

20-03-2019



bezoekadres
Poppenbouwing 56
4191 NZ Geldermalsen

postadres
Postbus 202
4190 CE Geldermalsen

T +31 (0)88 244 01 00
F +31 (0)88 244 01 01
E info@skgikob.nl
I www.skgikob.nl

IBAN
NL82 ABNA 0440 7601 00

KvK
24 16 43 17

BTW
NL 007159389 B01

SKG-IKOB RICHTLIJN

**VOOR DE AFGIFTE VAN EEN
VERKLARING IN HET KADER VAN DE CPR
OF EEN
APPROVAL OF CONFORMITY**



Geaccrediteerd
door de Raad
voor Accreditatie

Notified Body
NB 0957
NB 0960

Uitgave SKG-IKOB
Nadruk verboden



European Organisation
for Technical Assessment

VOORWOORD

Deze richtlijn zal door SKG-IKOB worden gehanteerd voor de afgifte van een verklaring in het kader van de CPR op basis van een productnorm en in samenhang met de door SKG-IKOB gehanteerde Reglementen. In deze Reglementen is de gehanteerde werkwijze vastgelegd bij de uitvoering van het onderzoek ter verkrijging van certificaat, alsmede de werkwijze bij de externe controle.

De reden voor het schrijven van deze richtlijn is de invoering van de Construction Product Regulation (CPR) per 1 juli 2013. Door de invoering van deze Europese regelgeving is het belang voor het vastleggen van duidelijke richtlijnen voor de afgifte van een verklaring in het kader van de CPR toegenomen. Daarom is besloten om een interne SKG-IKOB Richtlijn te schrijven.

Daarnaast zijn er Europese normen die niet geharmoniseerd zijn waardoor er geen CE-markering op basis van die norm afgegeven mag worden. Vanuit de industrie is echter wel vraag naar een verklaring waaruit duidelijk wordt dat het bedrijf conform de betreffende Europese norm opereert. Op basis van deze Europese normen kan een Approval of conformity afgegeven worden. Ook deze situatie wordt in deze richtlijn beschreven.

SKG-IKOB is overeenkomstig NEN-EN-ISO 17065 (C003), NEN-EN-ISO 17020 (I332) en NEN-EN-ISO/IEC 17021 (C063) geaccrediteerd door de Raad voor de Accreditatie (RvA), voor de certificatiesystemen:

- Attestering
- Productcertificatie
- Procescertificatie
- Systeemcertificatie
- Inspectie

SKG-IKOB is voor haar laboratoriumactiviteiten overeenkomstig NEN-EN-ISO/IEC 17025 (L406) geaccrediteerd door de Raad voor Accreditatie (RvA).

© 2019 SKG-IKOB

Alle rechten voorbehouden. Niets uit deze uitgave mag worden verveelvoudigd, opgeslagen in een geautomatiseerd gegevensbestand, of openbaar gemaakt, in enige vorm of op enige wijze, hetzij elektronisch, mechanisch, door fotokopieën, opnamen, of enig andere manier, zonder voorafgaande schriftelijke toestemming van de uitgever. Onverminderd berusten alle rechten bij SKG-IKOB. Het gebruik van deze richtlijn door derden, voor welk doel dan ook, is uitsluitend toegestaan nadat een schriftelijke overeenkomst met SKG-IKOB is gesloten waarin het gebruiksrecht is geregeld.

Bindend verklaring

Deze richtlijn is door het bestuur van SKG-IKOB bindend verklaard per 20-03-2019.



SKG-IKOB Certificatie
Poppenbouwing 56
Postbus 202
4190 CE Geldermalsen
T: 088 - 2440100
F: 088 - 2440101
E: info@skgikob.nl
I: www.skgikob.nl

INHOUDSOPGAVE

VOORWOORD

1.	INLEIDING	4
1.1	Algemeen	
1.2	Toepassingsgebied	
1.2.1	Voor de afgifte van een verklaring in het kader van de CPR	
1.2.2	Voor de afgifte van een Approval of conformity	
2.	PROCEDURE VOOR HET VERKRIJGEN VAN EEN KWALITEITSVERKLARING	5
2.1	Algemeen	
2.2	Aanvraag overeenkomst voor certificatieonderzoek	
2.3	Bedrijfsbeoordeling	
2.4	Certificatieonderzoek	
2.5	Rapportage certificatieonderzoek	
2.6	Certificatiebeslissing	
2.7	Afgifte van de kwaliteitsverklaring	
3.	EISEN TE STELLEN AAN HET BEDRIJF	5
4.	EISEN TE STELLEN AAN DE CERTIFICATIE-INSTELLING	6
4.1	Algemeen	
4.2	Certificatiepersoneel	
4.3	Kwalificatie-eisen	
4.4	Rapportage certificatieonderzoek	
4.5	Certificatiebeslissing	
4.6	Uitvoering kwaliteitsverklaring	
4.7	Aard en frequentie van externe controles	
4.8	Het sanctiebeleid	
5.	SPECIFIEKE AFSPRAKEN PER REGELING	12
	BIJLAGE 1 - MONSTERNAME BIJ AVCP-SYSTEEM 1	13

1. INLEIDING

1.1 ALGEMEEN

De in deze richtlijn vastgelegde eisen worden door SKG-IKOB gehanteerd bij de behandeling van een aanvraag voor c.q. de instandhouding van een “verklaring in het kader van de CPR” en een “Approval of conformity” op basis van een van de in tabel 1a en tabel 1b genoemde (geharmoniseerde) productnormen.

De af te geven kwaliteitsverklaring wordt aangeduid als “Certificate of constancy of performance (AVCP 1)”, “Certificate of conformity of the factory production control (AVCP 2+)” of een “Approval of conformity”.

Naast de eisen die in deze richtlijn zijn vastgelegd, stelt SKG-IKOB aanvullende eisen in de zin van algemene procedure-eisen, zoals vastgelegd in het Reglement van de betreffende certificatie-instelling en de Annex ZA van een geharmoniseerde productnorm. Bij de uitvoering van certificatiwerkzaamheden zijn de certificatie-instellingen gebonden aan de eisen die in het hoofdstuk “Eisen te stellen aan de certificatie-instelling” zijn vastgelegd.

1.2 TOEPASSINGSGBIED

1.2.1 Voor de afgifte van een verklaring in het kader van de CPR

Het toepassingsgebied van deze richtlijn betreft de vigerende versies van de volgende geharmoniseerde productnormen (hEN):

Tabel 1a: Toepassingsgebied geharmoniseerde productnormen

Techniekgebied (Relatie met BRL-en)	Geharmoniseerde productnorm of schema
Branddetectie- en - alarmsystemen, vaste brandbestrijdingssystemen, brandbeveiligings- en anti- rooksystemen en explosiebeveiligingsproducten	EN 54-20
	EN 54-11
	EN 12101-1
	EN 54-10
	EN 54-12
	EN 54-5
	EN 54-7
Vliesgevels	BRL 2705, BRL 2701, BRL 0703 EN 13830
Dakbedekkingen, daklichten, dakramen en toebehoren Dakbedekkingen, daklichten, dakramen en toebehoren kits voor daken	BRL 3301, BRL 0105 EN 14963
	BRL 3301, BRL 0105 EN 1873
	BRL 2701, BRL 0703 EN 14351-1
Deuren, ramen, luiken, blinden, poorten en bijbehorend hang- en sluitwerk	BRL 2701, BRL 0703 EN 14351-1
	BRL 2701, BRL 0703, BRL 3241 EN 16034
	BRL 3104 EN 1125
	BRL 3104 EN 1154
	BRL 3104 EN 1155
	BRL 3104 EN 1158
	BRL 3104 EN 12209
	BRL 3104 EN 14846
	BRL 3104 EN 179
	BRL 3104 EN 1935
Metalen constructieproducten en toebehoren	EN 1090-1

SKG-IKOB RICHTLIJN
 VOOR DE AFGIFTE VAN EEN VERKLARING IN HET KADER VAN DE CPR
 OF EEN APPROVAL OF CONFORMITY



© SKG-IKOB
 Pagina 5.

dd. 20-03-2019

Geprefabriceerde normale/lichte/autoclaafgeharde celbetonnen producten	BRL 5068	EN 771-4
Metselwerk en bijbehorende producten, metselwerkelementen, mortel en bijbehorende producten	BRL 1007	EN 771-1
	BRL 1004	EN 771-2
	BRL 1905	EN 998-2
Producten voor thermische isolatie samengestelde isolatiekits/-systemen	BRL 1301	EN 13164
	BRL 2110	EN 14064-1
Toeslagmaterialen	BRL 2502	EN 12620
	BRL 2502	EN 13139
	BRL 9041	EN 13043
	BRL 2506	EN 13242
	BRL 2506	EN 13055-1
Cement, bouwkalk en andere hydraulische bindmiddelen	BRL 2601	EN 197-1
	BRL 2601	EN 413-1
	BRL 2601	EN 14216
	BRL 2601	EN 15743
Geprefabriceerde normale/ lichte/ autoclaafgeharde producten van cellenbeton	BRL 1003	EN 12602
	BRL 1008	EN 12602
	BRL 0102	EN 12602
	BRL 0202	EN 12602
Fire protective products - Protective Board, Slab and Mat Products and Kits	BRL 2880, BRL 3241	ETAG 018-1 (ofwel: EAD 350140-00-1106) ETAG 018-2 (ofwel: EAD 350402-00-1106) ETAG 018-3 (ofwel: EAD 350140-00-1106) ETAG 018-4 (ofwel: EAD 350142-00-1106)
Fire - Penetration seals	BRL 2880, BRL 3241	ETAG 026-1 (ofwel: EAD 350141-00-1106) ETAG 026-2 (ofwel: EAD 350454-00-1104) ETAG 026-3 (ofwel: EAD 350141-00-1106) ETAG 026-4

1.2.2 Voor de afgifte van een SKG-IKOB Approval of conformity

Het toepassingsgebied van deze richtlijn betreft de volgende normen:

Tabel 1b: Toepassingsgebied geharmoniseerde productnormen

Techniekgebied (Relatie met BRL-en)		Productnorm
Deuren, ramen, luiken, blinden, poorten en bijbehorend hang- en sluitwerk	BRL 3104	EN 1303
	BRL 3104	EN 1906
	BRL 3104	EN 12209*
	BRL 3104	EN 1935*
	BRL 3104	EN 15684

* Afhankelijk van de toepassing van het product (met/zonder brandwerende toepassing) kan CE-markering een verplichting zijn. Indien het geen verplichting is, kan op basis van deze norm een SKG-IKOB Approval of conformity afgegeven worden.

2. PROCEDURE VOOR HET VERKRIJGEN VAN EEN KWALITEITSVERKLARING

2.1 ALGEMEEN

De procedures voor de aanvraag van een verklaring, de behandeling van de aanvraag, de uitreiking van het certificaat en de instandhouding daarvan staan gedetailleerd beschreven in het Reglement van de betreffende certificatie-instelling. In de volgende paragrafen worden enkele belangrijke stappen toegelicht.

2.2 AANVRAAG OVEREENKOMST VOOR CERTIFICATIEONDERZOEK

Een aanvraag voor een kwaliteitsverklaring op basis van de betreffende hEN dient schriftelijk te worden gericht aan de certificatie-instelling.

2.3 BEDRIJFSBEOORDELING (EVENTUEEL)

Tijdens een (eventuele) bedrijfsbeoordeling wordt vastgesteld of het bedrijf producten op de markt brengt waarvoor een hEN van toepassing is en of het bedrijf gereed is voor het certificatie-onderzoek.

2.4 CERTIFICATIEONDERZOEK

De aanvrager van een kwaliteitsverklaring wordt beoordeeld tegen de eisen uit de betreffende hEN.

In het geval van sampling onder AVCP 1 en 1+ wordt de werkwijze uit Position Paper NB-CPR/15/639 aangehouden zoals opgenomen in bijlage 1.

2.5 RAPPORTAGE CERTIFICATIEONDERZOEK

De certificatie-instelling legt de bevindingen van het certificatieonderzoek vast in een rapport.

2.6 CERTIFICATIEBESLISSING

Op basis van de doorlopen procedure en de inhoud van het rapport wordt door de beslisser van de certificatie-instelling de beslissing genomen of het bedrijf gecertificeerd kan worden.

2.7 AFGIFTE VAN DE KWALITEITSVERKLARING

Als het positieve advies voor het verlenen van het certificaat wordt overgenomen door de beslisser wordt een overeenkomst aangegaan met het bedrijf en wordt na ontvangst van de getekende overeenkomst het certificaat verstrekt.

3. EISEN AAN HET BEDRIJF

Het bedrijf dient te voldoen aan de eisen die beschreven staat in de Annex ZA van de betreffende hEN waarvoor de kwaliteitsverklaring van toepassing is.

4. EISEN TE STELLEN AAN DE CERTIFICATIE-INSTELLING

4.1 ALGEMEEN

De certificatie-instelling moet in het kader van de afgifte van een kwaliteitsverklaring de beoordeling en het toezicht, zoals bedoeld in lid 1 van de Construction Products Regulation (305/2011/EU – CPR), uit laten voeren door de Raad voor Accreditatie, in de zin van en overeenkomstig Verordening (EG) nr. 765/2008.

De certificatie-instelling dient te voldoen aan de eisen uit de CPR en moet beschikken over een reglement, of een daaraan gelijkwaardig document, waarin de algemene regels zijn vastgelegd die bij certificatie worden gehanteerd. In het bijzonder zijn dit:

- De algemene regels voor het uitvoeren van het toelatingsonderzoek, te onderscheiden naar:
- De wijze waarop leveranciers worden geïnformeerd over de behandeling van een aanvraag;
- De uitvoering van het onderzoek;
- De beslissing naar aanleiding van het uitgevoerde onderzoek
- De algemene regels ten aanzien van de uitvoering van controles en de daarbij gehanteerde controleaspecten;
- De door de certificatie-instelling te treffen maatregelen bij tekortkomingen;
- De regels bij beëindiging van een certificaat;
- De mogelijkheid tot het instellen van beroep tegen beslissingen of maatregelen van de certificatie-instelling.

4.2 CERTIFICATIEPERSONEEL

Het bij certificatie betrokken personeel is te onderscheiden naar:

Auditor/ keurmeester:	Belast met de uitvoering van het toelatingsonderzoek en de externe controle bij de certificaathouder;
Beoordelaar:	Belast met het beoordelen van de rapportages en het adviseren van de beslisser;
Beslisser:	Belast met het nemen van beslissingen naar aanleiding van uitgevoerde toelatingsonderzoeken, voortzetting van certificatie naar aanleiding van uitgevoerde controles en beslissingen over de noodzaak tot het treffen van corrigerende maatregelen.

4.3 KWALIFICATIE-EISEN

In het kwaliteitssysteem van de certificatie-instelling dienen de kwalificaties van het certificatie personeel te worden omschreven. In tabel 2 zijn de basiskwalificaties van het certificatiepersoneel opgenomen.

Tabel 2: Kwalificaties certificatie personeel

NEN-EN-ISO 17065	Keurmeester/ inspecteur/ auditor (AVCP 1 en 1+)	Auditor (AVCP 2+)	Reviewer	Beslisser
1. Algemene opleiding	MBO denk- en werk niveau Bij voorkeur MTS bouwkundig	MBO+ denk- en werk niveau Bij voorkeur MTS/HTS bouwkundige richting	MBO+ denk- en werk niveau Bij voorkeur MTS/HTS bouwkundige richting	HBO denk- en werk niveau
2. Algemene ervaring	(Lead-)auditors opleiding werk ervaring binnen werkterrein/scope waarvoor kwalificatie geldt	(Lead-)auditors opleiding Kennis van EN-ISO 17065 en werk ervaring binnen werkterrein/scope waarvoor kwalificatie geldt	Kennis van EN-ISO 17065 en werk ervaring binnen werkterrein/scope waarvoor kwalificatie geldt	4 jaar werkervaring bij voorkeur in relatie tot productcertificatie en kwaliteitszorg
3. Specifieke ervaring	Kennis van relevante beoordelingsgron- dslagen	Kennis van relevante beoordelingsgron- dslagen	Kennis van relevante beoordelingsgron- dslagen	Kennis van relevante beoordelingsgron- dslagen en de reglementen. Ervaring met accreditatie

4.4 RAPPORTAGE CERTIFICATIEONDERZOEK

Het rapport, waarin de bevindingen van het certificatieonderzoek worden vastgelegd, moet aan de volgende eisen voldoen:

Volledigheid: Het rapport doet uitspraak over alle in de richtlijn gestelde eisen;

Traceerbaarheid: De bevindingen waarop uitspraken zijn gebaseerd moeten traceerbaar zijn vastgelegd;

Basis voor beslissing: De beslisser over certificaatverlening moet zijn beslissing kunnen baseren op de in het rapport vastgelegde bevindingen.

4.5 CERTIFICATIEBESLISSING

De beslissing over de certificaatverlening moet plaatsvinden door een daartoe gekwalificeerde beslisser, die niet zelf bij het certificaatonderzoek betrokken is geweest. De beslissing moet traceerbaar zijn vastgelegd.

4.6 UITVOERING KWALITEITSVERKLARING

De kwaliteitsverklaring is uitgevoerd conform de modellen zoals beheerd door SKG-IKOB, waarbij voor de kwaliteitsverklaringen die gebaseerd zijn op de CPR de eisen uit de CPR leidend zijn voor de inhoud van de kwaliteitsverklaring.

4.7 AARD EN FREQUENTIE VAN EXTERNE CONTROLES

De certificatie-instelling moet controle uitoefenen op de naleving van de verplichtingen. De aan te houden controlefrequentie is opgenomen in de Annex ZA van de betreffende hEN. Indien dit niet het geval is beslist de certificatie-instelling. Bij de inwerkingtreding van deze richtlijn is de frequentie als volgt vastgesteld:

Tabel 3: Controlefrequentie

Geharmoniseerde productnorm of schema	Controlefrequentie conform Annex ZA	Controlefrequentie SKG-IKOB
EN 54-20	Minimaal 1 x per jaar	1 x per jaar
EN 54-11	Minimaal 1 x per jaar	1 x per jaar
EN 12101-1	Geen	1 x per jaar
EN 54-10	Minimaal 1 x per jaar	1 x per jaar
EN 54-12	Geen	1 x per jaar
EN 54-5	Geen	1 x per jaar
EN 54-7	Geen	1 x per jaar
EN 13830	Geen	1 x per jaar
EN 14963	Geen	1 x per jaar
EN 1873	Geen	1 x per jaar
EN 14351-1	Minimaal 1 x per jaar	1 x per jaar
EN 16034	1 x per jaar	1 x per jaar
EN 1125	Geen	1 x per jaar
EN 1154	Geen	1 x per jaar
EN 1155	Geen	1 x per jaar
EN 1158	Geen	1 x per jaar
EN 12209	1 x per jaar	1 x per jaar*
EN 179	Geen	1 x per jaar
EN 1935	Geen	1 x per jaar*
EN 14846	Geen	1 x per jaar
EN 1090-1	Bij EXC 1 en 2 Interval (jaren) tussen FPC controle na certificatie 1-2-3-3	Bij EXC 1 en 2 Interval (jaren) tussen FPC controle na certificatie 1-2-3-3
	Bij EXC 3 en 4 Interval (jaren) tussen FPC controle na certificatie 1-1-2-3-3	Bij EXC 3 en 4 Interval (jaren) tussen FPC controle na certificatie 1-1-2-3-3
EN 771-4	Geen	1 x per jaar
EN 771-1	Geen	1 x per jaar
EN 771-2	Geen	1 x per jaar
EN 13164	Geen	1 x per jaar
EN 14064-1	Geen	Volgens NEN-EN 13172
EN 998-2	Geen	1 x per jaar
EN 12620	Geen	1 x per jaar
EN 13139	Geen	1 x per jaar
EN 13043	Geen	1 x per jaar
EN 13242	Geen	1 x per jaar
EN 13055-1	Geen	1 keer per jaar FPC

SKG-IKOB RICHTLIJN
VOOR DE AFGIFTE VAN EEN VERKLARING IN HET KADER VAN DE CPR
OF EEN APPROVAL OF CONFORMITY



EN 13450	Geen	1 keer per jaar FPC
EN 197-1	1 keer per jaar FPC 2 keer per jaar autocontrol controleren 6 keer per jaar audit testen	1 keer per jaar FPC 2 keer per jaar autocontrol controleren 6 keer per jaar audit testen
EN 14216	1 keer per jaar FPC 2 keer per jaar autocontrol controleren 6 keer per jaar audit testen	1 keer per jaar FPC 2 keer per jaar autocontrol controleren 6 keer per jaar audit testen
EN 413-1	1 keer per jaar FPC 2 keer per jaar autocontrol controleren 6 keer per jaar audit testen	1 keer per jaar FPC 2 keer per jaar autocontrol controleren 6 keer per jaar audit testen
EN 15743	1 keer per jaar FPC 2 keer per jaar autocontrol controleren 6 keer per jaar audit testen	1 keer per jaar FPC 2 keer per jaar autocontrol controleren 6 keer per jaar audit testen
EN 12602	Minimaal 1 x per jaar FPC	1 keer per jaar FPC
ETA's op ETAG 018-1 (ofwel: EAD 350140-00-1106) ETAG 018-2 (ofwel: EAD 350402-00-1106) ETAG 018-3 (ofwel: EAD 350140-00-1106) ETAG 018-4 (ofwel: EAD 350142-00-1106)	Minimaal 2 x per jaar FPC	2 x per jaar FPC
ETA's op ETAG 026-1 (ofwel: EAD 350141-00-1106) ETAG 026-2 (ofwel: EAD 350454-00-1104) ETAG 026-3 (ofwel: EAD 350141-00-1106) ETAG 026-4	Minimaal 2 x per jaar FPC	2 x per jaar FPC
Niet geharmoniseerde productnorm	Controlefrequentie conform norm	Controlefrequentie SKG-IKOB
EN 1303	Geen	1 x per 3 jaar
EN 1906	Geen	1 x per 3 jaar
EN 15684	Geen	1 x per 3 jaar

* Afhankelijk van de toepassing van het product (met/zonder brandwerende toepassing) kan CE-markering een verplichting zijn of niet. Indien er geen verplichting voor CE-markering is kan er op basis van deze norm een SKG-IKOB Approval of conformity afgegeven worden. Indien het bedrijf tevens beschikt over een KOMO attest-met-productcertificaat op BRL 3104 wordt de daarbij behorende controlefrequentie aangehouden.

4.8 HET SANCTIEBELEID

Het sanctiebeleid dat gevolgd moet worden voor alle in tabel 1a en 1b genoemde normen is als volgt:

Tijdens het controlebezoek dienen alle controlepunten positief beoordeeld te worden. Indien tijdens een controlebezoek op één of meerdere van de controlepunten een negatieve beoordeling wordt gegeven, dient het bedrijf schriftelijk aan te geven welke corrigerende maatregelen hij zal treffen om te voorkomen dat dit bij de volgende controle wederom geconstateerd wordt. Indien tijdens de volgende controle hetzelfde punt negatief wordt beoordeeld, dient er binnen 4 weken een herkeur plaats te vinden. Indien de herkeur opnieuw tot een negatieve beoordeling leidt, zal de kwaliteitsverklaring ingetrokken worden.

Indien dit het geval is wordt de certificaathouder schriftelijk geïnformeerd over het volgende:

- De reden van de schorsing of intrekking en de datum waarop deze van kracht wordt;
- De gevolgen van de schorsing of intrekking, met inbegrip van het feit dat er geen DoP's naar het certificaat kunnen verwijzen;
- De mogelijkheid voor een beroepsprocedure;
- De mogelijkheid voor de certificaathouder om bij de RvA een klacht in te dienen indien hij van oordeel is dat SKG-IKOB niet voldoet aan de van toepassing zijnde regels.

SKG-IKOB brengt de RvA (relatiebeheerder SKG-IKOB) en BzK (arine.sijl@minbzk.nl) op de hoogte van elke weigering, beperking, schorsing of intrekking van certificaten en brengt de certificaathouder op de hoogte van de inhoud van deze correspondentie.

SKG-IKOB brengt de RvA (relatiebeheerder SKG-IKOB) en BzK (arine.sijl@minbzk.nl) op de hoogte van verzoeken om informatie van over de uitgevoerde activiteiten ter beoordeling en/of verificatie van de prestatiebestendigheid, die zij van markttoezichtautoriteiten hebben ontvangen.

5. SPECIFIEKE AFSPRAKEN PER REGELING

5.1 NEN-EN 1090-1

De specifieke afspraken zijn vastgelegd in het instructieboek D3H5-9-001.

5.2 NEN-EN 14351-1

NEN-EN 14351-1 is materiaalafhankelijk. Als het bedrijf door SKG-IKOB een positieve ITT heeft laten uitvoeren op een bepaald materiaal (staal, aluminium of kunststof) en hij kan middels een andere kwaliteitsverklaring aantonen ook een ander materiaal te kunnen verwerken is dat voldoende om het CE-certificaat voor meerdere materialen te verstrekken.

5.3 EN 1303, EN 1906, EN 15684

Aangezien er in deze normen geen eisen gesteld worden aan het FPC-systeem, dient het FPC-systeem t.b.v. de verkrijging en de instandhouding van een SKG-IKOB Approval of conformity te voldoen aan de eisen die aan een FPC-systeem (IKB-systeem) gesteld worden in de vigerende BRL 3104.

5.4 NEN-EN 16034

Zowel het certificatie-onderzoek als een controle-onderzoek bestaat uit twee elementen:

- De beoordeling van de inhoud en het functioneren van het FPC-systeem;
- De beoordeling van de samenstelling van de producten in productie.

De beoordeling van de inhoud en het functioneren van het FPC-systeem vindt plaats aan de hand van de criteria die gesteld worden in NEN-EN 16034.

De beoordeling van de samenstelling van de producten in productie kan op verschillende manieren uitgevoerd worden:

- 1) Beoordeling op basis van de inhoud van een geldig SKG-IKOB KOMO attest afgegeven op BRL 3241*.
- 2) Beoordeling op basis van de inhoud van een rapportage van een ITT-beproeving (zoals aangestuurd in NEN-EN 16034), al dan niet voorzien van of aangevuld met EXAP-verklaringen. Indien er gebruik gemaakt wordt van "historical data" dient het mogelijke gebruik hiervan beoordeeld te worden conform NB-CPR/SH02/SG06-18/001. Registraties van deze beoordeling dienen opgenomen te worden in het dossier.

*Indien de beoordeling wordt uitgevoerd op basis van een geldig SKG-IKOB KOMO attest op BRL 3241, dient rekening gehouden te worden met het feit dat in het attest "deskundigen verklaringen" kunnen zijn opgenomen die aanpassingen aan het geteste product toelaten anders dan toegestaan is volgens de Direct applications en Extended applications, zoals aangestuurd in NEN-EN 16034. Deze deskundigen verklaringen worden expliciet in het KOMO attest benoemd.

Bij een beoordeling conform NEN-EN 16034 zijn alleen aanpassingen aan het geteste product toegelaten die beschreven staan in de Direct applications en de Extended applications.

Alvorens de beoordeling van de samenstelling van de producten in productie wordt uitgevoerd dient bekend te zijn welke aanpassingen aan het geteste product door een "deskundigen verklaring" worden onderbouwd in het SKG-IKOB KOMO attest. Deze aanpassingen zijn alleen toegestaan indien de fabrikant de acceptatie van deze aanpassing kan onderbouwen met een door een Notified Body afgegeven EXAP-verklaring.

BIJLAGE 1 – MONSTERNAME BIJ AVCP-SYSTEEM 1 (NB-CPR 15-639)

ALGEMEEN

Zonder toestemming van de fabrikant worden er geen monsters genomen van producten die aangemerkt zijn als afwijkend en/of afgekeurd.

TRACEERBAARHEID

Het monster moet traceerbaar zijn naar zijn oorsprong in de productie en naar registraties van controles/beoordelingen die uitgevoerd zijn tijdens het productieproces.

LOCATIE VAN DE MONSTERNAME

Algemeen

Bij voorkeur wordt de monstername uitgevoerd op de productie- of de opslaglocatie, zodat ook de traceerbaarheid goed te beoordelen is.

Opmerking:

In de sector V&I is het heel gangbaar dat producten door leveranciers ontwikkeld en geassembleerd worden, maar dat de losse componenten elders geproduceerd worden. Hierbij is het nemen van monsters op de productielocatie of opslaglocatie niet mogelijk en worden de monsters door de leveranciers aangeleverd bij SKG-IKOB.

Productielocatie

Na toestemming van de fabrikant kan ervoor gekozen worden om monsters uit de lopende productie te nemen, echter worden de monsters dan altijd genomen uit een zeer beperkte productieperiode.

Opslaglocatie

Bij bemonstering uit de voorraad moet beoordeeld worden of de beschikbare hoeveelheid voorraad voldoende is om steekproefsgewijs te kunnen bemonsteren. Indien de monstername op een opslaglocatie plaatsvindt, dient extra aandacht besteed te worden aan de traceerbaarheid van het monster naar zijn oorsprong in de productie.

DE MARKERING VAN MONSTERS

De markering moet onuitwisbaar worden aangebracht en bevat minimaal de volgende gegevens:

- Een unieke codering;
- De datum van monstername;
- De initialen of de handtekening van de monsternemer.

Indien het monster uit meerdere componenten bestaat (zoals een kozijnkader met losse vleugels) dienen alle componenten afzonderlijk gemarkeerd te worden.

MONSTERNAME-FORMULIER

Tijdens de monstername dient monstername-formulier (FM'009 NL / ENG) te worden ingevuld.