја** у смислу овог правилника подразумева котрљајни лежај означен словним, односно бројчаним ознакама којима се једнозначно одређује одређени тип котрљајног лежаја”.

Одредба члана 11. став 1. Правилника гласи: „Испитивање се спроводи на основу захтева произвођача, заступника и/или увозника за **исти тип котрљајног лежаја**”.

Указујемо, а доводећи у везу наведену одредбу чл. 11. и чл. 2, да се испитивање спроводи за **исти тип котрљајног лежаја** који је означен словном односно бројчаном једнозначном ознаком која се односи искључиво на тип котрљајног лежаја.

Дакле, тип лежаја је једнозначно одређен у складу са сликом:



## 2. ОБУХВАТ ПРАВИЛНИКА У СМISЛУ ОДРЕЂИВАЊА НИВОА ВИБРАЦИЈА?

У члану 8. Правилника поред осталог дефинисано је да се котрљајни лежај ставља на тржиште ако испуњава техничке захтеве из чл. 5-7.

У члану 7. наведене су методе мерења вибрација, а у **Прилогу 1. који је саставни део Правилника НАВЕДЕНЕ СУ ОСНОВНЕ ОЗНАКЕ ЛЕЖАЈА<sup>1</sup> за које је дефинисан највиши дозвољени ниво вибрација за поједине лежаје.**

У складу са наведеним указујемо да се мерење вибрација спроводи само за оне котрљајне лежаја за које је у Прилогу 1. дефинисан највиши дозвољени ниво вибрација. Такође се још једном указује на да се испитивање врши за **тип котрљајног лежаја** како је то објашњено у тачки 1. овог упутства (што значи да се по избору увозника/произвођача врши **једно испитивање за један тип лежаја**).

## 3. ПРИХВАТАЊЕ ИНОСТРАНИХ ИЗВЕШТАЈА О ИСПИТИВАЊУ

Чланом 13. Правилника дефинисане су исправе о усаглашености које је испоручилац у обавези да сачини пре стављања лежаја на тржиште Републике Србије (Декларација о усаглашености/Изјава о усаглашености).

Члан 13. став 3. Правилника гласи: „Заступник може да сачини Декларацију о усаглашености, без поновног спровођења поступка испитивања уколико је лабораторија која је спровела испитивање акредитована од стране иностраног националног тела за акредитацију које је са Акредитационим телом Србије потписало споразум којим се међусобно признаје еквивалентност система акредитације у обиму који је одређен потписаним споразумом, као и поузданост резултата оцењивања усаглашености.“

Акредитационо тело Србије (АТЦ) је 2012. и 2014. године потписало Мултилатералне споразуме о међусобном признавању еквивалентности система акредитације са међународним организацијама за акредитацију (ЕА/МЛА, ИЛАС/МРА). Следствено томе признаје се еквивалентност и поузданост извештаја о испитивању које издају тела за оцењивање усаглашености (ТОУ), акредитована од стране акредитационих тела потписника поменутих мултилатералних споразума према стандарду ISO/IEC 17025. Аналогно наведеном, уколико је АТЦ са иностраним телом потписао билатерални споразум о узајамном прихватању система акредитације, члан 13. став 3. покрива и такве извештаје о испитивању.

У складу са наведеним, а са циљем да се избегне двоструко испитивање за лежаје који се стављају на тржиште Републике Србије, за које је испитивање спроведено односно прибављен испитни извештај од иностране лабораторије акредитоване према стандарду ISO/IEC 17025 (акредитоване од стране акредитационог тела потписника поменутих споразума) и који испуњавају захтеве Правилника, Правилник даје могућност да се такви извештаји о испитивању прихватају у Републици Србији.

И за лежаје за које је сачињен такав извештај о испитивању, заступник је за одговарајућу партију увоза у обавези да сачини Декларацију о усаглашености и да означи производ српским знаком усаглашености.

---

<sup>1</sup> у табели колона 1. наведена као „тип лежаја“

#### 4. ЛЕЖАЈИ КОЈИ СУ СТАВЉЕНИ НА ТРЖИШТЕ ПРЕ ДАТУМА ПОЧЕТКА ПРИМЕНЕ ПРАВИЛНИКА

Члан 2. ст. 1. тач. 7) Правилника гласи: „стављање на тржиште је прва испорука котрљајног лежаја на тржиште”.

У члану 18. Правилника је наведен датум почетка примене правилника, на основу чега указујемо да се на лежаје који су стављени на тржиште, односно учињени доступним на тржишту Републике Србије до 1. априла 2017. године овај Правилник не примењује. Дакле, уколико је увозник завршио царинење и у своје складиште „увео” лежаје пре 1. априла (што се може потврдити уредном документацијом), сматра се да су ти лежаји стављени на тржиште Републике Србије пре почетка примене правилника и на такве лежаје се правилник не примењује.

#### 5. КОЈЕ ЛАБОРАТОРИЈЕ У РЕПУБЛИЦИ СРБИЈИ СПРОВОДЕ ИСПИТИВАЊЕ ЛЕЖАЈА?

Тела за оцењивање усаглашености која обављају послове испитивања у складу са овим правилником уписана су у регистар акредитованих лабораторија, који води Акредитационо тело Србије. Према подацима из тог регистра, у Р Србији на дан 23. марта 2017. године постоје два тела која у обиму акредитације имају наведене стандарде на које се Правилник позива и која испуњавају захтеве стандарда SRPS ISO/IEC 17025.