

**Raad voor Accreditatie (RvA)**

**Voorschrift voor het  
gebruik van  
Accreditatiemerken  
en logo's**

Documentcode:

RvA-VR003-NL

Versie 4, 17-7-2018

In Voorschriften heeft de RvA regels vastgelegd die van toepassing zijn op aanvragers voor accreditatie en geaccrediteerden. Een actuele versie van de voorschriften is via de website van de RvA ([www.rva.nl](http://www.rva.nl)) te verkrijgen.

## **INHOUD**

<b>1</b>	<b>Inleiding .....</b>	<b>4</b>
<b>2</b>	<b>RvA Accreditatiemerken en logo's .....</b>	<b>4</b>
<b>3</b>	<b>Algemene regels voor gebruik van de merken.....</b>	<b>6</b>
<b>4</b>	<b>Regels voor rapporten, certificaten en verklaringen .....</b>	<b>7</b>
<b>5</b>	<b>Regels voor andere documenten en promotiemateriaal .....</b>	<b>10</b>
<b>6</b>	<b>Gebruikers van geaccrediteerde diensten.....</b>	<b>11</b>
<b>7</b>	<b>Bijzonderheden bij het Gebruik van het Accreditatiemerk..</b>	<b>13</b>
<b>8</b>	<b>Misbruik van het Accreditatiemerk.....</b>	<b>15</b>
<b>9</b>	<b>Verwijzing naar de IAF-MLA, ILAC-MRA en EA-MLA .....</b>	<b>15</b>
<b>10</b>	<b>Wijzigingen ten opzichte van de vorige versie .....</b>	<b>16</b>
	<b>Bijlage 1: De accreditatiemerken .....</b>	<b>17</b>

# 1 Inleiding

## Artikel 1.

Dit document beschrijft de regels voor het gebruik van de RvA-accreditatiemerken en -logo's. De RvA hanteert voor het gebruik van zijn merken en logo's het uitgangspunt dat een accreditatiemerken de markt het vertrouwen geeft dat de gebruikers van de merken voldoen aan de relevante accreditatie-eisen. Dit uitgangspunt en de regels die in dit document worden beschreven, zijn ook van toepassing op referenties naar RvA-accreditatie, anders dan door het gebruik van de beschreven accreditatiemerken. Het in tekst verwijzen naar accreditatie wordt gelijk gesteld met het gebruik van een accreditatiemerken.

## Artikel 2.

Voor definities en begrippen gehanteerd in dit voorschrift wordt verwezen naar beleidsregel RvA-BR002, voor zover deze niet in dit voorschrift zelf zijn opgenomen.

## Artikel 3.

Dit document treedt in werking op de dag van de publicatie van de kennisgeving in de Staatcourant.

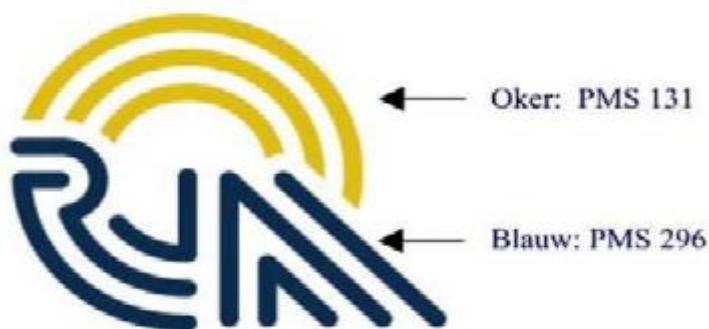
# 2 RvA Accreditatiemerken en logo's

## Artikel 4.

1. Onder accreditatiemerken wordt het beeldmerk verstaan waarmee de geaccrediteerde instellingen hun geaccrediteerde status aangeven. Een accreditatiemerken is opgebouwd uit het RvA-logo gecombineerd met de identificatie van de geaccrediteerde activiteit en het registratienummer van de betreffende instelling.
2. Het RvA-logo mag nooit worden gebruikt voor het kenbaar maken van de geaccrediteerde status. Uitsluitend organisaties die daartoe schriftelijke toestemming hebben gekregen van het bestuur van de RvA mogen het logo gebruiken.

## Artikel 5.

Het RvA-logo is onder nummer 1009112 geregistreerd bij het Benelux Merkenregister. De kleurstelling van het logo is onderstaand gespecificeerd.

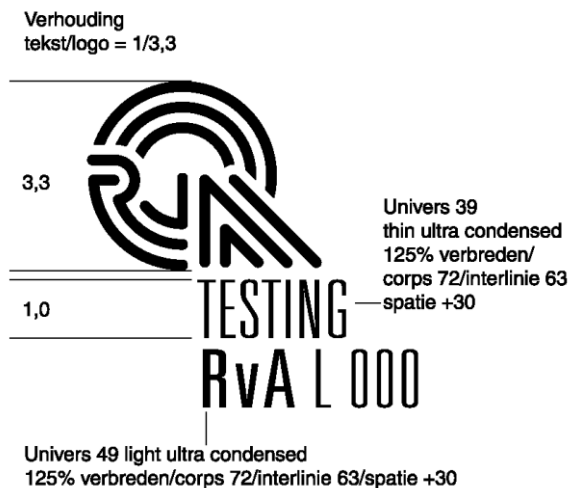


## Artikel 6.

De teksten die binnen het accreditatiemerk onder het logo worden gebruikt, worden in blauw (PMS 296) of in zwart gedrukt. Het gehele accreditatiemerk mag ook in zwart of in één kleur van de huisstijl van de instelling worden uitgevoerd. Details aangaande de opmaak van een accreditatiemerk zijn onderstaand gegeven. De verhouding tussen de hoogte van het logo en de hoogte van de twee regels tekst dient circa 3:2 te zijn.

## Artikel 7.

De maximale hoogte waarin de gehele accreditatiemerken op documenten mogen worden gebruikt is 45 mm. Direct naast, boven of onder het beeldmerk van de geaccrediteerde instelling mag het accreditatiemerk groter worden afgebeeld, echter nooit groter of opvallender dan het beeldmerk van de geaccrediteerde organisatie.



## Artikel 8.

In bijlage 1 zijn de accreditatiemerken gespecificeerd voor de verschillende soorten accreditaties. De instelling kan met behulp van een speciale applicatie op de RvA website ([www.rva.nl](http://www.rva.nl)) na inloggen op "MIJN RvA" zelf een digitale versie genereren van het betreffende accreditatiemerk.

## Artikel 9.

Voor algemeen gebruik kan een instelling die beschikt over meerdere accreditaties, het RvA-logo (Artikel 5) gebruiken met daarbij de vermelding van de letters "RvA" en de registratienummers naast het logo geplaatst. Indien deze accreditaties op dezelfde activiteit (bijvoorbeeld 'testen') betrekking hebben, moet, zoals in Artikel 7 is getoond, de activiteit wel vermeld worden tussen het logo en de tekst RvA. Onderstaand is een voorbeeld gegeven van een gecombineerd accreditatiemerk.



### 3 Algemene regels voor gebruik van de merken

#### Artikel 10.

Certificatie- en verificatie-instellingen, kalibratielaboratoria, testlaboratoria, medische laboratoria, inspectie-instellingen, organisatoren van interlaboratoriumonderzoeken en producenten van referentiematerialen, hierna ook te noemen *'instelling'* of *'instellingen'*, die een accreditatie hebben verkregen van de RvA, mogen het van toepassing zijnde accreditatiemerk gebruiken op documenten, voor zover deze documenten betrekking hebben op de door de RvA geaccrediteerde activiteiten.

#### Artikel 11.

Het gebruik van het accreditatiemerk op rapporten en certificaten is voor de klanten van de instellingen de waarborg dat het rapport of certificaat onder accreditatie tot stand is gekomen. De RvA gaat er bij zijn beoordelingen van uit dat de activiteiten die tot de scope van accreditatie behoren, onder accreditatie zijn uitgevoerd en derhalve voldoen aan de accreditatievereisten, ongeacht of de documenten waarop de resultaten van de activiteiten zijn vastgelegd, het accreditatiemerk dragen. Uitsluitend indien de instelling kan aantonen dat expliciet met de klant is afgesproken dat de activiteiten niet onder accreditatie worden verricht, zullen deze activiteiten worden geacht buiten accreditatie te zijn uitgevoerd. Dit laatste geldt niet voor certificatie-instellingen voor managementsystemen en certificatie-instellingen voor persoonscertificatie. Volgens de IAF-resoluties 2015-14 (zie ook 2016-17) en 2017-19<sup>1</sup> zijn zij verplicht de certificatieactiviteiten onder accreditatie uit te voeren indien deze activiteiten tot de scope van accreditatie worden gerekend.

#### Artikel 12.

Het gebruik van accreditatiemerken is gebonden aan de volgende algemene regels:

1. Op iedere pagina van een document waarop het accreditatiemerk wordt gebruikt dient ook het merk, logo en/of de naam van de geaccrediteerde instelling geplaatst te worden.
2. Het accreditatiemerk mag niet gebruikt worden in combinatie met een merk, logo of naam van een andere conformiteitsbeoordelende instelling. Zie hoofdstuk 6 voor het gebruik van het accreditatiemerk door klanten van certificatie-instellingen. Voor het gebruik van een algemeen logo van een groep van organisaties / een concern, waarvan de geaccrediteerde conformiteitsbeoordelende instelling onderdeel is, hanteert de RvA de regels van Artikel 43.
3. Voor het gebruik van het accreditatiemerk op digitale documenten (zoals bijvoorbeeld op websites en andere digitale media) gelden ook de regels uit dit voorschrift.
4. Bij het verwijzen naar accreditatie zonder het gebruik van een accreditatiemerk, dient de instelling minimaal het registratienummer van de betreffende accreditatie te vermelden.
5. De RvA is te allen tijde gerechtigd het gebruik van het accreditatiemerk te verifiëren. De instelling dient medewerking te verlenen aan dergelijke verificaties.

---

<sup>1</sup> Voor de toepassing van de IAF-resolutie 2017-19 (persoonscertificatie) geldt een overgangstermijn tot 30-10-2020 voor accreditaties verleend voor 30-10-2017. Voor accreditaties verleend na 30-10-2017 en vóór het in werking treden van dit voorschrift geldt een overgangstermijn van maximaal één jaar.

#### **Artikel 13.**

In hoofdstukken 4 en 5 worden de regels voor het gebruik van het accreditatiemerk nader omschreven. Het gebruik van het accreditatiemerk, onder de voorwaarden vermeld in dit voorschrift, op items niet vermeld in dit document, is toegestaan indien daarvoor vooraf schriftelijke toestemming van het bestuur van de RvA is verkregen.

## **4 Regels voor rapporten, certificaten en verklaringen**

#### **Artikel 14.**

Op geen enkele wijze mag een geaccrediteerde instelling suggereren dat de RvA enige aansprakelijkheid aanvaardt voor de nauwkeurigheid of juistheid van de door de instelling gerapporteerde resultaten of genomen beslissingen.

#### **Artikel 15.**

Op geen enkele wijze mag een geaccrediteerde instelling suggereren dat de RvA een instrument heeft gekalibreerd, een object, product, proces, dienst, systeem, persoon of voorwerp heeft getest, geïnspecteerd, gecertificeerd of geverifieerd.

#### **Artikel 16.**

Het accreditatiemerk mag niet worden gebruikt op rapporten of certificaten die geen resultaten bevatten van geaccrediteerde verrichtingen of op verklaringen die niet gebaseerd zijn op geaccrediteerde activiteiten.

#### **Artikel 17.**

Voor geaccrediteerde kalibratielaboratoria gelden de volgende specifieke regels:

1. De laboratoria mogen het accreditatiemerk gebruiken indien tenminste 80% van de gerapporteerde resultaten tot de geaccrediteerde scope behoort. Alle resultaten van niet geaccrediteerde activiteiten of alle resultaten van de geaccrediteerde activiteiten moeten duidelijk als zodanig zijn gekenmerkt.
2. Kalibratiestickers met het accreditatiemerk mogen alleen worden gebruikt indien de kalibratie binnen de scope van de accreditatie is uitgevoerd.
3. De resultaten van uitbestede activiteiten moeten worden gerapporteerd door het kalibratierapport/-certificaat van de toeleverancier rechtstreeks aan de opdrachtgever door te geven.

#### **Artikel 18.**

Voor geaccrediteerde test- en medische laboratoria en inspectie-instellingen gelden de volgende regels:

1. De instellingen mogen het accreditatiemerk gebruiken indien resultaten worden gerapporteerd van activiteiten die tot de geaccrediteerde scope behoren. Alle resultaten van niet-geaccrediteerde activiteiten of alle resultaten van geaccrediteerde activiteiten moetenduidelijk als zodanig zijn gekenmerkt.

2. De resultaten van uitbesteding van instelling A aan instelling B moeten op een van de volgende wijzen worden gerapporteerd:
- a. Instelling A kan het rapport van instelling B rechtstreeks aan de opdrachtgever van A verstrekken als separaat document of als bijlage bij het eigen rapport.
  - b. Instelling A kan de resultaten van instelling B overnemen in het eigen rapport, waarbij instelling A moet vermelden dat de resultaten zijn verkregen door uitbesteding. In dat geval zijn er voor instelling A voor het verwijzen naar de geaccrediteerde status vier opties mogelijk:
    - i. Instelling A is door de RvA geaccrediteerd voor de betreffende activiteit en instelling B heeft de activiteiten uitgevoerd onder de accreditatie van de RvA of een accreditatie-instelling die ondertekenaar is van de EA MLA of ILAC MRA voor de betreffende activiteit: In het rapport mag instelling A het resultaat van B als geaccrediteerd aanmerken;
    - ii. Instelling A is door de RvA geaccrediteerd voor de betreffende activiteit maar instelling B heeft deze activiteit niet uitgevoerd onder accreditatie van de RvA of een andere accreditatie-instelling die ondertekenaar is van de EA-MLA of ILAC-MRA voor de betreffende activiteit: In het rapport mag instelling A het resultaat van B niet als geaccrediteerd aanmerken;
    - iii. Instelling A is door de RvA niet geaccrediteerd voor de betreffende activiteit maar instelling B heeft deze activiteit uitgevoerd onder accreditatie van de RvA of een andere accreditatie-instelling die ondertekenaar is van de EA-MLA of ILAC-MRA voor de betreffende activiteit: Het resultaat mag in het rapport van instelling A niet als geaccrediteerd aangemerkt worden; wel mag in het rapport van instelling A bij de vermelding van de uitbesteding bij het resultaat, worden verwezen naar de accreditatie van instelling B, waarbij het referentienummer van de accreditatie eenduidig moet worden vermeld;
    - iv. Instelling A is door de RvA niet geaccrediteerd voor de betreffende activiteit en instelling B heeft deze activiteit niet uitgevoerd onder accreditatie van de RvA of een andere accreditatie-instelling die ondertekenaar is van de EA-MLA of ILAC-MRA voor de betreffende activiteit: In zijn rapport mag instelling A het resultaat van B niet als geaccrediteerd aanmerken.

#### **Artikel 19.**

Geaccrediteerde testlaboratoria mogen het accreditatiemerk gebruiken op rapporten, waarin ook opinies of interpretaties worden vermeld, indien deze uitspraken zijn gebaseerd op resultaten van geaccrediteerde verrichtingen. Als opinies en interpretaties worden vermeld door een testlaboratorium dat geen expliciete accreditatie heeft voor opinies en interpretaties, moet het rapport een disclaimer bevatten, vlak bij het accreditatiemerk of vlak bij de betreffende opinies en interpretaties, met de volgende of een gelijkwaardige tekst: "De opinies/interpretaties vermeld in dit rapport vallen buiten de scope van de accreditatie".



## **Artikel 20.**

Voor geaccrediteerde certificatie-instellingen geldt dat op de door hen uitgegeven certificaten het betreffende accreditatiemerk aangebracht mag worden, indien de certificatie plaatsvindt binnen de geaccrediteerde scope. Voor managementsysteemcertificatie<sup>2</sup> en voor persoonscertificatie<sup>3</sup> is het gebruik van het accreditatiemerk, of een verwijzing naar de geaccrediteerde status, verplicht.

## **Artikel 21.**

1. Instellingen die geaccrediteerd zijn voor EMAS-verificatie kunnen op de door hen uitgegeven verklaringen het accreditatiemerk voor EMAS-verificatie aanbrengen, indien de verificatie plaatsvindt binnen de geaccrediteerde scope en door een in de scope geregistreerde verificateur is uitgevoerd.
2. Instellingen die geaccrediteerd zijn voor verificatie van broeikasgassen kunnen op de door hen uitgegeven verklaringen het accreditatiemerk voor verificatie (ISO 14065) aanbrengen, indien de verificatie plaatsvindt binnen de geaccrediteerde scope.

Dit is niet van toepassing op de verificaties voor EU-ETS waarvoor een door de Europese Commissie voorgeschreven format voor de verklaring moet worden gebruikt, waarop het accreditatiemerk niet wordt gebruikt.

## **Artikel 22.**

Voor geaccrediteerde organisatoren van laboratoriumvergelijkende onderzoeken gelden de volgende regels:

1. De instellingen mogen het accreditatiemerk gebruiken indien in het rapport resultaten worden gerapporteerd van onderzoeken die tot de geaccrediteerde scope behoren. Alle resultaten van niet-geaccrediteerde onderzoeken of van geaccrediteerde onderzoeken moeten duidelijk als zodanig zijn gekenmerkt.
2. De resultaten van uitbesteding van instelling A aan instelling B moeten op een van de volgende wijzen worden gerapporteerd:
  - a. Instelling A kan het rapport van instelling B rechtstreeks aan de opdrachtgever van A verstrekken als separaat document of als bijlage bij het eigen rapport.
  - b. Instelling A kan de resultaten van instelling B overnemen in het eigen rapport. In dat geval zijn er vier opties mogelijk:
    - i. Instelling A is door de RvA geaccrediteerd voor de betreffende activiteit en instelling B is voor deze activiteit geaccrediteerd door de RvA of door een accreditatie-instelling die ondertekenaar is van de EA MLA of ILAC MRA voor de betreffende activiteit: In het rapport mag instelling A het resultaat van B als geaccrediteerd aanmerken;
    - ii. Instelling A is door de RvA geaccrediteerd voor de betreffende activiteit en instelling B is voor deze activiteit niet door de RvA geaccrediteerd of door een andere accreditatie-instelling die ondertekenaar is van de EA-MLA of ILAC-MRA voor de betreffende activiteit, of is geaccrediteerd door een accreditatie-instelling die geen ondertekenaar is van de EA-MLA of ILAC-MRA voor de betreffende activiteit: In zijn rapport mag instelling A het resultaat van B niet als geaccrediteerd aanmerken;

---

<sup>2</sup> Bij hercertificatie, uiterlijk per 6 november 2019 (IAF-resolutie 2016-17).

<sup>3</sup> Bij hercertificatie, uiterlijk per 30 oktober 2020 (IAF-resolutie 2017-19).

- iii. Instelling A is door de RvA niet geaccrediteerd voor de betreffende activiteit maar instelling B is door de RvA geaccrediteerd of door een andere accreditatie-instelling die ondertekenaar is van de EA-MLA of ILAC-MRA voor de betreffende activiteit: Het resultaat mag in het rapport van instelling A niet als geaccrediteerd aangemerkt worden; wel mag in het rapport van instelling A bij het resultaat worden verwezen naar de accreditatie van instelling B, waarbij het referentienummer van de accreditatie eenduidig wordt vermeld;
- iv. Instelling A noch instelling B is geaccrediteerd voor deze activiteit: In zijn rapport mag instelling A het resultaat niet als geaccrediteerd aanmerken.

### **Artikel 23.**

Voor geaccrediteerde producenten van referentiematerialen gelden de volgende regels:

1. Op rapporten en certificaten mag uitsluitend het accreditatiemerk worden gebruikt indien alle gerapporteerde resultaten tot de scope behoren die is geaccrediteerd door de RvA of door een andere accreditatie-instelling die ondertekenaar is van de EA-MLA of ILAC-MRA voor de betreffende activiteit.
2. Indien items van stickers worden voorzien mag daarop het accreditatiemerk worden gebruikt uitsluitend indien het materialen betreft waarvan de eigenschappen binnen de scope van de accreditatie zijn bepaald.

## **5 Regels voor andere documenten en promotiemateriaal**

### **Artikel 24.**

Geaccrediteerde instellingen mogen het accreditatiemerk gebruiken op promotiemateriaal indien het materiaal refereert aan geaccrediteerde activiteiten. Iedere mogelijke misleiding moet worden voorkomen. Dit betekent dat duidelijk moet blijken welke activiteiten wel en welke niet onderdeel zijn van de scope van accreditatie. Het is toegestaan hiertoe te verwijzen naar de scope van accreditatie zoals gepubliceerd op de website van de RvA.

### **Artikel 25.**

Instellingen die over meerdere accreditaties van de RvA beschikken, mogen op promotiemateriaal de accreditatiemerken gecombineerd gebruiken of er voor kiezen gebruik te maken van het gecombineerde RvA-merk, zoals beschreven in Artikel 9.

### **Artikel 26.**

Geaccrediteerde instellingen mogen, na expliciete schriftelijke toestemming van het Bestuur van de RvA, het accreditatiemerk gebruiken op auto's, mits deze voor geaccrediteerde activiteiten worden gebruikt. Ook hier mag het accreditatiemerk uitsluitend in combinatie met het logo of de naam van de geaccrediteerde instelling gebruikt worden, waarbij het accreditatiemerk nooit groter of opvallender mag zijn dan het beeldmerk van de geaccrediteerde organisatie.

#### **Artikel 27.**

Geaccrediteerde instellingen mogen het accreditatiemerk gebruiken op brieven. Daarbij mag het accreditatiemerk niet opvallender verschijnen dan het eigen logo of de vermelding van de naam van de instelling.

#### **Artikel 28.**

Offertes, aanbiedingsbrieven en dergelijke, die niet alleen betrekking hebben op geaccrediteerde activiteiten, mogen voorzien zijn van het accreditatiemerk, mits uit deze documenten duidelijk blijkt welke diensten wel en welke niet zijn geaccrediteerd. Dit geldt tevens voor de documenten die samen met deze documenten worden verstuurd. Het is toegestaan hiertoe te verwijzen naar de scope van accreditatie zoals gepubliceerd op de website van de RvA.

#### **Artikel 29.**

Indien op een offerte, aanbieding of dergelijke het accreditatiemerk wordt gebruikt en deze betreffen uitsluitend activiteiten buiten de geaccrediteerde scope, dan moet in het document ongewijzigd de volgende zin worden opgenomen: “De RvA-accreditatie is niet van toepassing op de activiteiten beschreven in [*deze brief*].”. Voor [*deze brief*] wordt de naam van het document ingevuld (offerte, aanbieding etc.).

#### **Artikel 30.**

Brieven met het accreditatiemerk die uitsluitend rapporten, certificaten of verklaringen vergezellen, met betrekking tot activiteiten die niet tot de scope van accreditatie van de instellingen behoren, moeten de volgende ongewijzigde zin bevatten: “De RvA-accreditatie is niet van toepassing op bijgaande [*resultaten*].”. Bij [*resultaten*] wordt gespecificeerd wat wordt aangeboden (resultaten, certificaten, verklaringen, etc.).

#### **Artikel 31.**

Het gebruik van het accreditatiemerk in e-mails of andere digitale communicatie is ook aan de regels uit dit voorschrift gebonden.

## **6 Gebruikers van geaccrediteerde diensten**

#### **Artikel 32.**

De klanten van geaccrediteerde instellingen mogen onder de in de Artikel 33 tot en met Artikel 36 gegeven voorwaarden gebruikmaken van het accreditatiemerk. Het is de verantwoordelijkheid van de geaccrediteerde instelling toe te zien op het correcte gebruik van de accreditatiemerken door deze klanten. Indien de geaccrediteerde instelling niet aantoonbaar adequate maatregelen neemt bij geconstateerd misbruik door een klant, kan dit consequenties hebben voor de accreditatie van deze instelling, zoals toegelicht in hoofdstuk 9 van beleidsregel RvA-BR002.

### **Artikel 33.**

Voor geaccrediteerde certificatie van managementsystemen gelden de volgende regels:

1. Een geaccrediteerde instelling voor certificatie van managementsystemen kan certificaathouders machtigen het betreffende accreditatiemerk in combinatie met het certificatiemerk te gebruiken op brieven en op andere documenten die betrekking hebben op activiteiten waarvoor deze organisaties onder RvA-accreditatie zijn gecertificeerd. De certificatie-instelling mag de certificaathouders ook machtigen het gecombineerde accreditatiemerk zoals beschreven in hoofdstuk 2 te gebruiken, indien deze certificaathouders tegen meerdere normen zijn gecertificeerd die door verschillende accreditaties worden gedekt.
2. Uitgesloten is het gebruik van het accreditatiemerk:
  - a. op rapporten en certificaten van gecertificeerde kalibratie-, test- en medische laboratoria, van organisatoren van ringtesten en van inspectie-instellingen;
  - b. op producten of verpakkingen van producten of op gerelateerde producten (zie ook EN ISO/IEC 17021-1 voor eisen aan het gebruik van certificatiemerken).
3. Als de certificaathouder het accreditatiemerk gebruikt, dan moet dit direct naast, boven of onder het certificatiemerk worden gebruikt en mag in geen geval opvallender worden afgebeeld dan het certificatiemerk. Op geen enkele wijze mag de suggestie gewekt worden dat de certificaathouder door de RvA geaccrediteerd is.

### **Artikel 34.**

Voor geaccrediteerde certificatie van producten gelden de volgende regels:

1. Een voor productcertificatie geaccrediteerde instelling mag een certificaathouder machtigen het accreditatiemerk, in combinatie met het certificatiemerk, aan te brengen op het product of op de verpakking van het product, indien deze producten gecertificeerd zijn op basis van het van toepassing zijnde geaccrediteerde certificatieschema.
2. De geaccrediteerde certificatie-instelling mag een certificaathouder machtigen het accreditatiemerk in combinatie met het certificatiemerk te gebruiken op brieven en op andere documenten die betrekking hebben op activiteiten waarvoor deze producenten onder RvA-accreditatie zijn gecertificeerd.
3. Uitgesloten is het gebruik van het accreditatiemerk:
  - a. op rapporten en certificaten van gecertificeerde kalibratie-, test- en medische laboratoria, van organisatoren van ringtesten en van inspectie-instellingen;
  - b. op visitekaartjes van personeel van de certificaathouder.
4. Als de certificaathouder het accreditatiemerk gebruikt, dan moet dit direct naast, boven of onder het certificatiemerk worden gebruikt en mag in geen geval opvallender worden afgebeeld dan het certificatiemerk. Op geen enkele wijze mag de suggestie gewekt worden dat een certificaathouder door de RvA geaccrediteerd is.

### **Artikel 35.**

Voor geaccrediteerde certificatie van personen geldt dat de certificatie-instellingen personen of hun werkgevers niet mogen machtigen het accreditatiemerk te gebruiken.

### **Artikel 36.**

Voor geaccrediteerde laboratoria, organisatoren van ringtesten en inspectie-instellingen geldt dat hun klanten de onder accreditatie geleverde certificaten en rapporten uitsluitend in zijn geheel mogen reproduceren en integraal opnemen in promotiemateriaal onder de voorwaarde dat het promotiemateriaal direct betrekking heeft op het gekalibreerde, geteste of geïnspecteerde apparaat of object.

## **7 Bijzonderheden bij het Gebruik van het Accreditatiemerk**

### **Artikel 37.**

Een instelling mag het accreditatiemerk niet gebruiken voor activiteiten die zijn uitgevoerd voor de datum van verlening van accreditatie. In bijzondere gevallen kan het Bestuur van de RvA expliciet schriftelijke toestemming geven het merk op een specifiek document (rapport, certificaat, verklaring) te gebruiken. De volgende voorwaarden zijn in dat geval van toepassing:

1. De RvA heeft de betreffende activiteit in het kader van het verkrijgen van een accreditatie voor deze activiteit, bijgewoond of geobserveerd voor de betreffende opdrachtgever van de instelling en daarbij geen afwijkingen vastgesteld, en
2. de RvA heeft bij de beoordeling van systeempcedures en dossiers voor de betreffende activiteit geen afwijkingen vastgesteld, en
3. de documenten (rapporten, certificaten, verklaringen) worden uitgegeven na verlening van de accreditatie op basis van een review en/of besluit die na verlening van de accreditatie heeft plaatsgevonden.
4. Documenten met betrekking tot activiteiten die zijn uitgevoerd voor de datum van het verlenen van de accreditatie en die de RvA niet heeft bijgewoond zoals onder a. is bedoeld, mogen uitsluitend opnieuw worden uitgegeven met een accreditatiemerk onder de voorwaarden die de RvA, op voorstel van de geaccrediteerde organisatie, schriftelijk heeft goedgekeurd. In deze voorwaarden zal in ieder geval het opnieuw uitvoeren van de activiteit moeten zijn opgenomen en worden geregeld dat de uitgiftedatum van het onder accreditatie uitgegeven document na het opnieuw uitvoeren van deze activiteit ligt.

### **Artikel 38.**

Indien de accreditatie van een instelling conform hoofdstuk 10 van beleidsregel RvA-BR002 volledig is geschorst, moet de instelling onmiddellijk stoppen met het gebruik van het accreditatiemerk.

### **Artikel 39.**

Indien de accreditatie van een instelling is geschorst voor een deel van de activiteiten, moet de instelling voor de resultaten van de activiteiten waarvoor de accreditatie is geschorst onmiddellijk stoppen met het aanmerken van deze resultaten als zijnde geaccrediteerd en met het onder verwijzing naar accreditatie aanbieden van deze activiteiten. Het beginsel van Artikel 16 is hierbij van toepassing, wat inhoudt dat indien een document uitsluitend activiteiten betreft waarvan de accreditatie is geschorst, het gebruik van het accreditatiemerk op dit document niet is toegestaan.

#### **Artikel 40.**

1. Bij beëindiging van de accreditatie conform het gesteld in hoofdstuk 11 van beleidsregel RvA-BR002, dient de instelling onmiddellijk:
  - a. te stoppen met het verkondigen of suggereren dat ze geaccrediteerd is;
  - b. te stoppen met het publiceren en verspreiden van documenten met het accreditatiemerk of met een andere verwijzing naar accreditatie.
2. Certificatie-instellingen dienen daarnaast passende maatregelen te treffen om het gebruik van het accreditatiemerk door certificaathouders te beëindigen, binnen een termijn die de RvA zal bepalen (zie ook hoofdstuk 11 van beleidsregel RvA-BR002).

#### **Artikel 41.**

In de gevallen als bedoeld in Artikel 38 tot en met Artikel 40 moet de conformiteitsbeoordelende instelling zonder onnodige vertraging de betreffende klanten informeren over de (gedeeltelijke) schorsing of intrekking van de accreditatie en de consequenties daarvan.

#### **Artikel 42.**

Geaccrediteerde instellingen mogen geen accreditatie claimen of suggereren voor niet geaccrediteerde activiteiten. In het bijzonder geldt:

1. Een instelling die voor een deel van haar activiteiten is geaccrediteerd mag het accreditatiemerk gebruiken mits er geen verwarring ontstaat over welk deel van de activiteiten is geaccrediteerd.
2. Wanneer een instelling meerdere vestigingen heeft (multi-site-accreditatie volgens beleidsregel RvA-BR003) mag het accreditatiemerk uitsluitend worden gebruikt als alle kernactiviteiten gerelateerd aan het resultaat waarvoor het accreditatiemerk wordt gebruikt, hebben plaatsgevonden op vestigingen die vermeld zijn in de scope van accreditatie.
3. Documenten voorzien van het RvA-accreditatiemerk, die worden uitgebracht onder de multi-site-accreditatie moeten de naam en het adres van het hoofdkantoor van de geaccrediteerde juridische entiteit bevatten, zonder de naam of het beeldmerk van de lokale vestiging. Wel mogen de contactgegevens van de lokale vestiging worden genoemd in deze documenten. De uitgegeven documenten mogen geen twijfel doen ontstaan over welke conformiteitsbeoordelende instelling door de RvA is geaccrediteerd.
4. Indien in een algemeen document verwezen wordt naar de accreditatie door de RvA en niet alle vestigingen van de instelling zijn onderdeel van de multi-site-accreditatie, dan moet het document in de nabijheid van de referentie naar de RvA, expliciet vermelden welke vestigingen zijn geaccrediteerd.

#### **Artikel 43.**

1. Indien een onderdeel van een groep van organisaties is geaccrediteerd, mag uitsluitend het onderdeel van de groep (bijvoorbeeld een conformiteitsbeoordelende instelling behorend tot een holding met meerdere bedrijven) dat in de accreditatiedocumenten is genoemd, gebruik maken van het accreditatiemerk. Er mag geen enkele onduidelijkheid zijn omtrent welk onderdeel van de groep is geaccrediteerd. Indien een gezamenlijk document wordt gepubliceerd met verwijzing naar accreditatie door de RvA, dan moet dit document, in de nabijheid van de verwijzing naar de

RvA, expliciet de geaccrediteerde vestigingen / het geaccrediteerde organisatieonderdeel vermelden.

2. Het gebruik van een algemeen logo van de groep van organisaties op documenten met het accreditatiemerk is toegestaan op voorwaarde dat duidelijk is dat deze documenten zijn uitgegeven door de geaccrediteerde entiteit.

#### **Artikel 44.**

Door de RvA geaccrediteerde instellingen kunnen in het kader van onderlinge samenwerkingsverbanden de respectievelijke logo's of namen gezamenlijk gebruiken in combinatie met een accreditatiemerk onder de volgende voorwaarden:

1. De instellingen zijn geaccrediteerd voor het werkterrein waarvoor het gebruikte accreditatiemerk geldt.
2. De instellingen hebben onderling een overeenkomst afgesloten waarin de voorwaarden voor het gebruik van elkaars logo's en de accreditatiemerk(en) zijn beschreven.
3. De verantwoordelijkheid voor de activiteiten waarvan de resultaten met de gecombineerde logo's en/of namen onder accreditatie worden gepubliceerd, moet eenduidig blijken uit de documenten waarop deze logo's, namen en accreditatiemerk(en) worden gebruikt.

## **8 Misbruik van het Accreditatiemerk**

#### **Artikel 45.**

Het gebruik van een accreditatiemerk door instellingen die geen geldige accreditatie van de RvA hebben, dit met uitzondering van het in hoofdstuk 6 gestelde, wordt als misbruik aangemerkt. Ook het foutieve of misleidende gebruik van een merk door instellingen met een geldige accreditatie, of door organisaties zoals bedoeld in hoofdstuk 6, wordt als misbruik aangemerkt. Deze laatste vorm van misbruik wordt ook de geaccrediteerde instelling aangerekend en zal kunnen leiden tot maatregelen tegen deze instelling.

#### **Artikel 46.**

Bij misbruik zal de RvA tot hem daartoe beschikbare maatregelen overgaan teneinde het misbruik te laten stoppen en de verantwoordelijke partij aansprakelijk te stellen voor de consequenties van het misbruik.

## **9 Verwijzing naar de IAF-MLA, ILAC-MRA en EA-MLA**

#### **Artikel 47.**

Geaccrediteerde instellingen worden aangemoedigd te refereren aan de Multilaterale overeenkomsten (aangeduid met MLA en MRA), voor zover van toepassing. Dit dient te geschieden door één van de volgende zinsneden (of combinatie van zinsneden) direct onder of naast het RvA accreditatiemerk te vermelden:

1. "De RvA is deelnemer in de EA MLA";
2. "De RvA is deelnemer in de ILAC MRA";
3. "De RvA is deelnemer in de IAF MLA".

Ook mogen anderstalige equivalenten van deze teksten gehanteerd worden.

#### **Artikel 48.**

De in Artikel 47 bedoelde referenties mogen uitsluitend worden gebruikt, indien de documenten betrekking hebben op activiteiten binnen de scope van accreditatie en deze scope tevens onderdeel is van het bereik van de betreffende multilaterale overeenkomst, voor zover de RvA ondertekenaar is van deze overeenkomst. De actuele status van deze multilaterale overeenkomsten en de scope daarvan voor iedere accreditatie-instelling die deze heeft ondertekend, wordt gepubliceerd op de websites van EA ([www.european-accreditation.org](http://www.european-accreditation.org)), IAF ([www.iaf.nu](http://www.iaf.nu)) en ILAC ([www.ilac.org](http://www.ilac.org)) .

#### **Artikel 49.**

1. De RvA heeft overeenkomsten met ILAC en IAF afgesloten waardoor de RvA het ILAC-MRA-merk respectievelijk het IAF-MLA-merk mag gebruiken in combinatie met het RvA-logo. Ook geven deze overeenkomsten de RvA het recht de door hem geaccrediteerde instellingen toe te staan dit IAF-MLA- en ILAC-MRA-merk te gebruiken in combinatie met het RvA-accreditatiemerk.
2. Het IAF-MLA en ILAC-MRA merk mogen uitsluitend worden gebruikt voor activiteiten binnen de scope waarvoor de RvA ondertekenaar is van deze MLA/MRA.
3. Het gebruik van de IAF-MLA- en ILAC-MRA-merken moet in overeenstemming zijn met de geldende versies van IAF ML-2 "General Principles on the Use of the IAF MLA Mark" respectievelijk ILAC-R7 "Rules for the Use of the ILAC MRA Mark".

## **10 Wijzigingen ten opzichte van de vorige versie**

#### **Artikel 50.**







Ten opzichte van versie 3 van 10 augustus 2016 zijn de volgende significante wijzigingen doorgevoerd:






1. De consequentie van IAF-resolutie 2017-19, die het CI's verbiedt in de geaccrediteerde scope voor persoonscertificatie niet-geaccrediteerde certificaten uit te geven, is in Artikel 11 verwerkt.
2. De mogelijkheden voor gebruik van een algemeen logo van een groep bedrijven / een concern zijn beter toegelicht in Artikel 12 en Artikel 43.
3. Het verplicht gebruik van het accreditatiemerk, of een verwijzing naar de geaccrediteerde status, voor managementsysteemcertificatie en persoonscertificatie is opgenomen in Artikel 20.
4. De regels voor rapportage met rapporten van meerdere instellingen zijn (nader) toegelicht in Artikel 22.
5. De verplichting om klanten te informeren over (gedeeltelijke) schorsing of intrekking van de accreditatie is toegevoegd in Artikel 41.
6. De wijzigingen in normnummering van normen gebruikt voor accreditatie zijn doorgevoerd in bijlage 1.



## Bijlage 1: De accreditatiemerken

In deze bijlage zijn de te hanteren accreditatiemerken gegeven. Voor "000" dient het nummer van de registratie te worden gelezen.

Accreditatiemerk	Toelichting
	<p>Het accreditatiemerk voor EN ISO/IEC 17025-geaccrediteerde testlaboratoria. Als Nederlandse tekst voor "TESTING" dient "TESTEN" te worden gebruikt.</p>
	<p>Het accreditatiemerk voor EN ISO 15189-geaccrediteerde medische laboratoria. Als Nederlandse tekst voor "TESTING" dient "TESTEN" te worden gebruikt.</p>
	<p>Het accreditatiemerk voor EN ISO/IEC 17025-geaccrediteerde kalibratielaboratoria. Als Nederlandse tekst voor "CALIBRATION" dient "KALIBRATIE" te worden gebruikt.</p>
	<p>Het accreditatiemerk voor EN ISO/IEC 17020-geaccrediteerde inspectie-instellingen. Als Nederlandse tekst voor "INSPECTION" dient "INSPECTIE" te worden gebruikt.</p>
	<p>Het accreditatiemerk voor EN ISO/IEC 17043-geaccrediteerde organisatoren van laboratoriumvergelijkende onderzoeken. Ook voor de Nederlandse tekst wordt "PROF. TESTING" gebruikt.</p>
	<p>Het accreditatiemerk voor EN ISO/IEC 17021-1-geaccrediteerde certificatie-instellingen voor de certificatie van managementsystemen. "MGMT. SYS." wordt ook als Nederlandse tekst gebruikt.</p>

	<p>Het accreditatiemerken voor EN ISO/IEC 17065 -geaccrediteerde certificatie-instellingen voor de certificatie van producten. Als Nederlandse tekst voor "PRODUCTS" dient "PRODUCTEN" te worden gebruikt.</p>
	<p>Het accreditatiemerken voor EN ISO/IEC 17024-geaccrediteerde certificatie-instellingen voor de certificatie van personen. Als Nederlandse tekst voor "PERSONNEL" dient "PERSONEN" te worden gebruikt (naar analogie van het in de Nederlandse norm gehanteerde begrip).</p>
	<p>Het accreditatiemerken voor EN ISO 17034- (ISO Guide 34-) geaccrediteerde producenten van referentiematerialen. Als Nederlandse tekst voor "Reference Mat." dient "Referentie Mat." te worden gebruikt.</p>
	<p>Het accreditatiemerken voor op basis van Verordening (EG) Nr. 1221/2009 en EN ISO/IEC 17021-1-geaccrediteerde EMAS verificatie-instellingen. De Nederlandse tekst is gelijk aan de Engelse.</p>
	<p>Het accreditatiemerken voor geaccrediteerde Broeikasgas-verificatie-instellingen (EN ISO 14065). As Nederlandse tekst voor "EMISSION" dient "EMISSIE" gebruikt te worden.</p>