

Raad voor Accreditatie (RvA)

**Specifiek Accreditatie-Protocol
(SAP) voor Verordening
Bouwproducten (CPR) Systeem 3**

Documentcode:

RvA-SAP-L003-NL

Versie 2, 23 december 2015

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 met betrekking tot de uit te voeren conformiteitsbeoordelingen	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	6
5	Specifieke aandachtspunten voor de RvA-beoordeling	7
6	Andere informatie	8
	6.1 Aanmelding	8
	6.2 RvA-coördinator	8
7	Wijzigingen ten opzichte van de voorgaande versie	8
	Bijlage 1: Productgebieden	9
	Bijlage 2: Voorbeeld van een scope	10

1 Inleiding

Dit SAP beschrijft de wijze waarop de RvA laboratoria accrediteert voor testactiviteiten die de laboratoria uitvoeren in het kader van de Verordening Bouwproducten 305/2011 (CPR), systeem 3.

2 Relevante documenten

2.1 Accreditatienorm

- NEN-EN-ISO/IEC 17025; Algemene eisen voor de bekwaamheid van beproevings- en kalibratielaboratoria.
- Verordening 305/2011 van het Europees Parlement en de Raad tot vaststelling van geharmoniseerde voorwaarden voor het verhandelen van bouwproducten (verder in dit document afgekort als CPR):
 - art. 43; Eisen in verband met aangemelde instanties;
 - art. 45; Dochterondernemingen en onderaannemers van aangemelde instanties;
 - art. 46; Gebruik van faciliteiten buiten het testlaboratorium van de aangemelde instantie;
 - art. 52; Operationele verplichtingen van aangemelde instanties;
 - art. 53; Informatieverplichting van aangemelde instanties (NoBo's).

2.2 Aanvullende documenten

- SAP L000; Accreditatie van Testen (algemeen) en de hierin gemelde van toepassing zijnde aanvullende documenten.

De actuele versies van deze documenten kunnen worden gedownload van de website van de desbetreffende organisatie(s): ILAC (www.ilac.org), EA (www.european-accreditation.org), ISO (www.iso.org), NEN (www.nen.nl), RvA (www.rva.nl), EU (www.eur-lex.europa.eu).

2.3 Documenten met betrekking tot 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 (http://ec.europa.eu/growth/single-market/european-standards/harmonised-standards/construction-products/index_en.htm).

Verder zijn alle relevante ETAG's (<http://www.eota.eu/> en http://ec.europa.eu/growth/tools-databases/nando/index.cfm?fuseaction=directive.notifiedbody&dir_id=33), de CPD Guidance-documenten (http://ec.europa.eu/growth/tools-databases/nando/index.cfm?fuseaction=cp.positionpapers_cpd) en de "position papers" (<https://circabc.europa.eu> (members only)) van toepassing.

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 testen in het kader van de CPR wordt de scope als volgt gedefinieerd (ter verduidelijking is een voorbeeldscope aan dit document toegevoegd ([bijlage 2](#))).

Nr	Materiaal/ Produkt	Verrichting	Onderzoekmethode / intern ref.nr.	Locatie
Europese Bouwproducten Verordening 305/2011, Systeem 3 Verificatie prestatiebestendigheid [Productgebied] ¹⁾				
[Besluit: gggg/jj(ii)] ²⁾³⁾				
Product(groep) (zoals vermeld op de norm(en)		Geharmoniseerde (product)norm(en), EAD of ETA(G)		
1	[product]	[beschrijving verrichting]	Conform ⁴⁾ [norm waar de verrichting staat beschreven]	Afkortingen van locaties waar testen uitgevoerd worden. ⁵⁾

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

³⁾ Per besluit kunnen er meerdere productnormen zijn en kunnen er meerdere regels met verrichtingen zijn.

⁴⁾ Voor notificatiedoeleinden dienen verrichtingen altijd "conform" de norm te zijn.

⁵⁾ Indien verrichtingen uitgevoerd worden waarbij gebruik gemaakt wordt van faciliteiten buiten het eigen laboratorium (artikel 46) dan zal in deze kolom achter de afkorting een verwijzing gemaakt worden naar een toelichting. Deze wordt onderaan de tabel geplaatst. De volgende tekst wordt daar dan vermeld:
"Gebruik van faciliteiten buiten het laboratorium van de geaccrediteerde instelling".

4 Accreditatiebeoordelingen

4.1 Te verstrekken documenten

Ten behoeve van de RvA-beoordelingen dienen de beoordelaars voorzien te worden van relevante documenten. Voor controles en herbeoordelingen is in RvA-BR005 een opsomming gemaakt van de documenten die minimaal door de geaccrediteerde instelling opgestuurd moeten worden. Voor een initiële beoordeling is dit vastgelegd in de aanvraagformulieren RvA-F001 en F004. Voor uitbreidingsonderzoeken is dit vastgelegd in het aanvraagformulier RvA-F105.

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).

Methoden van beoordelen	Initiële of herbeoordeling	Controle	Scope uitbreiding ¹⁾
Documentenbeoordeling	√		
Beoordeling op locatie kantoor/laboratorium.	√	Jaarlijks	√ Bij een nieuw productgebied
Bijwoning van testactiviteiten en monsterneming (waar relevant)	Alle productgebieden (zie bijlage 1)	Gedurende de accreditatiecyclus zal van alle gebieden minimaal eenmaal een testactiviteit worden bijgewoond	Alle nieuwe testactiviteiten binnen een nieuw productgebied
Bijwoning van testactiviteiten en monsterneming met gebruik van faciliteiten buiten het eigen testlaboratorium (art. 46)	Op elke testfaciliteit buiten het eigen lab, de uitvoering van de testen van alle productgebieden (zie bijlage 1) die daar uitgevoerd worden	Gedurende de accreditatiecyclus zal, op elke testfaciliteit buiten het lab, van alle gebieden minimaal eenmaal een testactiviteit worden bijgewoond	Elke nieuwe testfaciliteit buiten het eigen lab

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.

Aanvullende systeembeoordeling

Hierbij moet worden vastgesteld of de specifieke CPR-gerelateerde eisen zijn opgenomen in het managementsysteem van het laboratorium. Deze eisen zijn vastgelegd in de CPR artikelen 43, 45, 46, 52 en 53.

Artikel 43:

De eisen van artikel 43 komen overeen met de eisen van het Besluit 768/2008 Belangrijk zijn met name de onafhankelijkheidseisen omdat deze geen deel uitmaken van de ISO/IEC 17025-criteria. De onafhankelijkheidseisen voor een CPR-laboratorium zijn dezelfde als die gelden voor een Type A inspectie-instelling zoals beschreven in de ISO/IEC 17020. De interpretaties met betrekking tot de onafhankelijkheidscriteria van ISO/IEC17020 zijn ook voor deze laboratoria van toepassing. Dit betekent o.a. dat de reikwijdte van "items inspected" (ISO/IEC 17020 + ILAC-P15) ook van toepassing is op "products assessed" (ILAC-P15) en "the construction products which it assesses" (CPR).

De competentiecriteria voor de CPR-activiteiten moeten zijn vastgesteld en geïmplementeerd en de benodigde procedures hiervoor moeten beschikbaar zijn (artikel 43, lid 6 en 7).

Artikel 45:

Voor uitbesteding dient te worden voldaan aan de eisen die hierover vermeld staan in dit artikel in de CPR.

Artikel 46:

Artikel 46 van de CPR maakt het, onder bepaalde voorwaarden, mogelijk testen uit te voeren met testfaciliteiten buiten het eigen testlaboratorium van de NoBo. In dit soort gevallen is, naast artikel 46, ook position paper NB-CPR/14/594r2 van toepassing. De RvA zal onder andere de volgende aspecten in zijn beoordeling meenemen:

- De RvA zal beoordelen of de NoBo voldoet aan de eisen zoals gesteld in position paper NB-CPR/14/594r2.
- Het laboratorium zal aan moeten tonen dat zij door de anmeldende autoriteiten specifiek is aangewezen als zijnde competent voor het uitvoeren van beproevingen met faciliteiten buiten het eigen laboratorium.
- Het laboratorium dient geaccrediteerd te zijn voor betreffende beproevingsmethoden en daarmee dus aantoonbaar de deskundigheid voor het uitvoeren van deze testen te hebben. Alle gegevens en data-files over en van de faciliteiten en de uitvoering van testen buiten het eigen laboratorium dienen ook bij het geaccrediteerde laboratorium zelf beschikbaar te zijn.
- De medewerkers van de NoBo die de beproevingen op locatie uitvoeren of onder hun toezicht laten uitvoeren dienen passend gekwalificeerd te zijn.
- Het laboratorium dient aan te tonen dat opdrachtgever verzocht heeft de testen te laten uitvoeren op een andere locatie dan die van het laboratorium en dat het verzoek en de reden waarom zijn vastgelegd.
- Het laboratorium zal voor het uitvoeren van testen met faciliteiten buiten haar eigen testlaboratorium maatregelen getroffen hebben om ook bij deze activiteiten onafhankelijkheid en onpartijdigheid van haar zelf en haar personeel te waarborgen.
- De RvA zal zich ervan overtuigen dat de uitvoering van beproevingen buiten het eigen laboratorium waarbij gebruik wordt gemaakt van testfaciliteiten van derden voldoet aan de eisen van de ISO/IEC 17025. Dit betekent elke eerste maal dat gebruik wordt gemaakt van een voor de RvA nog onbekende testfaciliteit een bijwoning c.q. beoordeling op locatie zal plaatsvinden door een RvA beoordelingsteam. De door de RvA geaccepteerde locaties zullen worden opgenomen in het RvA-rapport deel A van de instelling. Na acceptatie behoudt de RvA zich het recht voor om periodiek / steekproefsgewijs bijwoningen uit te voeren op de geaccepteerde locaties.

Artikel 52:

Het managementsysteem van het laboratorium moet aansluiten bij het functioneren van het laboratorium als NoBo (CPR artikel 52.2).

Artikel 53:

Het laboratorium moet voldoen aan haar informatieverplichtingen zoals vermeld in de CPR (artikel 53).

5 Specifieke aandachtspunten voor de RvA-beoordeling

Indien monsterneming onderdeel is van het werk zal RvA-T021 worden toegepast.

Bij de beoordeling van de rapportages zal het laboratorium moeten aantonen dat deze in overeenstemming zijn met de eisen die van de relevante Guidance documenten worden gesteld.

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 RvA-coördinator

Dhr. J.C. van Ravestijn, mail: jeroen.van.ravestijn@rva.nl

7 Wijzigingen ten opzichte van de voorgaande versie

Ten opzichte van versie 1 zijn de volgende wijzigingen doorgevoerd:

- algemeen: de toepassing van artikel 46 van de CPR is verder uitgewerkt;
- hoofdstuk 3 met betrekking tot de scope is nader uitgewerkt;
- in 4.1 is de tabel met aan te leveren documenten vervangen door een verwijzing;
- in 4.2 is de aanvullende systeembeoordeling toegevoegd met betrekking tot de CPR-artikelen 43, 45, 46, 52 en 53;
- hoofdstuk 5 is aangepast (verwijdering guidance NB-CPD/AG/03?005r2 en EA 2/17) en toevoeging verwijzing naar relevante guidance-documenten;
- in 6.2 is de RvA-coördinator aangepast;
- toevoeging bijlage 2: Voorbeeldscope.

Bijlage 1: Productgebieden

Het beleid ten aanzien van het beoordelen van uitbreidingen en het bijwonen van verrichtingen 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.

GEBIEDS-CODE	PRODUCTGEBIED
1	GEPREFABRICEERDE NORMALE/LICHTE/AUTOCLAAFGEHARDE CELBETONNEN PRODUCTEN
2	DEUREN, RAMEN, LUIKEN, POORTEN EN BIJBEHOREND HANG- EN SLUITWERK
3	MEMBRANEN, WAARONDER IN VLOEBARE 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, GEOMEMBRAMEN 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, GEPREFABRICEERDE ELEMENTEN
35	PRODUCTEN MET BRANDVERTRAGENDE, BRANDWERENDE EN TEGEN BRAND AFDICHTENDE EIGENSCHAPPEN

Bijlage 2: Voorbeeld van een scope

Bijlage bij NEN-EN-ISO/IEC 17025:2005
Accreditatieverklaring voor registratienummer: L xxx

van **ZZZ B.V.**

Deze bijlage is geldig van: **25-06-2015** tot **01-12-2017** Vervangt bijlage d.d.: **01-07-2014**

Locaties waar activiteiten onder accreditatie worden uitgevoerd

Locatie	Afkorting
Hoofdlocatie ...straat xx 1111 AA Nederland	1
...straat xx 2222 BB Nederland	2
Mobiel lab Adres n.v.t	3
Op locatie Adres n.v.t.	4

Nr.	Materiaal of product	Verrichting / Onderzoeksmethode ¹	Intern referentienummer	Locatie
-----	----------------------	--	-------------------------	---------

Europese Bouwproducten Verordening 305/2011, System 3 Verificatie prestatiebestendigheid

Productgebied 9

Besluit: 96/580/EC VLIESGEVELS (1/1)		EN 13830		
1	Vliesgevels	Bepaling waterdichtheid. Proefkast-beproeving	xxxxx-yy Conform EN 12155 Classificatie conform EN 12154	1, 3, 4*

*Gebruik van faciliteiten buiten het testlaboratorium van de geaccrediteerde instelling