

Raad voor Accreditatie (RvA)

**Specifiek Accreditatie-
Protocol (SAP) voor
Verordening
Bouwproducten (CPR) -
Systemen 1 & 1+**

Document code:

RvA-SAP-C018-NL

Versie 1, 28 maart 2013

Een Specifiek Accreditatieprotocol (SAP) omschrijft het beoordelingsproces voor een specifieke accreditatie. De algemene RvA-Reglementen, Beleidsdocumenten en Toelichtingen zijn van toepassing op dit SAP. De actuele versie van dit SAP en andere genoemde RvA documenten zijn te vinden op de website van de RvA. (www.rva.nl).

Inhoud

1	Inleiding	4
2	Relevante documenten	4
2.1	Accreditatienorm	4
2.2	Aanvullende documenten	4
2.3	Documenten mbt de uit te voeren conformiteitbeoordelingen	4
2.4	Specifieke wet- en regelgeving	4
3	Scope van accreditatie	5
4	Accreditatiebeoordelingen	5
4.1	Te verstrekken documenten	5
4.2	Aard en inhoud van de beoordelingen	5
5	Specifieke aandachtspunten voor de RvA-beoordeling	6
6	Andere informatie	6
6.1	Aanmelding	6
6.2	Markttoetreders en ontvankelijkheidsverklaring	6
6.3	RvA Materiedeskundige	7
7	Wijzigingen ten opzichte van de voorgaande versie	7
	Bijlage 1: Productgebieden	8

1 Inleiding

Dit SAP beschrijft de wijze waarop de RvA certificatie-instellingen accrediteert voor certificatie-activiteiten in het kader van de Verordening Bouwproducten 305/2011 (CPR), systemen 1 en 1+.

2 Relevante documenten

2.1 Accreditatienorm

- EN 45011; General requirements for bodies operating assessment and product certification systems.
- Verordening 305/2011; geharmoniseerde voorwaarden voor het verhandelen van bouwproducten art. 43; Eisen in verband met aangemelde instanties.

Opmerking:

De norm EN 45011 is in september 2012 vervangen door de ISO/IEC 17065. De overgangstermijn is gesteld op drie jaar; details daarover worden door de RvA in een apart document vastgelegd. Na de overgangstermijn dient overal waar EN 45011 staat ISO/IEC 17065 te worden gelezen.

2.2 Aanvullende documenten

- EA-6/01; Guidelines on the application of EN 45011
- IAF-GD 5; IAF Guidance on application of ISO/IEC Guide 65
- EA-2/17; EA Guidance on the horizontal requirements for the accreditation of conformity assessment bodies for notification purposes.

De actuele versies van deze documenten kunnen worden gedownload van de website van de desbetreffende organisatie(s): IAF (www.iaf.nu), EA (www.european-accreditation.org), ISO (www.iso.org), NEN (www.nen.nl), RvA (www.rva.nl).

2.3 Documenten m.b.t. de uit te voeren conformiteitsbeoordelingen

De instelling zal de conformiteitsbeoordeling uitvoeren zoals staat beschreven in annex ZA van de geharmoniseerde EN-norm (hEN) voor het betreffende bouwproduct of groep van bouwproducten.

Verder zijn alle relevante ETA(G)'s (www.eota.eu), de CPD Guidance documenten (**Fout! De hyperlinkverwijzing is ongeldig.** en "position papers" (<http://ec.europa.eu/enterprise/newapproach/nando/index.cfm?fuseaction=cpd.positionpapers#Guidance%20Paper>) van toepassing, zolang deze niet zijn vervangen door specifieke CPR documenten.

De meeste geharmoniseerde normen (hEN) zijn uitgebracht onder de (oude) CPD. De verwijzing naar het conformiteitsstelsel in de hEN is hierop gebaseerd.

CPD bijlage III; 2.i) komt overeen met CPR systeem 1 & 1+ (AoC codering 1 & 1+).

2.4 Specifieke wet- en regelgeving

Verordening (EU) Nr. 305/2011 tot vaststelling van geharmoniseerde voorwaarden voor het verhandelen van bouwproducten en tot intrekking van Richtlijn 89/106/EEG van de Raad (CPR).

3 Scope van accreditatie

De algemene regels voor het definiëren van een scope van accreditatie zijn door de RvA vastgelegd in beleidsregel RvA-BR003. Specifiek voor de accreditatie voor certificatie volgens systeem 1 of 1+ in het kader van de CPR wordt de scope als volgt gedefinieerd.

Productgroep, product (bedoeld gebruik)	Certificatie schema:	Normatief document
Productgebied ¹⁾		
Besluit: gggg/jj(jj) ²⁾ <i>Product(groep) zoals vermeld op de norm(en).</i>	Bouwproducten Verordening 305/2011, Systeem 1 en/of 1+, Certificatie van de prestatiebestendigheid	Geharmoniseerde normen of EAD's (ETAG's)

¹⁾ Volgens bijlage 1 van dit SAP

²⁾ Annex ZA van de hEN geeft behalve het systeem van certificering van de conformiteit ook het besluit van de commissie waarop dit is gebaseerd. Dat Besluit geeft een beschrijving van de producten / productgroepen waarop dat besluit van toepassing is. De relevante product(-groep)en uit het Besluit worden hier overgenomen.

4 Accreditatiebeoordelingen

4.1 Te verstrekken documenten

Ten behoeve van de RvA beoordelingen dient de instelling de beoordelaars te voorzien van relevante documenten. Specifiek voor deze accreditatie zijn de documenten zoals vermeld in onderstaande tabel nodig.

Te verstrekken documenten	Voor- onderzoek	Initiële of her- beoordeling	Uitbreiding binnen product- gebied	Uitbreiding buiten product- gebied	Controle- beoordeling
Statuten en bewijs van inschrijving bij de Kamer van Koophandel (niet ouder dan 6 maanden)	√				
Een organisatieschema en beschrijving van uw organisatiestructuur	√	√		√	√
Kwaliteitshandboek en algemene managementsysteem procedures	√	√	√	√	√
Technische uitvoeringsvoorschriften en de normatieve documenten voor de testen	√	√	√	√	√
Bijgewerkt hoofdstuk 1 van het Deel A rapport		√		√	√
Verwijzingslijst van criteria uit EN 45011 naar de eigen documentatie.	√	√	√	√	√
Rapportage eigen beoordelingen (interne audit, management review)	√	√	√	√	√
Overzicht van de door de instelling uitgevoerde productonderzoeken, inspecties en audits		√	√	√	√

4.2 Aard en inhoud van de beoordelingen

In aanvulling op de algemene regels voor de aard en omvang van de RvA beoordelingen zoals vastgelegd in RvA-BR002 en RvA-BR005 gelden voor deze specifieke accreditatie de regels uit onderstaande tabel. De aard en omvang van de beoordelingen hangen af van de (aangevraagde) scope van accreditatie, een mogelijk reeds bestaande accreditatie en het functioneren van de instelling in het verleden (waar van toepassing).

Methode van beoordelen	Initiële of herbeoordeling	Controle	Scope uitbreiding ¹⁾
Documentenbeoordeling	√		√
Beoordeling op kantoor	√	Jaarlijks	√
			Bij een nieuw productgebied
Bijwoning van activiteiten	Tenminste 1 inspectie/audit per productgebied (zie bijlage 1)	Gedurende een accreditatieperiode dient in alle productgebieden (zie bijlage 1) tenminste één bijwoning te worden uitgevoerd.	1 bijwoning bij een nieuw productgebied

¹⁾ Afhankelijk van de aard en omvang van de uitbreiding. Op basis van de aanvraag (met F105) zal de RvA bepalen hoe de beoordeling uitgevoerd gaat worden. Bij een uitbreiding in een bestaand productgebied (zie bijlage 1) vindt alleen een kantoor beoordeling plaats met de focus op de competentie en de implementatie van de uitbreiding en een bijwoning van alle nieuwe testactiviteiten.

5 Specifieke aandachtspunten voor de RvA-beoordeling

- Testen:
In het geval dat de instelling (analytische) testen uitvoert waarvoor geen aparte ISO/IEC 17025 accreditatie is verkregen, zal de RvA de uitvoering van deze testen beoordelen op basis van de eisen uit ISO/IEC 17025. Ook de eisen inzake herleidbaarheid (zie RvA-T018) en proficiency testing (zie RvA-T030) zullen dan worden gehanteerd zoals bij testlaboratoria (zie ook SAP-L003).
- Indien monsterneming ten behoeve van testen onderdeel is van het werk van de certificatie-instelling zal RvA-T021 worden toegepast.
- Het gebruik van de testfaciliteiten van de fabrikant dient te geschieden in overeenstemming met guidance NB-CPD/AG/03/005r2
- De accreditatie houdt verband met een aanmelding. De RvA zal bij haar beoordeling het document EA 2/17 toepassen.

6 Andere informatie

6.1 Aanmelding

De accreditatie dient als basis van de aanmelding van de laboratoria volgens artikel 39 van de CPR. De RvA zal het Ministerie van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties (BZK), Directoraat Generaal Wonen Bouwen en Integratie, directie Wonen (de aanmeldende autoriteit) informeren met betrekking tot de status van de accreditatie van een instelling.

6.2 Markttoetreders en ontvankelijkheidsverklaring

In het geval dat de aanvragende instelling, ten behoeve van een nieuwe aanmelding, een bevestiging nodig heeft dat accreditatie voor de desbetreffende activiteiten is aangevraagd en de beoordeling is gestart, kan de RvA op verzoek van de instelling een zogenaamde ontvankelijkheidsverklaring verstrekken.

De ontvankelijkheidsverklaring wordt verstrekt indien het vooronderzoek, zoals beschreven in Artikel 14 van RvA-BR002, geleid heeft tot de conclusie zoals bedoeld in lid 4a van dat artikel. Een ontvankelijkheidsverklaring is een jaar geldig. In overleg met de aanmeldende autoriteit kan de RvA besluiten deze eenmalig voor zes maanden te verlengen. De voorwaarden voor verlenging zijn dat de initiële beoordeling op het moment dat de verlenging verleend moet worden reeds is gestart en de RvA voldoende vertrouwen heeft dat de accreditatiebeoordeling binnen de volgende termijn van zes maanden met positief resultaat kan worden afgerond. Het besluit hiertoe zal door de RvA worden genomen op basis van een advies van de RvA teamleider van de initiële beoordeling.

De RvA zal de mogelijkheid moeten worden geboden de eerste inspecties/audits die worden uitgevoerd door de instelling op basis van de afgegeven ontvankelijkheidsverklaring, bij te wonen in het kader van de initiële- of uitbreidingsbeoordeling. Afhankelijk van de aard van de bijgewoonde activiteiten kan de RvA besluiten tot bijwoning van een tweede inspectie/audit in het kader van de initiële- of uitbreidingsbeoordeling.

6.3 RvA Materiedeskundige

Hans Sukel (hans.sukel@rva.nl)

7 Wijzigingen ten opzichte van de voorgaande versie

Deze versie is de eerste uitgave van dit SAP.

Bijlage 1: Productgebieden

Het beleid ten aanzien van het beoordelen van uitbreidingen en het bijwonen van activiteiten door de RvA is gebaseerd op de clustering van productgroepen in productgebieden zoals beschreven in bijlage IV van de CPR. De volgende productgebieden worden onderscheiden.

Productgebieden	
GEBIEDS CODE	PRODUCTGEBIED
1	GEPREFABRICEEERDE NORMALE/LICHTE/AUTOCLAAFGEHARDE CELBETONNEN PRODUCTEN
2	DEUREN, RAMEN, LUIKEN, POORTEN EN BIJBEHOREND HANG- EN SLUITWERK
3	MEMBRANEN, WAARONDER IN VLOEIBARE TOEPASSINGEN EN KITS (WATER- EN/OF DAMPREMMEND)
4	PRODUCTEN VOOR THERMISCHE ISOLATIE SAMENGESTELDE ISOLATIEKITS/-SYSTEMEN
5	DRAGENDE OPLEGGINGEN CONSTRUCTIEVE PENVERBINDINGEN
6	SCHOORSTENEN, ROOKKANALEN EN SPECIFIEKE PRODUCTEN
7	GIPSPRODUCTEN
8	GEOTEXTIEL, GEOMEMBRANEN EN AANVERWANTE PRODUCTEN
9	VLIESGEVELS/BEKLEDING/VERLIJMDE BEGLAZINGSSYSTEMEN
10	VASTE BRANDBESTRIJDINGSSYSTEMEN (BRANDALARM- EN DETECTIESYSTEMEN, VASTE BRANDBESTRIJDINGSSYSTEMEN, BRANDBEVEILIGINGS- EN ANTIROOKSYSTEMEN EN EXPLOSIEBEVEILIGINGSPRODUCTEN)
11	SANITAIR
12	VERKEERSINRICHTINGEN: WEGENUITRUSTING
13	HOUTPRODUCTEN VOOR DE BOUW EN TOEBEHOREN
14	PLATEN EN ELEMENTEN OP HOUTBASIS
15	CEMENT, BOUWKALK EN ANDERE HYDRAULISCHE BINDMIDDELEN
16	WAPENINGSSTAAL EN VOORSPANSTAAL VOOR BETON (EN TOEBEHOREN) VOORSPANSYSTEMEN
17	METSELWERK EN BIJBEHORENDE PRODUCTEN, METSELWERKELEMENTEN, MORTEL EN BIJBEHORENDE PRODUCTEN
18	RIOLERINGSPRODUCTEN
19	VLOERAFWERKINGEN
20	METAALCONSTRUCTIEPRODUCTEN EN HULPPRODUCTEN
21	IN- EN UITWENDIGE AFWERKINGEN VOOR WANDEN EN PLAFONDS, KITS VOOR SCHEIDINGSWANDEN
22	DAKBEDEKKINGEN, DAKLICHTEN, DAKRAMEN EN TOEBEHOREN KITS VOOR DAKEN
23	PRODUCTEN VOOR DE WEGENBOUW
24	TOESLAGMATERIALEN
25	BOUWLIJM
26	PRODUCTEN VOOR BETON, MORTEL EN INJECTIESPECIE
27	VOORZIENINGEN VOOR RUIMTEVERWARMING
28	BUIZEN, RESERVOIRS EN TOEBEHOREN DIE NIET IN CONTACT KOMEN MET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE BESTEMD WATER
29	BOUWPRODUCTEN DIE IN CONTACT KOMEN MET VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE BESTEMD WATER
30	VLAKGLAS, GEPROFILEERD GLAS EN GLASBLOKKEN
31	STROOM-, BESTURINGS- EN COMMUNICATIEKABELS
32	VOEGMIDDELEN
33	BEVESTIGINGEN
34	BOUWKITS, BOUWEENHEDEN, GEPREFABRICEEERDE ELEMENTEN
35	PRODUCTEN MET BRANDVERTRAGENDE, BRANDWERENDE EN TEGEN BRAND AFDICHTENDE EIGENSCHAPPEN