

Raad voor Accreditatie (RvA)

**Specifiek Accreditatie-
protocol (SAP) voor
Verordening**

**Bouwproducten (CPR) -
Systemen 1, 1+ en 2+**

Documentcode:

RvA-SAP-C018-NL

Versie 2.1, 12-02-2021

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 is te vinden op de website van de RvA. (www.rva.nl).

Inhoud

Inleiding	4
1 Relevante documenten	4
1.1 Norm die voor accreditatie wordt gebruikt	4
1.2 Aanvullende documenten	4
1.3 Documenten met betrekking tot de uit te voeren conformiteitsbeoordelingen	4
1.4 Specifieke wet- en regelgeving	4
2 Scope van accreditatie	5
3 Accreditatiebeoordelingen	5
3.1 Te verstrekken documenten	5
3.2 Aard en inhoud van de beoordelingen	6
4 Specifieke aandachtspunten voor de RvA-beoordeling	6
5 Andere informatie	7
6 Wijzigingen ten opzichte van de voorgaande versie	7
Bijlage 1: Productgebieden	8

Inleiding

Dit SAP beschrijft de wijze waarop de RvA certificatie-instellingen accrediteert voor activiteiten in het kader van de Verordening Bouwproducten (EU) 305/2011 (CPR), systemen 1, 1+ en 2+.

1 Relevante documenten

1.1 Norm die voor accreditatie wordt gebruikt¹

- EN ISO/IEC 17065; Requirements for bodies certifying products, processes and services;

1.2 Aanvullende documenten

ALGEMEEN:

- RvA-T043; Beoordelen van aangemelde instanties op basis van Europese Richtlijnen/Verordeningen²

EN ISO/IEC 17065:

- SAP-C008; Productcertificatie algemeen

1.3 Documenten met betrekking tot de uit te voeren conformiteitsbeoordelingen

De geaccrediteerde instelling voert de conformiteitsbeoordelingen uit met inachtneming van het gestelde in annex ZA van de betreffende geharmoniseerde Europese norm(en) (hEN(s)) voor het betreffende bouwproduct of de groep van bouwproducten.

Verder zijn eventueel de betreffende ETAGs/EADs (www.eota.eu) en de CPR(/CPD) Guidance documents van toepassing.

De van toepassing zijnde geharmoniseerde normen voor deze verordening, zijn te raadplegen via [de website van de EU](#).

1.4 Specifieke wet- en regelgeving

- Verordening (EU) 305/2011 tot vaststelling van geharmoniseerde voorwaarden voor het verhandelen van bouwproducten.
- Verordening (EG) 765/2008 – tot vaststelling van de eisen inzake accreditatie en markttoezicht;
- Verordening (EG) 764/2008 – tot vaststelling van procedures voor de toepassing van bepaalde nationale technische voorschriften op goederen die in een andere lidstaat rechtmatig in de handel zijn gebracht;
- Besluit 768/2008/EG - betreffende een gemeenschappelijk kader voor het verhandelen van producten;
- Woningwet;
- Bouwbesluit;
- Regeling bouwbesluit 2012.

¹ De norm voor accreditatie die voor de in deze SAP genoemde systemen worden gebruikt, is de EN-ISO/IEC 17065. Dit is gebaseerd op de tabel in bijlage 2 van BR010.

² Implementatie van document EA-2/17 heeft plaatsgevonden in Toelichtend document RvA-T043 en bijlage 2 van RvA-BR010. EA-2/17 wordt door de RvA niet als apart document gebruikt bij beoordelingen.

De actuele (geconsolideerde) versie van deze documenten kan worden gedownload van de website met wetgeving van de [Europese Unie](#) en de website met [Nederlandse wetgeving](#)

Voor deze verordening zijn 'Guidance documents' gepubliceerd op de [website van de EU](#). Deze documenten zijn toelichtend van aard.

2 Scope van accreditatie

De algemene regels voor het definiëren van scopes zijn door de RvA vastgelegd in beleidsregel RvA-BR003.

Voor de accreditatie voor systemen 1, 1+ en 2+ in het kader van de CPR wordt de scope gedefinieerd zoals weergegeven in onderstaande tabel.

Product/Productgroep (bedoeld gebruik)	Certificatieschema	Normatief document
Bouwproductenverordening (EU) 305/2011 <i>De accreditatie voor onderstaande activiteiten is geschikt voor aanmelding</i>		
Productgebied ⁽¹⁾		
Besluit: gggg/jj(jj) ⁽²⁾ <i>Product(groep) zoals vermeld op de norm(en).</i>	Systeem 1, 1+ en 2+, Beoordeling en verificatie van de prestatiebestendigheid <ul style="list-style-type: none"> - beoordeling van de prestaties van het bouwproduct (1 en 1+) (ITT); - initiële inspectie van de productie-installatie en van de productiecontrole in de fabriek (IFPC); - doorlopende bewaking, beoordeling en evaluatie van de productiecontrole in de fabriek (FPC); - steekproefsgewijze controle van monsters (alleen 1+). 	Geharmoniseerde normen of EAD's/ETAGs ⁽³⁾⁽⁴⁾

(1) Volgens bijlage 1 van dit SAP (tabeltussenkop)

(2) Annex ZA van de hEN geeft behalve het systeem 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) Indien de instelling tevens is geaccrediteerd voor het uitvoeren van testen buiten het eigen lab (CPR, Artikel 46), dan wordt dit met een * aangegeven bij de betreffende hEN/EAD/ETAG.

(4) Met vermelding van jaartal conform notificatie/NANDO

3 Accreditatiebeoordelingen

3.1 Te verstrekken documenten

Voor de RvA-beoordelingen moeten de RvA-beoordelaars worden voorzien van relevante documenten. Deze documenten zijn vermeld in de betreffende (aanvullende) aanvraagformulieren en in bijlage 1 van beleidsregel RvA-BR005. Voor deze accreditatie zijn, waar van toepassing, aanvullende documenten zoals vermeld in onderstaande tabel nodig.

Aanvullend te verstrekken documenten	Voor-onderzoek	Initiële beoordeling	Beoordelingen tijdens de accreditatie-cyclus ⁽¹⁾	Scope-uitbreiding
Overzicht van de door de instelling uitgegeven certificaten in het kader van de CPR	√	√	√	√

Overzicht van activiteiten waarop artikel 46 van de CPR van toepassing is (via actualisering deel A-bijlagen)	√	√	√	√
Overzicht van structureel uitbestede activiteiten	√	√	√	√

⁽¹⁾ Een accreditatiecyclus beslaat een periode van vier jaar, die start nadat een besluit over een initiële of herbeoordeling is genomen; de cyclus omvat daarmee de controlebeoordelingen en de herbeoordeling in deze periode.

3.2 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 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 beoordeling	Beoordelingen tijdens de accreditatiecyclus	Scope-uitbreiding ⁽¹⁾
Documentenbeoordeling	√		√ ⁽³⁾
Beoordeling op kantoor	√	Jaarlijks	√ Bij een nieuw productgebied
Bijwoning van activiteiten	Tenminste 1 productbeoordeling, inspectie en audit per productgebied (zie bijlage 1)	Gedurende een accreditatieperiode dient in alle productgebieden (zie bijlage 1) tenminste één bijwoning te worden uitgevoerd van een productbeoordeling, inspectie en audit.	1 bijwoning bij ieder nieuw productgebied
Monsternamen 1+		tenminste één bijwoning	
CPR artikel 46 (alleen toegestaan op verzoek van de fabrikant)		leder artikel 46-laboratorium ⁽²⁾ (inclusief de beoordeling van de testfaciliteiten)	

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

⁽²⁾ Afhankelijk van de soort testen en de aard van de artikel 46-activiteiten (structureel of incidenteel) wordt het bijwoningregime bepaald. In ieder geval zal in alle betreffende productgebieden gedurende de cyclus een bijwoning worden uitgevoerd.

⁽³⁾ Bij scope-uitbreidingen specifiek voor opvolgende nieuwe versies van hEN's waardoor de instelling reeds is geaccrediteerd zal de RvA de wijziging van de scope administratief afhandelen. De beoordeling van de wijziging wordt uitgevoerd tijdens de eerstvolgende reguliere beoordeling. Hiervoor zal minimaal 1 uur per wijziging aan de Technisch Expert (TE/VD) worden toegekend.

4 Specifieke aandachtspunten voor de RvA-beoordeling

Testen:

- Als de instelling testen uitvoert waarvoor geen 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 geaccrediteerde testlaboratoria (zie ook SAP-L003).
- Het gebruik van de testfaciliteiten van de fabrikant dient te geschieden in overeenstemming met de geldende versie (x) van guidance NB-CPR 14-594rx; Use of facilities outside the testing

laboratory of the notified body. Bij de bijwoning zal bijzondere aandacht worden besteed aan de beoordeling van de testfaciliteiten door de instelling. Zie ook de toelichting bij artikel 46 in de SAP-L003.

5 Andere informatie

De RvA informeert de aanmeldende autoriteit (Ministerie van BZK) over eventuele (deel)schorsingen en (deel)intrekkingen van de accreditatie voor deze verordening.

6 Wijzigingen ten opzichte van de voorgaande versie

Ten opzichte van de versie 2 d.d. 08-11-2019 zijn de volgende significante wijzigingen doorgevoerd:

- In hoofdstuk 1 is de EN-ISO/IEC 17021-1 verwijderd als norm die voor accreditatie gebruikt kan worden, ter implementatie van de EA-2/17:2020 ten aanzien van het gebruik van de verplichte norm voor accreditatie in plaats van de voorkeursnorm
- De indeling van hoofdstuk 1 is meer in lijn gebracht met andere SAP's voor richtlijnen en verordeningen in het kader van CE markering.

Bijlage 1: Productgebieden

Het RvA-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.

GEBIEDS-CODE	PRODUCTGEBIED
1	Geprefabriceerde normale/lichte/autoclaafgeharte 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: wegunrusting
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 hulproducten
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