

Normec Reglement voor Certificatie conform de CPR

Artikel 1. Toepasselijkheid

Naast het NOBO-Reglement kent Normec eveneens het certificatiereglement. Indien strijdigheden worden geconstateerd prevaleert het van toepassing zijnde certificatiereglement boven het CPR reglement.

Artikel 2. Begripsomschrijvingen

Artikel 2.1 Certificatie

Onder certificatie wordt in dit reglement verstaan de door Normec uitgevoerde activiteiten zoals keuring van prototype, producten en toezicht op de productie en de productiecontrole in de fabriek en op grond waarvan Normec verklaart dat er een gerechtvaardigd vertrouwen bestaat dat een duidelijk omschreven product en/ of productiecontrole in een fabriek voldoet aan een van toepassing zijnde geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA).

Artikel 2.2 Specifieke begripsomschrijvingen

Specifieke begripsomschrijvingen binnen het kader van dit reglement zijn:

a. Certificaat systeem¹

a. Certificaat systeem 1+

Een certificaat van prestatiebestendigheid van het product op basis van:

- de bepaling van het producttype op grond van typeonderzoek (inclusief bemonstering), typeberekening, getabelleerde waarde of een beschrijvende documentatie van het product;
- de initiële inspectie van de productie - installatie en van de productiecontrole in de fabriek;
- permanente bewaking, beoordeling en evaluatie van de productiecontrole in de fabriek ;
- steekproefsgewijze controle van monsters voordat het product in de handel wordt gebracht.

b. Certificaat systeem 1

Een certificaat van prestatiebestendigheid van het product op basis van:

- de bepaling van het producttype op grond van typeonderzoek (inclusief bemonstering),

typeberekening, getabelleerde waarde of een beschrijvende documentatie van het product;

- de initiële inspectie van de productie - installatie en van de productiecontrole in de fabriek ;
- permanente bewaking, beoordeling en evaluatie van de productiecontrole in de fabriek.

c. Certificaat systeem 2+

Een conformiteitscertificaat van de productiecontrole in de fabriek op basis van:

- de initiële inspectie van de productie - installatie en van de productiecontrole in de fabriek;
- permanente bewaking, beoordeling en evaluatie van de productiecontrole in de fabriek.

b. Audit

De systematische toetsing door Normec van een duidelijk omschreven product en/of productiecontrole in een fabriek aan de hand van de geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA). Een audit heeft tot doel na te gaan of de fabrikant aan de geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) voldoet en correct gebruik maakt van het certificaat, de CE - markering en de vermelding van het NOBO nummer van Normec.

c. Fabrikant

Onder fabrikant wordt onder de CPR de partij verstaan die het bouwproduct op de markt brengt en die met naam en adres vermeld staat op de bijbehorende prestatieverklaring en de CE - markering. De fabrikant waarnaar in het certificaat wordt gerefereerd, is tevens de juridische entiteit die de certificatie - overeenkomst met Normec aangaat.

d. Product

Een enkelvoudig product of een samengesteld product of een onderdeel hiervan.

e. Kwaliteitssysteem

De vastgelegde organisatorische structuur, verantwoordelijkheden, procedures, processen en voorzieningen, die vereist zijn voor het ten uitvoer brengen van de kwaliteitszorg.

¹ De teksten betreffende de inhoud van de certificaten is ontleend aan Bijlage V van de CPR.

f. Factory Production Control (FPC)

De Engelse benaming voor het beschreven kwaliteitssysteem.

g. Tekortkoming (non - conformity)

De bevinding dat niet voldaan wordt aan een certificatie - eis.

h. Certificatie eisen

De eisen die zijn vastgelegd in een geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) en de CPR, die Normec toepast om :

- a) tijdens een initieel onderzoek het product en/of productiecontrole in een fabriek te beoordelen
- b) na certificaatverlening door middel van audits toezicht uit te oefenen op het gecertificeerde product en/of productiecontrole in een fabriek.

i. CE – markering

De markering op een bouwproduct waarmee een fabrikant te kennen geeft dat hij de verantwoordelijkheid neemt voor de conformiteit van dat product met de aangegeven prestaties ervan.

j. Prestatieverklaring (DoP)

Een document dat een bouwproduct dat onder een geharmoniseerde norm valt of waarvoor een Europese technische beoordeling is afgegeven dient te vergezellen en waarin de fabrikant verklaart wat de prestaties met betrekking tot de essentiële kenmerken van het bouwproduct overeenkomstig de relevante geharmoniseerde technische specificaties zijn.

k. Certificatie - overeenkomst

Een overeenkomst waarin de rechten en plichten van een fabrikant en van Normec ten opzichte van elkaar zijn vastgelegd. De certificatie - overeenkomst omvat het initiële onderzoek en het traject na certificaatverlening.

l. Bezwarencommissie

De door Normec ingestelde dan wel in te stellen commissie welke bezwaren ingediend door certificaathouders tegen door Normec genomen beslissingen in behandeling neemt. Het vigerende Normec Certificatiereglement beheerst deze procedure.

Artikel 3. Eisen

Artikel 3.1 Normvereisten

De eisen waaraan een product en/of productiecontrole in een fabriek moet voldoen om, op grond van dit reglement, voor een certificaat in aanmerking te komen zijn vastgelegd in de voor de certificatie van toepassing zijnde geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) en de CPR.

Artikel 3.2 Geldigheid reglement

Wanneer Normec gebruik maakt van de voor de certificatie van toepassing zijnde geharmoniseerde norm of afgegeven Europese technische beoordeling geldt het hierin bepaalde ook al is er sprake van tegenstrijdigheid met dit reglement.

Artikel 3.3 Toepasselijkheid CPR

Omdat Normec door de overheid is aangewezen voor het uitvoeren van wettelijk voorgeschreven certificatie is naast dit reglement de Verordening (EU) Nr. 305/2011 (CPR) van toepassing. Bij strijdige bepalingen met dit reglement is de CPR van toepassing.

Bij de uitvoering van deze certificatie is Normec gebonden aan de Verordening (EU) Nr. 305/2011 (CPR). Voor zover deze verordening criteria bevat die betrekking hebben op de verhoudingen tussen Normec en de fabrikant geldt het bepaalde in die criteria, ook als er sprake is van strijdigheid met dit reglement.

Artikel 3.4 Toegang en medewerking

Indien een medewerker van de Raad voor Accreditatie of een medewerker van Normec dit wenst, dient de fabrikant hen toegang te geven tot diens bedrijf om het auditteam te kunnen observeren bij het uitvoeren van audits.

Artikel 4. Uitvoering

Artikel 4.1 Vertegenwoordiging

Certificatiewerkzaamheden worden uitgevoerd door, door Normec gekwalificeerd personeel².

Artikel 4.2 Uitbesteding

- d. Uitbesteding van uitvoering door Normec³. Wanneer Normec taken uitbesteedt aan dochterondernemingen en onderaannemers is hierop artikel 45 van de CPR van toepassing.
- e. Indien Normec specifieke taken in verband met de taken van derden bij de beoordeling en verificatie van de prestatiebestendigheid uitbesteedt of door een dochteronderneming laat uitvoeren, waarborgt zij dat de

² Kwalificatie - eisen zijn vastgelegd in het toelichtend interpretatie document..

³ Teksten zijn ontleend aan artikel 45 van de CPR.

onderaannemer of dochteronderneming voldoet aan de eisen van artikel 43 van de CPR en brengt zij de aan meldende autoriteit daarvan op de hoogte.

- f. Normec neemt de volledige verantwoordelijkheid op zich voor de taken die worden verricht door onderaannemers of dochterondernemingen, ongeacht waar deze zijn gevestigd.

Artikel 4.3 Instemming uitbesteding

- a. Activiteiten mogen uitsluitend met instemming van de klant worden uitbesteed of door een dochteronderneming worden uitgevoerd.
- b. Normec houdt alle ter zake dienende documenten over de beoordeling van de kwalificaties van iedere onderaannemer of dochteronderneming en over de door dergelijke partijen uit hoofde van bijlage V van de CPR uitgevoerde taken ter beschikking van de anmeldende autoriteit.

Artikel 5. De Fabrikant

- a. Wanneer de fabrikant (in de zin van artikel 15 van de CPR) de producten niet zelf produceert moet de verantwoordelijkheid tussen hem en de feitelijke producent zijn vastgelegd in een schriftelijke overeenkomst, waarin ten minste is geregeld:
- Op welke manier de fabrikant verifieert dat de producten en/of de productiecontrole in de fabriek (FPC) van de feitelijke producent voldoen aan de geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA);
 - Dat de fabrikant bij de feitelijke producent kan afdwingen dat producten worden vervaardigd die voldoen aan de van toepassing zijnde geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA);
 - Dat de CE - markering uitsluitend mag worden aangebracht op producten die voldoen aan de prestatieverklaring (DoP);
 - Dat Normec alle noodzakelijke werkzaamheden in het kader van certificatie zowel bij de fabrikant als bij de feitelijke producent mag uitvoeren, met inbegrip van het treffen van maatregelen bij geconstateerde tekortkomingen;
 - Indien een medewerker van de Raad voor Accreditatie of een medewerker van Normec dit wenst, dient de fabrikant de feitelijke producent te verzoeken hen de toegang te geven tot de fabriek om het auditteam te kunnen observeren bij het uitvoeren van audits.

- b. Conform Artikel 15 van de CPR wordt een importeur of distributeur door Normec beschouwd als fabrikant wanneer hij een product onder zijn naam of handelsmerk in de handel brengt of een al in de handel gebracht bouwproduct zodanig wijzigt dat de conformiteit met de prestatieverklaring (DoP) in het gedrang kan komen. Dan is de importeur of distributeur onderworpen aan de verplichtingen van de fabrikant overeenkomstig artikel 11 van de CPR.

Artikel 6. Certificatie - overeenkomst

Artikel 6.1 Inhoud overeenkomst

- a. Voor de uitvoering van certificatiwerkzaamheden sluiten de fabrikant en Normec een overeenkomst. Daarin wordt ten minste vastgelegd:
- De aard van de door Normec geleverde diensten;
 - De verplichting van de fabrikant om te allen tijde te voldoen aan de in of krachtens de overeenkomst vastgelegde bepalingen ten aanzien van certificatie;
 - Het vigerende Normec certificatiereglement;
 - De van toepassing zijnde geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) en de CPR ;
 - Indien het product wordt vervaardigd op een vaste locatie: de productieplaats(en);
 - De vergoeding aan Normec.

Artikel 7. Betekenis, inhoud en geldigheidsduur van het certificaat

Artikel 7.1 Certificaat systeem 1+ en 1

Op een certificaat systeem 1+ en 1 verklaart Normec dat alle voorschriften betreffende de beoordeling en verificatie van de prestatiebestendigheid (AVCP) beschreven in de van toepassing zijnde geharmoniseerde norm of Europese technische beoordeling op niveau 1+ respectievelijk 1 worden toegepast en dat het product voldoet (de producten voldoen) aan alle vereisten zoals daarin aangegeven.

Artikel 7.2 Certificaat systeem 2+

Op een certificaat systeem 2+ verklaart Normec dat alle voorschriften betreffende de beoordeling en verificatie van de prestatiebestendigheid (AVCP) beschreven in de van toepassing zijnde geharmoniseerde norm of Europese technische beoordeling op niveau 2+ worden toegepast en dat de productiecontrole in de fabriek voldoet aan alle vereisten zoals daarin aangegeven.

Artikel 7.3 Inhoud certificaat

- a. In het certificaat wordt ten minste vastgelegd :
- Naam en adres van de fabrikant ;

- De geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) waaraan de producten zijn getoetst;
 - De datum vanaf welke het certificaat geldig is.
- b. En eventueel product parameters (prestatieniveau, klassering van producteigen schappen). Beschrijving van het product (identificatie en beoogde toepassing volgens de prestatieverklaring (DoP) van de fabrikant.
- c. Desgewenst kan in het certificaat tevens worden vastgelegd:
- De productieplaats;
 - De naam van de distributeur of de importeur.

Artikel 7.4 Geldigheid certificaat

- a. Een certificaat wordt verleend voor onbepaalde duur.
- b. Een certificaat vervalt bij beëindiging van de certificatie - overeenkomst tussen Normec en de fabrikant.

Artikel 7.5 Aanpassing certificaat

Een aanpassing van het certificaat is noodzakelijk bij wijziging van een of meer van de onder 6. 3 genoemde punten.

Artikel 8. Leveringsvoorwaarden

Artikel 8.1 Toepasselijkheid reglement

Op alle leveringen van producten met een prestatieverklaring (DoP) en CE - markering waarin Normec als NOBO wordt genoemd zijn de bepalingen van dit reglement van toepassing.

Artikel 8.2 Handelsnamen

De fabrikant mag deze CE gemarkeerde producten onder verschillende handelsnamen leveren, mits Normec hier toestemming voor gegeven heeft, en gewaarborgd is dat de herkomst van de producten traceerbaar is.

Artikel 8.3 Leveringsvoorwaarden van de fabrikant

De leveringsvoorwaarden van de fabrikant mogen niet in strijd zijn met de certificatie - overeenkomst. Wanneer dit wel het geval is gelden de bepalingen van de certificatie - overeenkomst.

Artikel 9. Openbaarmaking, aanbrengen van de CE - markering en de vermelding van het NOBO nummer van Normec

Artikel 9.1 Openbaarmaking door de fabrikant

- a. De fabrikant mag openbaar maken dat hij over een Normec certificaat beschikt betreffende zijn product en/of productiecontrole in de fabriek, maar uitsluitend en ondubbelzinnig voor het in het certificaat gespecificeerde product en/of productiecontrole in de fabriek. Overtreding van deze bepaling wordt beschouwd

als oneigenlijk gebruik in de zin van Artikel 17.2.2 van dit reglement.

- b. De fabrikant is verplicht om desgevraagd iedere afnemer een volledig exemplaar van het certificaat te verstrekken.
- c. De fabrikant is verplicht om producten waarvoor door Normec een certificaat van prestatiebestendigheid van het product of een conformiteitscertificaat van de productiecontrole in de fabriek is afgegeven te voorzien van een CE - markering waarop het Normec NOBO nummer wordt genoemd. Op de prestatieverklaring (DoP) die de CE gemarkeerde producten vergezellen dient eveneens het Normec NOBO nummer te zijn aangebracht en tevens het unieke certificaatnummer van het door Normec afgegeven certificaat te worden vermeld.
- d. De wijze van merken in algemene zin wordt vastgelegd in de geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) en de CPR.
- e. Producten die niet voldoen aan de in de prestatieverklaring (DoP) vastgelegde specificatie mogen niet worden voorzien van een CE - markering met het Normec NOBO nummer. De fabrikant is verplicht om hierop toe te zien en eventueel reeds aangebrachte merken te verwijderen.

Artikel 9.2 Openbaarmaking door Normec

Normec verstrekt desgevraagd aan een ieder informatie over de geldigheid van certificaten.

Artikel 10. Aan certificatie verbonden kosten

- a. Voor het uitvoeren van certificatiwerkzaamheden zal Normec een aanbieding doen. Wanneer de fabrikant zich schriftelijk met deze aanbieding akkoord verklaart is daarmee de in Hoofdstuk 5 bedoelde certificatie - overeenkomst gesloten. De geraamde kosten verband houdend met het initiële onderzoek kunnen door Normec bij voorschot in rekening worden gebracht. Tot deze kosten behoren in elk geval de kosten van door Normec ingeschakelde derden en de reis -, verblijfkosten ingeval de werkzaamheden zich buiten Nederland plaats vinden. Herkeuringskosten, indien het product en/of productiecontrole in de fabriek in eerste instantie niet aan de gestelde eisen voldoet, zullen aanvullend in rekening worden gebracht.
- b. Normec brengt aan de fabrikant de kosten verband houdend met certificatie in rekening zoals die in de certificatie - overeenkomst zijn vastgelegd. Dit betreft:
- a) De (geraamde) kosten voor het initiële onderzoek.
- b) De kosten bij certificaatverlening na dat het initiële onderzoek met een positief besluit is afgerond

- volgens Artikel 13.4. Deze kosten betreffen de audits en de instandhouding van het certificaat.
- c) De extra kosten voor het beoordelen van de door de fabrikant getroffen maatregelen naar aanleiding van tijdens het initiële onderzoek of tijdens een audit vastgestelde tekortkomingen;
- d) De extra kosten die gemoeid zijn met een maatregel zoals bedoeld in Artikel 13.6.
- e) De extra kosten voor herkeuring van een product.
- c. Indien de fabrikant in gebreke is de in rekening gebrachte kosten tijdig te betalen, kan Normec:
- De verdere behandeling van de aanvraag en/of de verlening van het certificaat opschorten of beëindigen;
 - De geldigheid van het certificaat opschorten of beëindigen. Bij beëindiging vervalt tevens, tenzij anders is overeengekomen, de certificatie - overeenkomst.
- d. De fabrikant betaalt Normec tenzij anders is overeengekomen een vergoeding voor de administratiekosten. Deze vergoedingen worden per jaar door Normec vastgesteld.
- e. Annuleringskosten
Wanneer de fabrikant een afspraak voor een initieel onderzoek of audit niet tijdig annuleert, kan Normec kosten in rekening brengen conform het vigerende Normec Certificatiereglement.
- Artikel 11. Geheimhouding**
- a. Normec - medewerkers zijn verplicht tot geheimhouding tegenover derden over alle gegevens waarvan zij kennis nemen als gevolg van de uitvoering van certificatie werkzaamheden, behoudens in geval van:
- Wettelijke verplichtingen ;
 - Verplichting tot het verschaffen van inzage over certificatie werkzaamheden aan de Raad voor Accreditatie⁴;
 - Bij de bezwarencommissie⁵ ingesteld beroep tegen een besluit van Normec.
- b. Wanneer Normec op grond van wettelijke verplichtingen vertrouwelijke informatie verstrekt, zal Normec de desbetreffende fabrikant hierover informeren.
- c. Bij de inschakeling van externe deskundigen bij de uitvoering van certificatie werkzaamheden zullen deze een verklaring ondertekenen, waarin de geheimhoudingsplicht als vastgelegd in Artikel 11.a is geregeld.
- d. Leden van een auditteam zijn gehouden aan de volgende gedragsregels:
- e. Zij rapporteren slechts over wat door hen is vastgesteld. Zij rapporteren niet buiten dat wat direct zakelijk verband houdt met de beoordeling van het te certificeren product en/of productiecontrole in de fabriek. Indien aanleiding bestaat te rapporteren ver waarnemingen, die niet zelf zijn gedaan, wordt dit in het rapport vermeld.
- f. Zij mogen aan alle personen die zij bij een initieel onderzoek willen betrekken informatie vragen, maar zij onthouden zich tegenover hen van het geven van commentaar of instructies.
- g. Zij houden geheim wat bij een audit van een te certificeren product en/ of de productiecontrole in de fabriek als geheim is toevertrouwd of datgene waarvan zij in redelijkheid de vertrouwelijkheid behoren te onderkennen. Deze geheimhouding laat onverlet de bevoegdheid van Normec om in het openbaar mededeling te doen met betrekking tot het bestaan, de intrekking of schorsing van de certificatie - overeenkomst, dan wel de plicht tot informatieverstrekking door Normec op basis van wettelijke eisen en/of beroepsprocedures.
- h. Zij maken van de gegevens die bij de audit zijn verkregen slechts gebruik in eerder genoemde rapportage. Voorts geven zij aan die gegevens niet verder bekendheid dan voor de uitvoering van het certificatieproces noodzakelijk is.
- De bepalingen onder Artikel 11.g blijven gelden ook nadat een audit bij een fabrikant is beëindigd. Indien dit door één van de partijen gewenst wordt kan hiervan met wederzijds goedvinden worden afgeweken.
- Artikel 12. Aanvraag procedure**
- Artikel 12.1 Informatie**
Normec zal een fabrikant die daarom verzoekt alle benodigde informatie verschaffen over de aanvraagprocedure, de daarbij gehanteerde eisen, de werkwijze en de kosten die aan certificatie zijn verbonden.
- Artikel 12.2 Aanbieding**
- a. Op verzoek van een fabrikant , zal Normec een aanbieding doen, in de vorm van een concept certificatie -

⁴ De Raad Voor Accreditatie is op haar beurt verplicht tot geheimhouding

⁵ Leden van het bezwarencommissie zijn op hun beurt verplicht tot geheimhouding

- overeenkomst, voor het certificeren van diens producten en/of de productiecontrole in de fabriek.
- b. Deze aanbieding is gebaseerd op ten minste de volgende door de fabrikant te verstrekken informatie:
- Algemene gegevens over de fabrikant en de rechtsstatus;
 - De aard van de te certificeren producten en/of de productiecontrole in de fabriek en de daarbij te hanteren geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) ;
 - Locatie waar de producten geproduceerd worden. Deze aanbieding omvat o.m. een tijd - en kostenbegroting, de door Normec geleverde diensten, de van toepassing zijnde eisen, het certificatiereglement en dit reglement.
- c. Bij het uitbrengen van de aanbieding verstrekt Normec de fabrikant tevens het Certificatiereglement en een exemplaar van dit reglement. De van toepassing zijnde geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) en de CPR worden niet door Normec verstrekt.
- d. Normec behoudt zich het recht voor om het uitbrengen van een aanbieding op te schorten, zolang de fabrikant in gebreke is om de kosten te voldoen die voortvloeien uit andere verplichtingen jegens Normec.
- e. Normec behoudt zich het recht voor geen aanbieding te doen wanneer de door de fabrikant beoogde certificatiewerkzaamheden buiten het werkterrein van Normec vallen.

Artikel 13. Uitvoering van de opdracht

- a. Na ontvangst van de door de fabrikant ondertekende certificatie - overeenkomst, neemt Normec contact op met de fabrikant om afspraken te maken over het uit te voeren initiële onderzoek.
- b. Normec mag geen mededelingen aan derden doen over de opdracht en de behandeling daarvan, behoudens met schriftelijke toestemming van de fabrikant.
- c. De fabrikant mag niet de indruk wekken dat de producten en/of de productiecontrole in de fabriek , waarvoor hij een opdracht heeft ingediend, zijn gecertificeerd zolang het certificaat niet is verleend. Overtreding van deze bepaling wordt beschouwd als oneigenlijk gebruik in de zin van Artikel 17.2.2 van dit reglement.
- d. Normec behoudt zich het recht voor de opdracht niet in behandeling te nemen. Normec zendt hierover een mededeling, waarin de beslissing wordt gemotiveerd.

Artikel 13.1 Initieel onderzoek

Artikel 13.1.1 Algemeen

- a. Het door Normec uit te voeren initiële onderzoek vindt plaats aan de hand van de voor het betreffende product en/ of de productiecontrole in de fabriek geldende geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) en zal, afhankelijk van het systeem van de beoordeling en verificatie van de prestatiebestendigheid , omvatten:
- de bepaling van het producttype op grond van typeonderzoek (inclusief bemonstering), typeberekening, getabelleerde waarde of een beschrijvende documentatie van het product;
 - de initiële inspectie van de productie - installatie en van de productiecontrole in de fabriek;
 - permanente bewaking, beoordeling en evaluatie van de productiecontrole in de fabriek;
 - steekproefsgewijze controle van monsters voordat het product in de handel wordt gebracht.

Het initiële onderzoek kan in beperkte mate plaats vinden, indien gebruik gemaakt kan worden van relevante feiten, die bij Normec bekend en aanvaard zijn. Deze feiten kunnen zijn verkregen uit evaluaties t.b.v. een initiële onderzoek voor een ander door Normec gecertificeerd product dan wel uit het evaluatie rapport van een door Normec gecertificeerd kwaliteitssysteem.

- b. De fabrikant stelt Normec alle monsters en voor de beoordeling relevante gegevens, gratis ter beschikking.

Artikel 13.1.2 Acceptatie van door de fabrikant geleverde onderzoeksrapporten

- a. Indien door de fabrikant rapporten worden overlegd van in zijn opdracht uitgevoerd onderzoek, om aan te tonen dat aan de geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) wordt voldaan, zal Normec deze accepteren als eigen bevindingen van haar initiële onderzoek mits het onderzoek is uitgevoerd:
- Op dezelfde producten waarvoor de fabrikant een aanvraag heeft ingediend;
 - Volgens dezelfde onderzoekmethode die in de geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) is aangegeven;
 - Door een instelling die voldoet aan de op de betreffende werkzaamheden van toepassing zijnde accreditatienorm. De instelling wordt geacht aan deze criteria te voldoen wanneer:
 - Een accreditatiecertificaat kan worden overlegd, af gegeven door de Raad Voor Accreditatie (RvA) of een accreditatie - instelling waarmee de RvA een

overeenkomst van wederzijdse acceptatie heeft gesloten.

- Het accreditatiecertificaat betrekking heeft op het vereiste onderzoek. Indien geen accreditatiecertificaat kan worden overlegd, zal Normec, in overleg met de fabrikant, zelf verifiëren of de instelling aan de accreditatienorm voldoet, dan wel het betreffende onderzoek zelf (laten) uitvoeren.

Voor producten waarvoor in de van toepassing zijnde geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) een AVCP systeem 1 of 1+ is vastgelegd is Normec als NOBO altijd verantwoordelijk voor de monsternamen in de fabriek.

- b. De bepaling van het producttype op grond van typeonderzoek (inclusief bemonstering), typeberekening, getabelleerde waarde of een beschrijvende documentatie van het product.

Alleen in het geval voor een product een AVCP systeem 1 of 1+ is vastgelegd zal Normec de te certificeren producten (laten) onderzoeken aan de hand van de in de geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) opgenomen product- en/of prestatie-eisen. Normec of een door Normec te bepalen derde partij zal de daarvoor benodigde monsters nemen.

- c. Bij de initiële inspectie van de productie - installatie en van de productiecontrole in de fabriek wordt nagegaan of de fabrikant in staat is om bij voorkeur product en te maken die aan de geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) voldoen. De beoordeling van de productiecontrole in de fabriek vindt plaats tijdens lopende werkzaamheden. Deze beoordeling omvat bovendien tenminste:

Artikel 13.1.3 Beoordeling van de FPC

- a. De beoordeling van de FPC omvat in ieder geval:
- De aanwezigheid in de organisatiestructuur van een functionaris die belast is met het beheer van het kwaliteitssysteem;
 - Het toezicht van de fabrikant op :
 - Toegeleverde grondstoffen c.q. de samenstellende materialen;
 - Het productieproces; - De eindproducten;
 - De status van meet- en beproevingsmiddelen;
 - Het intern transport, de opslag en de identificatie c.q. de wijze van merken van half- en eindproducten.
- b. Voor elk van deze onderdelen dient de fabrikant aantoonbaar te hebben vastgelegd:
- De controleaspecten;

- De gehanteerde controlemethode;
- De controlefrequentie;
- De wijze waarop de controleresultaten worden geregistreerd en bewaard.

Artikel 13.1.4 Beoordeling van procedures

Normec zal nagaan of de in de geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) vermelde procedures aanwezig zijn en worden toegepast. Tot deze procedures behoren in ieder geval:

1. De procedure voor de behandeling van producten met afwijkingen;
2. De procedure van corrigerende maatregelen bij geconstateerde tekortkomingen;
3. De procedure van klachtbehandeling; daarin moet in ieder geval geregeld zijn dat de Fabrikant:
 - Een registratie bijhoudt over alle klachten over zijn CE - gemarkeerde producten en/of productiecontrole in de fabriek ;
 - Geëigende maatregelen treft in verband met dergelijke klachten;
 - De getroffen maatregelen naar aanleiding van klachten registreert.

Artikel 13.1.5 Beoordeling van verwerkingsvoorschriften

Normec zal beoordelen, indien van toepassing, of de door de fabrikant omschreven verwerkingsvoorschriften voor het betreffende product uitvoerbaar zijn en voldoende zekerheid bieden dat bij toepassing aan de prestatie-eisen zal worden voldaan.

Artikel 13.1.6 Contractbeoordeling

Wanneer de fabrikant niet de producent van de te certificeren producten is, zal Normec de in Artikel 5.a bedoelde overeenkomst tussen de fabrikant en de feitelijke producent beoordelen.

Artikel 13.2 Opschorting, beëindiging en intrekking initiële onderzoek.

- a. Indien bij de behandeling van de aanvraag de begroting of het tijdschema ernstig dreigt te worden overschreden, zal Normec hierover met de fabrikant overleg plegen.
- b. Normec zal, indien van toepassing, de fabrikant informeren aan welke geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) niet is voldaan en welk aanvullend onderzoek nodig is om alsnog vast te stellen dat aan alle gestelde eisen is voldaan.

Indien naar het oordeel van de fabrikant en Normec de tekortkomingen binnen 3 maanden kunnen worden gecorrigeerd, kan in onderling overleg worden besloten tot verlenging van de aanvraagprocedure. Alvorens het aanvullend onderzoek uit te voeren moet de fabrikant kunnen aantonen dat hij de daarvoor noodzakelijke corrigerende maatregelen heeft getroffen.

- c. Indien tijdens het initiële of aanvullende onderzoek blijkt dat een positieve beslissing over het verlenen van het certificaat redelijkerwijs niet te verwachten is, kan de behandeling van de aanvraag in onderling overleg worden beëindigd. Ingeval van beëindiging vervalt, tenzij anders is overeengekomen, de certificatie - overeenkomst.
- d. Normec brengt de anmeldende autoriteit en ook de fabrikant op de hoogte van elke weigering, beperking, schorsing of intrekking van certificaten op grond van artikel 53 van de CPR.
- e. De fabrikant kan ten allen tijden zijn aanvraag tussentijds intrekken. In dat geval is hij verplicht tot betaling van de reeds door Normec gemaakte kosten.

Artikel 13.3 Vastleggen resultaten initiële onderzoek

- a. Normec zal de resultaten van het initiële onderzoek rapporteren.
- b. Binnen 1 maand na afronding van het initiële onderzoek ontvangt de fabrikant een rapport van het uitgevoerde initiële onderzoek, waarin de bevindingen zijn vastgelegd ten aanzien van alle gestelde eisen.

Artikel 13.4 Beslissing op aanvraag en certificaatverlening

- a. Normec beslist over de aanvraag binnen 1 maand nadat het initiële onderzoek is afgerond.
- b. De beslissing wordt schriftelijk meegedeeld aan de fabrikant.
- c. Bij een positieve beslissing ontvangt de fabrikant het certificaat en het recht tot het gebruik van het certificaatnummer en het NOBO nummer van Normec op de CE - markering en de bijbehorende prestatieverklaringen. Met deze beslissing wordt tevens de certificatie - overeenkomst bestendigd.
- d. Bij een negatieve beslissing wijst Normec de aanvraag af onder schriftelijke vermelding van de redenen die tot deze beslissing hebben geleid. Hiermee wordt tevens, tenzij anders is overeengekomen, de certificatie - overeenkomst beëindigd.
- e. Normec brengt de anmeldende autoriteit op de hoogte van de weigering van de certificaatverlening op grond van artikel 53.1a van de CPR
- f. Wanneer de aanvraag is afgewezen zal Normec een nieuwe aanvraag alleen in behandeling nemen, wanneer

de fabrikant kan aantonen dat hij corrigerende maatregelen heeft getroffen om aan alle gestelde eisen te voldoen. Wanneer deze nieuwe aanvraag binnen 6 maanden na de afwijzing wordt ingediend zal het initiële onderzoek van Normec zich beperken tot die aspecten waarop het eerdere initiële onderzoek heeft geleid tot afwijzing van de aanvraag.

Artikel 13.5 Onderhoud en instandhouding van het certificaat

- a. Gedurende de geldigheid van de certificatie - overeenkomst dient het certificaat te worden onderhouden
- b. De handhaving van de certificatie - overeenkomst is gebaseerd op de resultaten van de periodieke audits.
- c. De fabrikant is conform de CPR verplicht ervoor te zorgen dat de producten , waarop een CE - markering is aangebracht en die vergezeld gaan van een prestatieverklaring (DoP) waarop het Normec NOBO nummer is vermeld en het unieke certificaatnummer van Normec , voldoen aan de eisen, die aan het product en/of de productiecontrole in de fabriek worden gesteld en omschrijving in het certificaat genoemd in Artikel 7.1 en Artikel 7.2.
- d. De fabrikant is conform de CPR verplicht de volgens de in de prestatieverklaring (DoP) vervaardigde producten naar een EU lidstaat waar het product wordt toegepast , altijd te leveren met het Normec NOBO nummer
- e. Indien de fabrikant producten waarop een CE - markering is aangebracht en die vergezeld gaan van een prestatieverklaring (DoP) waarop het Normec NOBO nummer is vermeld en het unieke certificaatnummer van Normec zijn alle voorwaarden van de certificatie - overeenkomst op deze levering van toepassing
- f. De fabrikant verleent de noodzakelijke medewerking aan de audit. De fabrikant stelt kosteloos de benodigde monsters en apparatuur ter beschikking
- g. Wanneer er sprake is van producten die in situ op wisselende locaties worden vervaardigd, moet de fabrikant Normec op de hoogte houden van zijn werkzaamheden, met aanduiding van de plaats, het tijdstip of de periode van uitvoering, alsmede de omvang van de werkzaamheden.
- h. Wanneer er sprake is van geringe of onregelmatige productie van CE - gemarkeerde producten zal de fabrikant Normec tijdig moeten informeren over de voorgenomen productie.
- i. Normec oefent regelmatig audits uit op naleving door de fabrikant van zijn verplichtingen, zoveel mogelijk gecombineerd met audits die voortvloeien uit andere

- verplichtingen. De audit vindt plaats door functionarissen van of namens Normec.
- j. De audits vinden plaats in het bedrijf van de fabrikant en bovendien:
- Wanneer het product niet in het bedrijf van de fabrikant wordt vervaardigd, op de productie installatie;
 - Wanneer de fabrikant niet de producent is, in het bedrijf van de producent.
- k. De audits zullen tenminste omvatten:
- Controle op de in het certificaat vastgelegde productspecificatie;
 - Controle op het productieproces;
 - Controle op de gehanteerde FPC en de resultaten van de door de fabrikant uitgevoerde controles sedert het vorige controlebezoek;
 - Controle op de juiste wijze van aanbrengen van het Normec certificaatnummer en Normec NOBO nummer op de CE-gemarkeerde producten en de bijbehorende prestatieverklaringen;
 - Controle op de naleving door de fabrikant van de vereiste procedures;
 - Controle op de overige in de geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) vastgelegde verplichtingen van de fabrikant.
- l. Wanneer de fabrikant niet de producent is van de CE-gemarkeerde producten, zal Normec bovendien controleren of de in Artikel 5.a bedoelde overeenkomst wordt nagekomen.
- m. Normec verstrekt aan de fabrikant een rapport over de uitgevoerde controle.
- n. Normec evalueert de bevindingen en de resultaten van de audits bij de fabrikant ten behoeve van het al dan niet voortzetten van het certificaat en certificatie-overeenkomst.
- III. Aanpassing van de FPC;
- IV. Een tijdelijke verhoging van de auditfrequentie;
- V. Een opschorting van het recht op het gebruik van het certificaat gedurende een bepaalde periode;
- VI. Onmiddellijke intrekking van het certificaat;
- VII. Publicatie van de onder f. of g. genoemde maatregelen.
- c. Normec stelt de fabrikant schriftelijk en met opgave van redenen op de hoogte van zijn beslissing. Eventuele extra kosten die aan een maatregel zijn verbonden worden aan de fabrikant doorberekend.
- d. Binnen de gestelde periode van opschorting, als bedoeld in Artikel 13.6.b, punt V:
- Blijft de certificatie-overeenkomst van kracht;
 - Zal Normec toezicht houden op de door de fabrikant te treffen maatregelen die moeten leiden tot de opheffing van de opschorting;
 - Mag de fabrikant geen gebruik maken van het certificaat en mag hij geen producten meer afleveren die zijn voorzien van een CE-markering vergezeld van een prestatieverklaring (DoP) waarop het Normec NOBO nummer is vermeld en het unieke certificaatnummer van Normec. Overtreding van deze bepaling wordt beschouwd als oneigenlijk gebruik in de zin van Artikel 17.2.2 van dit reglement.
- e. Indien binnen de gestelde periode van opschorting door de fabrikant geen adequate corrigerende maatregelen zijn getroffen, zal Normec het certificaat intrekken. Bij intrekking vervalt, tenzij anders is overeengekomen, de certificatie-overeenkomst.
- f. Normec behoudt zich het recht voor, ingeval de veiligheid in het geding is en/of ter voorkoming van schade, de afnemer(s) van de betreffende fabrikant te informeren. De fabrikant is verplicht in die gevallen Normec te voorzien van een lijst van afnemers.
- g. Normec rapporteert aan de anmeldende autoriteit conform CPR artikel 53 1a een eventuele opschorting of intrekking van het certificaat.

Artikel 13.6 Tekortkomingen en maatregelen bij tekortkomingen

- a. Indien bij de audit tekortkomingen worden vastgesteld zal de fabrikant binnen een door Normec te bepalen termijn na dagtekening van het auditrapport moeten aangeven welke corrigerende maatregelen hij neemt en wat hij met de eventueel afwijkende goederen en/of producten doet of heeft gedaan.
- b. Indien bij de audit, of op grond van andere informatie, tekortkomingen worden vastgesteld zal het van de ernst daarvan afhangen of Normec daarin aanleiding ziet tot één of meer van de volgende maatregelen:
- Een schriftelijke waarschuwing;
 - Extra audit(s) en/of monsternemingen;

Artikel 14. Wijzigingen

Artikel 14.1 Wijzigingen bij de fabrikant

- a. De fabrikant zal geen wijzigingen, die direct verband (kunnen) hebben met de kwaliteit van zijn producten ⁶ en/of de productiecontrole in de fabriek, doorvoeren voordat Normec schriftelijk akkoord is gegaan met deze wijzigingen.
- b. Normec stelt nadat de fabrikant de wijziging schriftelijk heeft gemeld vast of aanvullend onderzoek noodzakelijk is en stelt de fabrikant daarvan op de hoogte.
- c. Indien aanvullend onderzoek nodig is kan Normec de fabrikant verbieden om gedurende de duur van het aanvullend onderzoek producten, die onder de gewijzigde omstandigheden zijn vervaardigd, onder vermelding van het certificaat, certificaatnummer of Normec NOBO nummer te leveren. Dit verbod eindigt zodra Normec de fabrikant van het positieve resultaat van het aanvullend onderzoek op de hoogte heeft gesteld.

Artikel 14.2 Wijziging van geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA).

- a. Normec informeert de fabrikant tijdig over een te verwachten wijziging van de geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA), de datum van bindend verklaring en de eventuele overgangstermijn. Bovendien geeft Normec daarbij aan wat de aard, de omvang en de kosten zijn van een eventueel noodzakelijk aanvullend onderzoek. Dit ontslaat de fabrikant niet van zijn verplichting altijd zelf een correcte CE-markering en prestatieverklaring (DoP) bij te sluiten bij zijn producten. De fabrikant is eindverantwoordelijk.
- b. Wanneer de fabrikant niet akkoord gaat met de wijzigingen en/of het voorgestelde aanvullend onderzoek, dient hij dit uiterlijk na 30 dagen schriftelijk aan Normec te berichten. In dat geval vervalt het certificaat op de datum, waarop de gewijzigde geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) bindend worden of na het verstrijken van de overgangstermijn. Daarmee vervalt tevens, tenzij anders is overeengekomen, de certificatie-overeenkomst.
- c. Wanneer de fabrikant de wijzigingen accepteert en de beslissing op basis van het aanvullende onderzoek positief is, ontvangt hij een nieuw certificaat.

- d. Wanneer de beslissing op basis van het aanvullende onderzoek negatief is, vervalt het certificaat met ingang van de datum waarop de gewijzigde geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) bindend worden of na het verstrijken van de overgangstermijn. Daarmee vervalt tevens, tenzij anders is overeengekomen, de certificatie-overeenkomst.
- e. Normec rapporteert aan de aanmeldende autoriteit conform CPR artikel 53 1a een eventuele opschorting of intrekking van het certificaat.

Artikel 15. Uitbesteding van productie

- a. De fabrikant mag onderdelen van het productieproces uitbesteden aan een derde partij onder de voorwaarde dat de betreffende werkzaamheden plaats vinden binnen de door de fabrikant gehanteerde FPC, zoals bedoeld in Artikel 13.1.3.
- b. De fabrikant mag, onverminderd zijn verplichtingen die voortvloeien uit de certificatie-overeenkomst, het productieproces tijdelijk uitbesteden aan een derde partij onder de volgende voorwaarden:
 - De derde partij is producent van op basis van dezelfde geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA) CE-gemarkeerde producten;
 - De uitbesteding dient vooraf aan Normec gemeld te worden;
 - Normec dient schriftelijk aan te geven dat ingestemd wordt met de uitbesteding van de productie;
 - Over de hoedanigheid en herkenbaarheid van aan te brengen merken dient vooraf overeenstemming te zijn tussen de fabrikant en Normec;
 - De fabrikant moet kunnen aantonen welke producten door de derde partij zijn vervaardigd.
- c. De fabrikant heeft bij uitbesteding de verplichting dat de audits volgens Artikel 13.5.k verzekerd blijven.
- d. Bij uitbesteding blijft de fabrikant volledig verantwoordelijk voor de naleving van de tussen hem en Normec gesloten certificatie-overeenkomst.
- e. Indien het voor de derde partij een gewijzigd product betreft is tevens Hoofdstuk 13 van toepassing.

Artikel 16. Beëindiging

- a. Een certificaat kan door Normec met onmiddellijke ingang worden ingetrokken in de volgende gevallen:

⁶ Deze wijzigingen kunnen betrekking hebben op wijziging van de productspecificatie of wijziging van eigenaarschap, structuur, FPC of leiding van het bedrijf van de fabrikant.

- Vaststelling door Normec van ernstige tekortkomingen; zie Artikel 13.6.b.sub VI;
 - Het niet treffen van adequate maatregelen ter verbetering tijdens een periode van opschorting, zie Artikel 13.6.b.sub V;
 - De fabrikant in ernstige mate in strijd heeft gehandeld met één of meer van zijn verplichtingen ingevolge de certificatie-overeenkomst, waaronder ook vallen zijn financiële verplichtingen;
 - De fabrikant de belangen van Normec ernstig heeft geschaad.
- b. Een certificaat kan door de fabrikant met onmiddellijke ingang worden opgezegd wanneer Normec in ernstige mate in strijd heeft gehandeld met één of meer van haar verplichtingen ingevolge de certificatie-overeenkomst of de belangen van de ernstig heeft geschaad.
- c. In andere dan de hierboven genoemde gevallen, en behoudens het in Artikel 14.2 bepaalde (beëindiging als gevolg van wijziging in de geharmoniseerde norm (hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA)), kan het certificaat alleen worden beëindigd met inachtneming van 3 volle kalendermaanden.
- d. Normec kan, na overleg met de fabrikant een certificaat intrekken of het recht op het gebruik van een certificaat opschorten wanneer de fabrikant gedurende langere tijd een zo geringe of onregelmatige productie heeft dat de in Artikel 13.5. j en k bedoelde audits niet kunnen worden uitgevoerd volgens de eisen van de van toepassing zijnde geharmoniseerde norm(hEN) of afgegeven Europese technische beoordeling (ETA).
- e. Beëindiging dient per aangetekende brief aan de andere partij te worden medegedeeld, onder vermelding van de datum van de beëindiging. Bij een opzegging door Normec zal daarbij de reden van opzegging worden aangegeven.
- f. Beëindiging van het certificaat laat de door de fabrikant tegenover Normec ontstane financiële verplichtingen onverlet.
- g. Bij beëindiging van het certificaat vervalt, tenzij anders is overeengekomen, de met de fabrikant gesloten certificatie-overeenkomst.
- h. Vanaf de datum van beëindiging van het certificaat mag de fabrikant geen gebruik maken van het certificaat en mag hij geen producten meer afleveren die zijn voorzien van een CE-markering vergezeld van een prestatieverklaring (DoP) waarop het Normec NOBO nummer is vermeld en het unieke certificaatnummer van Normec. Hij mag ook niet de indruk wekken dat hij nog het recht zou hebben op het gebruik van het certificaat en een CE-markering vergezeld van een

prestatieverklaring (DoP) waarop het Normec NOBO nummer is vermeld en het unieke certificaatnummer van Normec. Overtreding van dit artikel is oneigenlijk gebruik in de zin van Artikel 17.2.

Bij constatering van een inbreuk op deze bepaling kan Normec de fabrikant een terstond opeisbare boete van maximaal Euro 5.000,- opleggen, alsmede een boete van maximaal Euro 500,- voor iedere dag dat genoemde overtreding voortduurt. Deze boete komt naast de door Normec geleden schade als gevolg van deze inbreuk.

Artikel 17. Overige bepalingen

Artikel 17.1 Klachten van derden

- a. Wanneer Normec een klacht van een derde ontvangt over CE-gemarkeerde producten en/of de productiecontrole in de fabriek, zal Normec contact opnemen met de fabrikant over het uit te voeren onderzoek naar de aard en de oorzaak van de tekortkoming en toezien op de afhandeling van de klacht binnen redelijke termijn.
- b. Normec behoudt zich het recht voor om naar aanleiding van een ontvangen klacht onafhankelijk onderzoek in te stellen. De daaraan verbonden kosten kan Normec op basis van ongelijk aan de klager of de fabrikant in rekening brengen. 16.1.3 Indien een klacht gegrond blijkt, kan dit voor Normec aanleiding zijn tot overleg met de fabrikant over maatregelen ter verbetering, herziening van de FPC, of tot het treffen van een maatregel zoals bedoeld in Artikel 13.6.
- c. Aan overleg over de financiële consequenties van ondeugdelijkheid van de geleverde producten wordt door Normec niet deelgenomen, tenzij afnemer en fabrikant gezamenlijk daarover uitdrukkelijk verzoeken.

Artikel 17.2 Oneigenlijk gebruik van certificaten en de vermelding van het Normec NOBO op prestatieverklaringen en de CE-markering

Artikel 17.2.1 Oneigenlijk gebruik door derden

- a. Normec verplicht zich er op toe te zien dat geen oneigenlijk gebruik wordt gemaakt van certificaten en de vermelding van het Normec NOBO nummer van Normec op prestatieverklaring en de CE-markering door derden.
- b. Acties ter bescherming van het gebruik van Normec certificaten, certificaatnummers en/of het Normec NOBO nummer komen aan Normec toe.
- c. Normec kan, al dan niet tezamen met de fabrikant van gecertificeerde producten en/of productiecontrole in de fabriek, een vordering instellen tegen derden die oneigenlijk gebruik maken van certificaten en certificatiemerken, pictogrammen of logo's.

Artikel 17.2.2 Oneigenlijk gebruik door fabrikant.

- a. Normec ziet toe op het oneigenlijk gebruik van certificaten, certificatiemerken, pictogrammen en logo's of het Normec NOBO-nummer door fabrikant. Daaronder valt ook het gebruik tijdens een periode van opschorting of het gebruik binnen een periode van 6 maanden na beëindiging van een certificaat.
- b. Bij constatering van oneigenlijk gebruik kan Normec de fabrikant een terstond opeisbare boete van maximaal Euro 5.000,- opleggen, alsmede een boete van maximaal Euro 500,- voor iedere dag dat genoemde overtreding voortduurt. Deze boete komt naast een vergoeding voor de door Normec geleden schade als gevolg van deze inbreuk.

Artikel 18. Klachten en beroep

Klachten en beroep worden verder uiteengezet in het Normec Certificatiereglement.

Artikel 19. Slotbepalingen

- a. Dit reglement kan worden aangehaald onder de naam Normec-Reglement voor Certificatie conform de CPR: 2014.
- b. Wijzigingen van dit reglement treden eerst in werking na openbaarmaking door Normec onder vermelding van het tijdstip van in werking treden.
- c. Dit reglement is bindend verklaard door Normec per **1 mei 2017**.