

5 december 2019

Kiwa Handleiding

CE certificatie in het kader van de Construction Products Regulation (CPR)



**Trust
Quality
Progress**

Voorwoord

Deze handleiding legt het proces uit van de CE-certificatie in het kader van de Construction Products Regulation (CPR) uitgevoerd door ons als Notified Body (nr. 0063, 0620, 0956 and 0560) voor de conformiteitssystemen (AVCP) 1, 1+ en 2+.

De Handleiding is van toepassing op alle geharmoniseerde technische specificaties (Europese geharmoniseerde normen en Europese beoordelingsdocumenten) waarvoor Kiwa is aangewezen door de Nederlandse Notifying Authority om de beoordeling in het kader van de CPR uit te voeren. Voor alle technische specificaties waarvoor wij aangewezen zijn, geldt dat wij ook geaccrediteerd zijn door de Nederlandse Raad voor Accreditatie.

Op de [Kiwa website](#) vindt u een overzicht voor welke geharmoniseerde technische specificaties wij een notificatie hebben. Ook vindt u hier specifieke informatie over een technische specificatie inclusief de van toepassing zijnde AVCP systeem en ook de contactgegevens van de verantwoordelijke schemamanager, die u graag verder helpt.

Algemene informatie over CE-markering en de CPR vindt u op de [website van de Europese Commissie](#). In [bijlage I](#) is een lijst van termen, afkortingen en definities opgenomen die wij hanteren in dit document.

Voor deze certificatiwerkzaamheden is het [Kiwa Reglement voor Certificatie](#) van toepassing. Het reglement bevat de rechten en plichten van zowel u als klant en ons als Notified Body.

Inhoudsopgave

Voorwoord	2
De route naar certificatie	3
Het onderhouden van certificatie	5
Bijlage I: Lijst van termen	6
Bijlage II: FPC documentatiebeoordeling	7
Bijlage III: Sanctiebeleid	8
Bijlage IV: Uitbesteding	10
Bijlage V: Gebruik en toezicht Kiwa certificaat, NB nummer en Kiwa logo's	11
Bijlage VI: Gebruik en toezicht DoP en CE-markering	12

De route naar certificatie

De aanvraag

Op basis van uw aanvraag sturen wij u een vrijblijvende offerte voor het initiële onderzoek en het onderhouden van de certificatie. Wanneer u deze ondertekent en terugstuurt, vormt dit de certificatieovereenkomst.

Uitvoering van een initiële prestatiebeoordeling van het bouwproduct

Bij een AVCP 1 en 1+ systeem dienen wij een initiële productbeoordeling uit te voeren (waarschijnlijk door middel van testen) inclusief de monsternamen. De aard en het aantal (test)beoordelingen bespreken wij van tevoren met u door. Het eventueel uitbesteden van de productbeoordelingen in opdracht van Kiwa of het uitvoeren van de beoordelingen op uw locatie doen wij altijd in overleg met u. Het is ook mogelijk onder strenge voorwaarden historische testresultaten te accepteren. Informeer bij uw contactpersoon wat hiervoor de voorwaarden zijn.

In het geval van een AVCP 2+ systeem dient u zelf een initiële prestatiebeoordeling uit te voeren. Wij beoordelen gedurende het initiële FPC beoordelingsbezoek of de beoordeling is uitgevoerd volgens de geharmoniseerde technische specificatie.

Wanneer u meer wilt weten over het accepteren van historische beoordelingsresultaten of cascade testen, kunt u het beste contact opnemen met de verantwoordelijke schemamanager van Kiwa.

Uitvoering van het initiële FPC beoordelingsbezoek

Voor alle AVCP systemen plannen wij een initieel FPC beoordelingsbezoek op locatie in. Uw kwaliteitssysteem dient minimaal een maand te functioneren voordat wij langskomen. Wij vragen u de beheerder van het FPC systeem van te voren aan ons door te geven. Hij of zij fungeert als de contactpersoon van het beoordelingssteam en organiseert een effectieve begeleiding. De beheerder van het FPC systeem dient tijdens ons bezoek beschikbaar te zijn.

Tijdens het FPC beoordelingsbezoek beoordelen we uw kwaliteitssysteem en de organisatie en uitvoering van uw FPC systeem. Het FPC beoordelingsbezoek bestaat zowel uit een documentatiebeoordeling als een implementatiebeoordeling. Bij de **documentatiebeoordeling** beoordelen wij of uw werkwijze voldoende gedocumenteerd, up to date en beschikbaar is en voldoet aan de geharmoniseerde technische specificatie. Het kan zijn dat wij u van tevoren vragen een aantal documenten op te sturen (zie [bijlage II](#)), zodat wij een deel van de documentatiebeoordeling vooraf kunnen uitvoeren en ons kunnen voorbereiden op het beoordelingsbezoek. De **implementatiebeoordeling** voeren wij in zijn geheel uit op uw locatie om te beoordelen of u werkt conform de door u aangegeven werkwijze.

Voorafgaand aan het bezoek sturen wij u een FPC beoordelingsrapport met daarin opgenomen een **beoordelingsplan**. Het beoordelingsplan bevat de planning, tijdsduur en ook de scope van de beoordeling. De assessor neemt het beoordelingsplan aan het begin van het FPC beoordelingsbezoek met u door.

De **specifieke certificatie-eisen** voor uw bouwproduct zijn aangegeven in de annex ZA van de geharmoniseerde technische specificaties.

Daar waar wij voor een geharmoniseerde technische specificatie een nadere technische interpretatie van een aspect uit het FPC beoordelingsrapport nodig hebben, hanteren wij een specifiek toelichtingsdocument.

Bijlage IV geeft aan waar u rekening mee dient te houden wanneer u uw productieproces, uw FPC keuringen en in het geval van een AVCP 2+ systeem de prestatiebeoordeling van het bouwproduct **uitbesteedt**.

Bij de beoordeling van eventuele bevindingen hanteren wij **de weging van tekortkomingen en opvolging** zoals aangegeven in bijlage III van dit document.

Uitgifte van het Certificaat

Na het onderzoek dienen de eventuele openstaande tekortkomingen opgelost en door ons geverifieerd te zijn alvorens we een besluit nemen om het certificaat af te geven. Bij minor tekortkomingen volstaat ook een goedgekeurd actieplan voor het oplossen van deze tekortkomingen om een positief besluit te kunnen nemen.

Het certificaat dat u ontvangt heeft een onbepaalde geldigheidsduur. Het geeft de scope aan op basis waarvan u bent gecertificeerd. Voor een AVCP 2+ systeem geven we een **Conformiteitscertificaat van de productiecontrole in de fabriek** uit; voor een AVCP 1 / 1+ systeem ontvangt u een **certificaat van prestatiebestendigheid**.

Het onderhouden van certificatie

Uitvoering periodieke prestatiebeoordeling van het bouwproduct

Bij een AVCP 1+ systeem dienen wij een periodieke productbeoordeling uit te voeren (waarschijnlijk door het product te testen) inclusief de monsternamen. Hiervoor geldt dezelfde informatie als bij het uitvoeren van de productbeoordeling bij het toelatingsonderzoek.

In het geval van een AVCP 2+ en een AVCP 1 systeem dient u zelf de periodieke beoordelingen van de prestatie uit te voeren. Wij beoordelen gedurende het initiële FPC beoordelingsbezoek of de beoordeling is uitgevoerd volgens de geharmoniseerde technische specificatie.

Uitvoering periodieke FPC beoordelingsbezoeken

Voor alle AVCP systemen dienen wij een periodieke FPC beoordelingen uit te voeren. De standaardfrequentie van de periodieke FPC beoordeling is 1x per jaar maar kan afhankelijk zijn van de geharmoniseerde technische specificatie. De frequentie en de eventuele cyclus van de FPC beoordeling legt de assessor vast in het **certificatieprogramma** in het FPC beoordelingsrapport.

Voor het uitvoeren van een periodiek FPC beoordelingsbezoek geldt dezelfde informatie als bij het uitvoeren van het initiële FPC beoordelingsbezoek.

Wijziging scope

U bent verplicht wijzigingen in relatie tot de scope op het certificaat (bijvoorbeeld een nieuw product of een productielocatiwijziging) aan ons door te geven, voordat u deze producten onder certificaat op de markt zet. Wij beoordelen vervolgens of aanvullend onderzoek nodig is en wijzigen het certificaat na een positief resultaat van het onderzoek.

Gebruik van certificaat, certificatiemerk en logo

U bent gerechtigd op vrijwillige basis onze Kiwa logo's te hanteren. Deze logo's kunnen wij u op aanvraag ter beschikking stellen. [Bijlage V](#) geeft informatie over **het gebruik en toezicht van het Kiwa certificaat, NB nummer en Kiwa logo's**.

Het CE-merk zelf is geen merk van Kiwa. Het toezicht op het gebruik van CE-markering en DoP valt onder de toezichthoudende marktautoriteit en vormt geen onderdeel van de beoordeling van Kiwa.

[Bijlage VI](#) geeft informatie over **het gebruik van en toezicht op de CE-markering en DoP**.

Algemene informatie over het opstellen van een DoP en CE-markering vindt u op [onze website](#).

Beëindiging van uw contract

Informeer ons tijdig wanneer u uw certificatie-overeenkomst wilt opzeggen. Wij houden een opzeggingstermijn van 3 maanden aan.

Bijlage I: Lijst van termen

De onderstaande lijst met termen, afkortingen en definities geeft een overzicht van de meest gebruikte termen binnen de CPR en die wij hanteren in onze communicatie.

Term Engels	Af-korting	Term Nederlands	CPR artikel	Definitie
Construction Products Regulation	CPR	De Verordening bouwproducten		VERORDENING (EU) Nr. 305/2011 VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD van 9 maart 2011.
Construction Products Directive	CPD	De richtlijn bouwproducten		Richtlijn 89/106/EEG van de Raad van 21 december 1988 – is per 1 juli 2013 vervangen door de CPR.
Conformité Européenne	CE			CE is een beeldmerk dat een fabrikant kan gebruiken om aan te geven dat zijn/haar product in overeenstemming is met de Europese regelgeving.
CE marking		CE-markering	9	Het markeren met CE betreft het plaatsen van het CE-label op het product, het markeren van het product met CE of het plaatsen van de CE-markering op de verpakking of begeleidende documenten inclusief alle benodigde informatie.
Construction product		Bouwproduct	2.1	Elk product of kit dat wordt vervaardigd en in de handel wordt gebracht om blijvend te worden verwerkt in bouwwerken of delen ervan, en waarvan de prestaties gevolgen hebben voor de prestaties van het bouwwerk met betrekking tot de fundamentele eisen voor bouwwerken.
Essential characteristic		Essentieel kenmerk	2.4	Kenmerk van het bouwproduct welke verband houdt met de fundamentele eisen voor bouwwerken.
Performance of a construction product		Prestatie van een bouwproduct	2.5	De prestatie met betrekking tot de essentiële kenmerken, uitgedrukt in niveau of klasse of op beschrijvende wijze.
Harmonised technical specifications	hTS	geharmoniseerde technische specificaties	2.10	Dit zijn geharmoniseerde normen en Europese beoordelingsdocumenten, op basis waarvan CE-markering mogelijk is en Kiwa als NB certificatie kan verlenen, mits zij hiervoor is genotificeerd.
Harmonised standard	hEN	geharmoniseerde norm	2.11	Een norm die door de Europese Commissie is gepubliceerd in het officiële staatsblad van de Europese Unie (OJEU).
European assessment document	EAD	Europees beoordelingsdocument	2.12	Een document dat door de organisatie van TAB's (EOTA) is vastgesteld met het oog op afgifte van ETA's.
Intended use		Beoogd gebruik	2.14	Het beoogde gebruik van het bouwproduct dat is omschreven in de toepasselijke geharmoniseerde technische specificatie.
Manufacturer		Fabrikant	2.19	Een natuurlijke of rechtspersoon die een bouwproduct vervaardigt of laat ontwerpen of vervaardigen, en dat product onder zijn naam of merknaam verhandelt.
Distributor		distributeur	2.20	Een natuurlijke of rechtspersoon in de toeleveringsketen, anders dan de fabrikant of de importeur, die een bouwproduct op de markt aanbiedt.
Importer		importeur	2.21	Een in de Unie gevestigde natuurlijke of rechtspersoon die een bouwproduct uit een derde land op de uniale markt in de handel brengt.
Market surveillance (authorities)		Toezichthoudende markt (autoriteiten)		Dit is de instantie in elke lidstaat die toezicht houdt op de CE-markering en de DoP. ILT is de toezichthouder in Nederland voor de CPR.
Factory production control	FPC	productiecontrole in de fabriek	2.26 Annex V	De gedocumenteerde permanente interne productiecontrole in een fabriek, overeenkomstig de toepasselijke geharmoniseerde technische specificaties.
Assessment of the performance of the construction product		Prestatiebeoordeling van het bouwproduct	Annex V	Het gaat om de (initiële) beoordeling van het bouwproduct die kan plaatsvinden op basis van testen (inclusief bemonstering), berekening, getabelleerde waarden of een beschrijvende documentatie van het product. Voor testen spreekt men ook wel over Type testing (TT) of Initial type testing (ITT).
Assessment and verification of the constancy of performance	AVCP	Beoordeling en verificatie van de prestatiebestendigheid	Annex V	Conformiteitssysteem met taken die door de Fabrikant dan wel door de NB worden uitgevoerd, zoals aangegeven in de annex ZA van de hTS. De NB beoordeelt bij een AVCP 1, 1+ en 2+ systeem initieel en bij voortduring het FPC systeem van de fabrikant. De NB beoordeelt bij een AVCP 1(+) systeem ook (bij voortduring) de prestaties van het bouwproduct.
Declaration of Performance	DoP	Prestatieverklaring	4.1, annex III	In een DoP geeft de fabrikant de prestaties van zijn bouwproduct aan.
Technical documentation		Technische documentatie		De fabrikant stelt een technische documentatie op als basis voor de prestatieverklaring. Daarin verzamelt de fabrikant alle relevante informatie over het vereiste systeem voor beoordeling en verificatie van de prestatiebestendigheid. De fabrikant bewaart de documentatie gedurende 10 jaar na het in de handel brengen van uw product. Ook stelt de fabrikant de documentatie ter beschikking aan markttoezichtautoriteiten in de EU die daarom verzoeken.
Notified Body	NB	Aangemelde instantie		Dit is een instelling die door de Notifying authority van een lidstaat genotificeerd is om taken als NB binnen de CPR uit te voeren.
Notifying Authority	NA	Aanmeldende instantie		Dit is de formele instantie van een lidstaat die een instelling aanmeldt om taken als NB binnen de CPR uit te voeren. In Nederland is dit het Ministerie van Binnenlandse zaken en koninkrijksrelaties.
No performance declared	NPD	Geen prestaties verklaard		De fabrikant geeft dit aan in de DoP en op de CE-markering wanneer hij bepaalde prestaties niet wil declareren.

Bijlage II: FPC documentatiebeoordeling

De assessor kan voordat hij of zij een (initiële) beoordeling op locatie uitvoert u vragen een aantal documenten ter beoordeling op te sturen. Indien documentatie ontbreekt of nog niet geschikt is, kan hij/zij u vragen de documentatie aan te vullen of aan te passen voordat Kiwa met u een afspraak maakt om het FPC beoordelingsbezoek op locatie uit te voeren.

De onderstaande paragrafen geven aan welke informatie wij van u voor de documentatiebeoordeling kunnen opvragen.

Kwaliteitssysteemdokumentatie

De kwaliteitssysteemdokumentatie is de gedocumenteerde informatie behorende bij de beoordelingsaspecten van het FPC beoordelingsrapport. De gedocumenteerde informatie hoeft niet in de vorm van een handboek te zijn. Gedocumenteerde informatie kan bestaan uit een omschrijving van processen, procedures, instructies, controleschema's en formulieren.

DoP's en technische documentatie

Wij kunnen u vragen indien u reeds DoP's heeft opgesteld deze naar ons op te sturen inclusief de ondersteunende technische documentatie (bijvoorbeeld testrapporten indien u deze niet door Kiwa heeft laten opstellen).

ISO 9001 certificaat en laatste auditrapport

Wanneer u reeds een ISO 9001 certificaat voert en deze betrekking heeft op dezelfde scope als het CPR certificaat en is afgegeven door een daarvoor geaccrediteerde certificatie-instelling, dan zijn daarmee een groot deel van de beoordelingsaspecten van het FPC beoordelingsrapport mogelijk voldoende mee afgedekt. Wij beoordelen het ISO 9001 certificaat en het laatste ISO 9001 auditrapport om te onderzoeken of alle aspecten in voldoende mate zijn behandeld en afgedekt. Indien dat niet het geval is, dienen wij alsnog de betreffende aspecten te onderzoeken.

FPC beoordelingsrapport

U kunt in het FPC beoordelingsrapport dat Kiwa u van tevoren zal toesturen, bij alle beoordelingsaspecten in de regel 'Documentatie fabrikant' kort omschrijven wat uw werkwijze is en indien van toepassing een referentie te geven naar uw documentatie (procedure en formulieren). Dit rapport vormt vervolgens het uitgangspunt van de locatiebeoordeling.

Bijlage III: Sanctiebeleid

Major en minor tekortkomingen

We hanteren twee type tekortkomingen: een minor en een major tekortkoming.

Een **minor tekortkoming** is een bevinding die:

- geen invloed heeft op de geschiktheid van het managementsysteem om de beoogde resultaten te leveren;
- geen direct effect heeft op de conformiteit van het product of het proces, dat wil zeggen dat het product mogelijk niet voldoet aan de prestaties zoals door de fabrikant is aangegeven in de DoP.

Standaard minor tekortkomingen kunnen zijn:

- De gedocumenteerde procedure is niet up to date;
- De fabrikant hanteert niet de aangegeven werkwijze;

Een **major tekortkoming** is een bevinding die:

- van invloed is op de geschiktheid van het managementsysteem om de beoogde resultaten te leveren (geen effectieve beheersing van het proces);
- een direct mogelijk effect heeft op de conformiteit van het product of het proces, dat wil zeggen dat het product mogelijk niet voldoet aan de prestaties zoals door de fabrikant is aangegeven in de DoP;
- binnen hetzelfde controleaspect een systematisch of herhaald falen aantoont (Bijvoorbeeld een aantal minor tekortkomingen).

Standaard major tekortkomingen kunnen zijn:

- Bij een steekproef zijn 2 items/onderdelen niet conform;
- Er is geen gedocumenteerde procedure aanwezig;
- Er treedt een herhaling op van de constatering van een minor tekortkoming die op hetzelfde aspect bij het voorgaande FPC beoordelingsbezoek ook is geconstateerd.

Herhaling van een minor tekortkoming

Wanneer wij bij de voorgaand FPC beoordelingsbezoek een minor tekortkoming op een aspect hebben geconstateerd en op hetzelfde aspect bij de daaropvolgende bezoek weer een minor tekortkoming constateren, dan wordt dit automatisch een major tekortkoming.

Opvolging in geval van een minor tekortkoming

Wij kunnen ervoor kiezen om of direct tijdens het FPC beoordelingsbezoek afspraken met u te maken over de corrigerende maatregelen en de effectiviteit van de corrigerende maatregelen te beoordelen bij het eerstvolgende FPC beoordelingsbezoek of de opvolging te doen zoals in het geval van een major tekortkoming (zie volgende paragraaf).

Opvolging in geval van een major tekortkoming

U dient binnen twee weken na de constatering van de tekortkoming een actieplan inclusief een tijdsplan voor het invoeren van corrigerende maatregelen ter goedkeuring aan ons op te sturen. Het actieplan bevat een onderzoek naar de oorzaak en omvang van de tekortkomingen en corrigerende en herstelmaatregelen om deze op te lossen en te voorkomen. We dienen, binnen 3 maanden in het geval van een periodiek FPC beoordelingsbezoek en binnen 6 maanden in het geval van een initieel FPC beoordelingsbezoek, te verifiëren dat de tekortkomingen zijn hersteld. Wij kunnen de verificatie uitvoeren door middel van een extra verificatiebezoek of door middel van een documentatiebeoordeling wanneer dat ook voldoende vertrouwen biedt in de effectiviteit van de corrigerende maatregelen.

Wanneer de verificatie niet leidt tot een positieve bevinding, dan vragen wij u opnieuw ter goedkeuring actieplan op te sturen. We dienen, binnen 3 maanden na de negatieve bevinding van de eerste verificatie, te verifiëren dat de tekortkomingen zijn hersteld.

Weigering, schorsing en intrekking van certificatie

In het geval van **een initieel FPC beoordelingsbezoek** de verificatie niet leidt tot een positieve bevinding, dan zullen wij de certificatie weigeren. Hierna zullen we enkel een nieuwe aanvraag in behandeling nemen, wanneer u kan aantonen dat u de corrigerende maatregelen heeft getroffen om aan alle gestelde eisen te voldoen.

In het geval van **een periodiek FPC beoordelingsbezoek** de verificatie niet leidt tot een positieve bevinding, dan zullen wij het certificaat schorsen. Indien na 3 maanden van schorsing geen verbetering is opgetreden van de situatie trekken wij het certificaat in.

We kunnen ook van ons recht gebruikmaken om direct na de constatering van een tekortkoming of na de eerste negatieve verificatie van de corrigerende maatregelen certificatie te weigeren, te schorsen of in te trekken, afhankelijk van de zwaarte van de tekortkoming.

Bij weigering, schorsing of intrekking van certificatie, dienen wij dit te melden aan onze Notifying authority. Het Kiwa Reglement voor Certificatie geeft verdere voorwaarden voor weigering, schorsing en intrekking van certificatie en de mogelijkheid om bezwaar in te stellen tegen deze beslissingen.

Bijlage IV: Uitbesteding

Uitbesteding

Indien u

- het gehele of een gedeelte van het productieproces (tijdelijk) uitbesteedt welke van invloed is op de gedeclareerde prestaties van het product;
- de prestatiebeoordeling van het bouwproduct (bijvoorbeeld type testen);
- de FPC keuringen (bijvoorbeeld metingen aan gereed product);

uitbesteedt, dienen de relevante aspecten van de FPC beoordeling die worden uitbesteed, zodanig te zijn afgedekt dat het niveau van vertrouwen even hoog is als wanneer wij die aspecten beoordelen bij een fabrikant die niet uitbesteedt.

Een onafhankelijk certificaat van de partij waaraan wordt uitbesteedt waarbij de aspecten van de FPC beoordeling voldoende zijn afgedekt, kan het gewenste niveau van vertrouwen geven. Het kan ook zijn dat wij zelf een aanvullend onderzoek dienen uit te voeren bij de producent of het laboratorium waaraan wordt uitbesteedt.

Bij uitbesteding blijft u altijd verantwoordelijk voor de prestatie van het product en de bijbehorende productiecontroles

Uitbesteding van het productieproces

Bij uitbesteding van het productieproces is het uitgangspunt dat wij dit proces op die locatie waar het plaatsvindt, beoordelen.

U als fabrikant dient een contract te hebben met de producent aan wie het gehele of een gedeelte van het productieproces (tijdelijk) wordt uitbesteed. In het contract dienen minimaal de volgende zaken geregeld te zijn:

- De benoeming van de scope van producten waarvan het productieproces wordt uitbesteed en bij gedeeltelijke uitbesteding de benoeming van de key- activiteiten van de geharmoniseerde technische specificatie die worden uitbesteed.
- De producent dient elke wijziging aan het betreffende product of productieproces direct aan u te melden.
- De producent stemt er mee in dat Kiwa, indien van toepassing, een beoordeling bij de producent uitvoert.
- De producent stelt, indien van toepassing, de beoordelings- en/of testrapporten benodigd voor uw certificatie-onderzoek aan u ter beschikking.
- Wie in geval van een private label de labeling en de DoP opstelt (U of de producent).

Uitbesteding van de prestatiebeoordeling of de FPC keuringen

In het geval van uitbesteding van de prestatiebeoordeling van uw bouwproduct en/of de FPC keuringen, heeft u een contract met de instantie waaraan u uitbesteedt nodig in het geval dat wij daar een beoordeling dienen uit te voeren. In het contract dient geregeld te zijn dat de instantie ermee instemt dat Kiwa deze beoordeling uitvoert.

Bijlage V: Gebruik en toezicht Kiwa certificaat, NB nummer en Kiwa logo's

Toepassing Kiwa certificaat en NB nummer

Wij publiceren uw certificaat volledig op onze website behalve wanneer u dat niet wil.

Het certificaat is onderdeel van uw technisch CE dossier. U bent overigens niet verplicht het certificaat met iedere levering van het product mee te sturen. Wel dient u een DoP beschikbaar te stellen aan uw afnemers en uw producten met CE te labelen voordat u uw product op de EU markt aanbiedt.

U heeft na afgifte van het certificaat het recht om het Kiwa NB nummer te gebruiken op uw DoP en CE-markering om aan te geven dat Kiwa bij u de controles uitvoert in het kader van de CPR.

Toepassing Kiwa logo's

Uw accountmanager stelt u het Kiwa NB en FPC logo ter beschikking. Deze logo's kunt u gebruiken op uw drukwerk, briefpapier, website en in uw advertenties. Het logo is beschikbaar in EPS of JPG format. De Kiwa logo's zijn een vrijwillig logo naast de verplichte CE-markering die u op uw producten dient aan te brengen (zie [bijlage VI](#) voor meer informatie over de CE-markering). Er mogen geen andere beeldmerken van Kiwa gehanteerd worden zonder nadrukkelijke toestemming van Kiwa.

Voor het gebruik van de logo's gelden de volgende spelregels:

- Het gebruik van het logo is alleen toegestaan:
 - Door u als certificaathouder en door leveranciers die op het certificaat zijn vermeld;
 - In relatie tot het gecertificeerde onderwerp;
 - Gedurende de geldigheidsduur van het certificaat.
- De uitvoering is als volgt:
 - Logo's mogen alleen als geheel worden afgebeeld, in de hoogte / breedte verhouding zoals door Kiwa verstrekt.
 - Afbeelden van een deel van / toevoegingen aan het logo is niet toegestaan.
 - Afbeeldingen moeten worden aangebracht op een witte of transparante ondergrond en worden afgebeeld in zwart-wit.
 - De minimumbreedte van de afbeelding 1,5 cm.



Toezicht op gebruik van certificaat, NB nummer en logo's

Wij houden jaarlijks toezicht op oneigenlijk gebruik door u en derden van certificaten, ons NB nummer en de Kiwa logo's.

Het moet altijd voor uw klanten duidelijk zijn welke producten onder certificaat vallen en welke producten niet.

De voorwaarden voor het gebruik van het certificaat en markeringen kunt u vinden in het Kiwa reglement voor certificatie.

Bijlage VI: Gebruik en toezicht DoP en CE-markering

Het opstellen van een DoP en CE markering

U dient conform de CPR elk bouwproduct waarop CE-markering van toepassing is te voorzien van een DoP en CE-markering. Hierop geeft u de waarden van de essentiële kenmerken die u wilt declareren.

Toezicht op het gebruik van de DoP en de CE-markering

Het opstellen en gebruik van een DoP en CE-markering is geen onderdeel van de beoordeling van Kiwa. Hier wordt op toegezien door de toezichthoudende marktautoriteit van de lidstaat. Ook kan Kiwa een DoP en CE-markering niet goedkeuren of valideren.

De toezichthouder (en niet Kiwa) ziet onder andere toe op de:

- Aanwezigheid van een DoP en CE-markering op de bouwproducten.
- Het correct opstellen van de Do Pen CE-markering
- Correctheid en juistheid van de informatie over de prestaties van het product. Zij kijkt of de kenmerken van de bouwproducten, mede aan de hand van de productietestresultaten van de fabrikant, overeenkomen met de door de fabrikant op de DoP en CE-markering aangegeven kenmerken. Het is overigens wel toegestaan minder essentiële kenmerken of een mindere prestatiewaarde voor de essentiële kenmerken te declareren. Ook indien deze waarden op het CPR certificaat zijn aangegeven.
- Uitvoering van het FPC beoordelingsbezoek en de prestatiebeoordeling door een NB indien dat volgens de geharmoniseerde technische specificatie van toepassing is. U bent dus verantwoordelijk dat de scope van uw CPR certificaat overeen komt met uw scope van producten waarvoor CE-markering van toepassing is.
- Declaratie van minimaal 1 essentieel kenmerk (en uitvoering van tenminste 1 initiële prestatiebeoordeling).

Indien wij bij een FPC beoordelingsbezoek een afwijking constateren van een aspect dat onder het toezicht van de toezichthouder valt, dan geven wij hier **geen tekortkoming** op. Wel kunnen wij hierover een opmerking schrijven op het rapport. Mocht deze constatering zich blijven voordoen en is er geen verbetering te verwachten, dan behouden wij ons het recht voor dit te melden aan de toezichthouder.

De DoP en CE-markering als uitgangspunt voor de FPC beoordeling

De DoP en de CE-markering op de producten vormen wel voor ons het uitgangspunt voor de FPC beoordeling) en wij beoordelen op basis daarvan of:

- u niet nieuwe initiële prestatiebeoordelingen heeft uitgevoerd en declareert onder een AVCP 1/1+ systeem zonder ons daarvan op de hoogte te stellen;
- u geen 'betere' prestaties aangeeft dan door Kiwa zelf initieel is beoordeeld en/of aangegeven is op het certificaat en of u niet het Kiwa NB nummer gebruikt op een DoP of

CE-markering van producten die vallen buiten de scope van het certificaat en op die wijze misbruik maakt van het Kiwa certificaat, NB nummer en logo;

- de gedeclareerde prestatie op juiste wijze is beoordeeld.
- de scope van het door u gedocumenteerde en gevoerde FPC systeem (welke valt onder de scope van de certificatie) overeenkomt met (de portfolio van) de DoP's.