



Organisme voor de Controle van Betonstaal

Vereniging zonder winstoogmerk

Arianelaan 5

B 1200 BRUSSEL

www.ocab-ocbs.com

| | | |
|---------------------------|---------|--------|
| ALGEMEEN REGLEMENT | ARG | 502 |
| | Herz. 0 | 2000/9 |

ARG 502/0 2000

NIEUWE VAN KRACHT ZIJNDE REGLEMENTEN

VOOR ALLE

PRODUCTEN

AL DAN NIET BENOR

IN DE SECTOR VAN

OCBS

—

HERZIENING 0

Goedgekeurd door het Comité van het Merk

Goedgekeurd en geregistreerd door het Belgische Instituut voor Normalisatie
op 22/02/2001 onder nummer 3001/1128



**NIEUWE
VAN KRACHT ZIJNDE
REGLEMENTEN
VOOR ALLE
PRODUCTEN
AL DAN NIET BENOR,
IN DE SECTOR VAN
OCBS**



1. Onderwerp

Met dit document worden de nieuwe reglementen verduidelijkt, die vanaf 1 juli 2000 gelden voor al de door OCBS beheerde producten, ongeacht of zij BENOR zijn of niet.

2. Algemeen reglement BENOR van overeenstemming van producten met de normen

Het algemeen reglement BENOR van overeenstemming van producten met de normen geldt ter vervanging van het document met als titel: "Algemeen Reglement voor gebruik en controle van het merk BENOR van overeenkomstigheid met de normen."

De referenties van het geldende document zijn:

Algemeen Reglement van overeenstemming van producten met de normen.

Document **IBN-BIN CM 10 Herz.**

3. Reglement voor productcertificatie in de bouwsector

Het reglement voor productcertificatie in de bouwsector geldt middels de in § 5 uitgewerkte commentaar.

Dit reglement werkt de documenten bij met als titel: "Bijzonder Reglement voor gebruik en controle van het BENOR-merk in de sector van [...]", waarbij [...] staat voor de beschrijving van het betrokken product.

De referenties van het geldende document zijn:

Reglement voor productcertificatie in de bouwsector

Document **IBN-BIN G06 Herz. 2**

4. Draagwijdte van de invoering van de nieuwe documenten

De invoering van de nieuwe documenten brengt geen enkele inhoudelijke wijziging van betekenis teweeg voor de huidige vergunninghouders van het BENOR-merk.

De invoering van de nieuwe documenten herroept niet de bestaande bijzondere Reglementen voor gebruik en controle van het BENOR-merk in de sectoren, waarvoor ze werden opgesteld, voor zover de bepalingen van die documenten op dezelfde lijn zitten als het nieuw reglement G06.

De invoering van de nieuwe reglementen brengt evenwel met zich mee dat de nieuwe documenten van OCBS ernaar zullen verwijzen en dat zij zullen opgebouwd worden in rechtstreeks verband ermee.



5. Commentaar met betrekking tot de invoering door OCBS van het document G06

5.1. Verspreiding van het document G06

Het OCBS geeft het document G06 uit, na het bekleed te hebben met de eigen gegevens van die certificatie-instelling. Het brengt er de wijzigingen in aan die specifiek gelden voor OCBS.

Bij elke wijziging verduidelijkt een voetnoot telkens de aanpassing ten opzichte van het door het Comité voor het Merk uitgebracht basisdocument.

5.2. Wijziging nr. 1

Betrokken tekst:

Art. 5.5.1., 4e alinea: zijn taak uitvoert onder het toezicht van de directieverantwoordelijke van de leverancier en niet afhankelijk is van de verantwoordelijke voor de productie noch van de verantwoordelijke voor de verkoop.

Gezien de structuur van bepaalde maatschappijen is het niet mogelijk de naleving van dit voorschrift volgens deze beschrijving te waarborgen. Daarom is het nodig ze als volgt aan te passen.

Art. 5.5.1., 4e alinea: zijn taak uitvoert onder het toezicht van de directieverantwoordelijke van de leverancier, niet afhankelijk is van de verantwoordelijke voor de verkoop noch bij voorkeur van de verantwoordelijke voor de productie, en in elk geval ten opzichte van deze laatste beschikt over een zelfstandigheid en een beslissingsbevoegdheid, die een objectieve waarborg biedt dat noch door de verkoops-, noch door de productieafdeling enige rechtstreekse of onrechtstreekse druk kan worden uitgeoefend om afgekeurde producten vrij te geven.

5.3. Wijziging nr. 2

Betrokken tekst:

Art. 5.7.3 De certificatie-instelling kan afwijkingen m.b.t. de controleschema's zoals beschreven in het toepassingsreglement toestaan, in het bijzonder:

- in het kader van bilaterale akkoorden met buitenlandse certificatie-instellingen;*
- indien de leverancier een gecertificeerd kwaliteitssysteem overeenkomstig de norm NBN-EN-ISO 9001 of NBN-EN-ISO 9002 toepast;*

De toegestane afwijkingen mogen noch de betrouwbaarheid van de zelfcontrole, noch het niveau van de gecertificeerde waarborgen verlagen.



Het OCBS verzekert de BENOR-certificering essentieel in termen van gevraagde prestaties op het eindproduct en toont dit aan met proeven op dit eindproduct, zowel tijdens de zelfcontrole als met door de keuringsinstelling bijgewoonde proeven. Daarom is het nodig deze bepaling als volgt aan te passen.

Art. 5.7.3 Bij de opstelling van de controleschema's zoals beschreven in het toepassingsreglement kan de certificatie-instelling rekening houden met het feit dat de leverancier een gecertificeerd kwaliteitssysteem overeenkomstig de norm NBN-EN-ISO 9001 of NBN-EN-ISO 9002 toepast.

Afwijkingen m.b.t. reglementaire OCBS schema's kunnen echter in geen enkel geval toegestaan worden onder het voorwendsel van de toepassing van een kwaliteitsbewakingssysteem dat niet expliciet vermeld staat in deze schema's.

5.4. Wijziging nr. 3

Betrokken tekst:

Art. 5.9.6: De controleregisters omvatten indien mogelijk één kalenderjaar en worden tenminste gedurende vijf jaar na gebruik bewaard.

Het OCBS eist een bewaartermijn van tien jaar. Daarom is het nodig deze bepaling als volgt aan te passen.

Art. 5.9.6: De controleregisters omvatten indien mogelijk één kalenderjaar en worden tenminste gedurende tien jaar na gebruik bewaard.

5.5. Wijziging nr. 4

Betrokken tekst:

Art. 10.2.3.: De duur van de toelatingsperiode wordt bepaald in het toepassingsreglement.

Het OCBS voert een vóóronderzoek uit dat streng is en tamelijk lang door het gevraagde aantal proeven op de te certificeren producten. Daarom is het nodig deze bepaling als volgt aan te passen:

Art. 10.2.3.: Tenzij zij uitdrukkelijk bepaald wordt in het toepassingsreglement is de duur van de toelatingsperiode gelijk aan deze van het vóóronderzoek. Dit laatste start bij het eerste bedrijfsbezoek van de keuringsinstelling en eindigt bij het verlenen van de vergunning.



5.6. Wijziging nr. 5

Betrokken tekst:

Art. 11.7.: Opschorting en verzaking door de vergunninghouder

Sinds meerdere jaren heeft het OCBS op dit vlak een jurisprudentie opgebouwd, die onlangs in geschreven reglementen werd vastgelegd. Daarom is het nodig het volgende artikel toe te voegen:

Art. 11.7.7.: Al haar beslissingen inzake zowel de opschorting en de verzaking van de vergunning als de overdracht ervan ingevolge herstructureringen, fusies of overnames van maatschappijen, kan de certificatie-instelling tot uitdrukking brengen door verwijzing naar specifieke documenten hieromtrent en door strikte toepassing ervan.

5.7. Toevoeging nr. 1

In vergelijking met de huidige reglementen houdt men rekening met de mogelijke toepassing van de volgende sanctie, die niet uitdrukkelijk vermeld staat in de beschikbare teksten, maar die in de praktijk reeds werd toegepast op grond van een eigen beslissing van de Raad van Bestuur, in het onderhavige geval: de **opschorting van autonome levering**.

5.8. Toevoeging nr. 2

Volgens art. 15.1.7. bepalen de tarieven van het OCBS het maximaal bedrag van een boete die men aan een vergunninghouder kan opleggen.

De waarde van dit maximaal bedrag wordt vastgelegd door de Raad van Bestuur ter gelegenheid van de bepaling der tarieven, geldend voor het lopende jaar.

PC(TD)/TD/CM 3001

COMITE VOOR HET MERK

Algemeen reglement BENOR van overeenstemming van producten met de normen

1. Toepassingsgebied

Dit reglement, hierna AR genoemd, legt de algemene regels vast voor het beheer en de organisatie van het BENOR-merk van overeenstemming met de normen voor producten. Het regelt meer bepaald de aanstelling van de certificatie-instellingen, hierna OCI's (organisme de certification - certificatie-instelling) genoemd, die het BENOR-merk toekennen, alsook de regels voor de werking van en het toezicht op de OCI's.

Daarnaast bepaalt dit reglement de doelstelling van de benorisatie, de keuze van de technische verwijzingspecificaties, de certificatieregels, de opdracht van het Comité voor het Merk van het BIN, hierna CM genoemd, en de tussenkomst van het BIN, bij voorbeeld bij een betwisting.

2. Doelstelling

Het BENOR-certificatiemerk is eigendom van het BIN.

Binnen het instituut en conform artikel 22 van zijn statuten, is een orgaan opgericht, CM genoemd, voor het bepalen van het algemene beleid met betrekking tot de werking, de ontwikkeling, de promotie en de kwaliteit van het merk, voor het aanstellen van de OCI's die bevoegd zijn om het BENOR-merk toe te kennen, voor het uitoefenen van toezicht op de werking van de OCI's en op het gebruik van het merk in het algemeen en voor het goedkeuren van de internationale, Europese en bi-/multinationale overeenkomsten.

De OCI's die door het CM zijn aangesteld voor de toekenning van het merk, beschikken over een kwaliteitshandboek, zo nodig aangevuld met procedures, en verbinden er zich op grond van hun aanstelling toe om dit toe te passen. In deze documenten wordt rekening gehouden met elke bepaling, richtlijn, procedure of overeenkomst die door het CM overeenkomstig de hier vermelde regels is aangenomen.

Voor de toekenning van het merk, verbinden de aangestelde OCI's er zich toe om het systeem voor de beoordeling van de overeenstemming, alsook de bestuursregels met betrekking tot dit merk op zodanige wijze toe te passen dat de fabrikanten of ermee gelijkgestelden, hierna fabrikanten met een licentie genoemd, over een middel beschikken om met een voldoende mate van vertrouwen de overeenstemming aan te tonen van hun op passende wijze geïdentificeerde

producten met één of meer NBN-normen en eventueel met technische specificaties (zie CM03) die het kader van de bestaande normen vervolledigen.

3. Rechtskader van het BENOR-merk

Het K.B. van 10 april 1954 dat het recht verleent om collectieve merken te deponeren, geeft aan het BIN de toelating om het BENOR-merk, gebruikt als merk van overeenstemming, als een collectief merk te deponeren.

Het merk is in de Benelux gedeponereerd onder het nummer 588.538 sinds 31 december 1971, in het kader van de Benelux-regelgeving in verband met de merken.

Het merk is ook het voorwerp van een internationale deponering onder het nummer 396.654, vernieuwd op 14 december 1992. Het betreft een registratie in het kader van de overeenkomst van Madrid inzake de internationale registratie van merken.

Het logo van het merk en de opschriften die erbij moeten voorkomen, zijn in de bijlage weergegeven.

4. BENOR-markering

Het logo van het merk moet in principe op de producten zelf worden aangebracht. Indien het aanbrengen niet mogelijk of weinig praktisch is, moet het logo van het merk voorkomen op de verpakking van het product, ofwel op het eraan vastgemaakte etiket, of ook nog op de leveringsbon, op voorwaarde dat er geen verwarring mogelijk is met niet-gecertificeerde producten.

Het aanbrengen van het BENOR-merk sluit geenszins uit dat een ander collectief of individueel merk op dezelfde producten wordt aangebracht of in andere gevallen wordt gebruikt, voor zover er geen gevaar voor dubbelzinnigheid bestaat.

De aanbrenging of het gebruik van het BENOR-merk ontslaat de fabrikant met een licentie voor het merk niet van zijn verantwoordelijkheden en stelt ervoor niet deze van het BIN, het CM of de OCI in de plaats.

5. De verwijzingspecificaties als basis voor de toekenning van het BENOR-merk

De toekenning van het BENOR-merk volgt uit een gunstige en door documenten gestaafde beoordeling, uitgevoerd door een OCI volgens de door het AR vastgelegde regels, van de overeenstemming van een product met een of meer NBN-normen en, in voorkomend geval, met technische specificaties die het kader van de bestaande normen vervolledigen. Zij worden hierna verwijzingspecificaties genoemd.

Het CM geeft per geval aan met welke verwijzingspecificaties de overeenstemming wordt geattesteerd.

Indien deze verwijzingspecificaties eisen omvatten in verband met de toepassing of het gebruik ervan, bestrijkt het BENOR-merk uitsluitend de kenmerken van het

desbetreffende product; het merk krijgt echter pas inhoud als de eisen in verband met deze toepassing of dit gebruik worden nageleefd.

Indien de verwijzingspecificaties het resultaat zijn van een omzetting van een of meer Europese normen, maakt men een keuze uit de voorziene varianten van de producten of uit hun kenmerken, teneinde rekening te houden met de geldende klimaateisen in België, naast verenigbaarheids- en gebruikseisen. Voorts worden de Belgische normen die de EN's omzetten daartoe ook aangevuld met verwijzingspecificaties gebaseerd op technische clausules in de typebestekken van de openbare opdrachtgevers.

De Belgische normen die geen Europese normen omzetten, mogen worden aangevuld met verwijzingspecificaties die zijn opgesteld op internationaal, Europees en bi- of multinationaal vlak of door een Belgische instantie waarvan de bevoegdheid om deze verwijzingspecificaties op te stellen, is erkend. Het CM bepaalt in dit geval de toe te passen procedure.

In het kader van internationale, Europese en bi- of multinationale overeenkomsten die door het Comité voor het Merk zijn aanvaard, kunnen buitenlandse normen, eventueel aangevuld met een aantal verwijzingspecificaties, dienst doen bij de toekenning van het BENOR-merk, volgens regels die de betrokken partijen zijn overeengekomen, op voorwaarde dat de betrokken verwijzingspecificaties gelijkwaardig zijn met die welke doorgaans voor de toekenning van het merk worden toegepast. In dit geval past men de procedure toe die het Comité voor het Merk hiervoor heeft uitgewerkt.

6. Regels voor de certificering

Behoudens tegengestelde bepaling, voorgeschreven door het CM, kan de toekenning van het BENOR-merk uitsluitend plaatsvinden volgens een certificatiesysteem, dat hierna wordt beschreven en door een OCI wordt toegepast.

De toepassingsregels van het certificatiesysteem worden verduidelijkt in het kwaliteitshandboek en/of in de procedures van de OCI's, die door het CM moeten worden goedgekeurd.

Het certificatiesysteem van de OCI is gebaseerd op :

- de aanvangsinspectie, bij de fabrikant, van de de fabricageplaats en van het interne controlesysteem;
- de aanvangsbeoordeling van de overeenstemming van het product met de verwijzingspecificaties, onder meer via typeproeven onder het toezicht van of uitgevoerd door de OCI;
- het periodieke toezicht op het interne controlesysteem;
- de periodieke beoordeling van de overeenstemming van het product met de verwijzingspecificaties, onder meer via steekproeven op monsters die de OCI neemt op de fabricageplaats of op de markt.

De OCI beschrijft in de toepassingsregels het kleinste toegelaten systeem van interne controle, al of niet gekoppeld aan een kwaliteitssysteem.

De OCI kan bij zijn beoordelingen en toezicht rekening houden met een bestaand kwaliteitssysteem.

Eventueel verwijzen het kwaliteitshandboek en de procedures van de OCI naar de overeengekomen certificatieregels bij internationale, Europese en bi- of multinationale overeenkomsten.

De gelijktijdige productie, opslag en/of levering van BENOR- en niet-BENOR-fabrikaten op een zelfde fabricageplaats is slechts toegelaten voor zover daarbij elke verwarring wordt vermeden.

De gemandateerde BENOR-certificatie-instellingen (OCI) zijn echter gemachtigd om, afhankelijk van specifieke omstandigheden in de sector, van de aard van het product en van de mate waarin het BENOR-merk op de markt rendeert, alle regelgevende maatregelen te treffen om te voorkomen dat één of meer onderdelen van het gebruik en de controle van het BENOR-merk onbeheerbaar worden.

Uitsluitend in uitzonderlijke gevallen en mits goedkeuring door het CM, mag de OCI de exclusieve productie, opslag en/of levering van BENOR-fabrikaten opleggen.

7. Comité voor het merk van overeenkomst met de normen

Het CM werkt onder het toezicht van de Raad van Bestuur van het BIN. De Raad geeft zijn goedkeuring aan het BENOR-Algemeen Reglement en aan het huishoudelijk reglement van het CM. Hij wijst de voorzitter en de leden van het CM aan. Hij beoordeelt het jaarverslag dat het CM aan hem voorlegt.

Het huishoudelijk reglement bepaalt de principes in verband met de samenstelling van het CM en zijn werking.

Het CM heeft als opdracht om alle aangelegenheden van algemene aard te behandelen die met het merk in verband staan, meer bepaald :

- a) bepaalt het het algemene beleid met betrekking tot de werking, de ontwikkeling, de promotie en de kwaliteit van het merk;
- b) stelt het het ontwerp en het ontwerp van wijziging van dit reglement voor;
- c) stelt het de richtlijnen op voor de certificatie-instellingen, met het oog op het uitwerken door deze instellingen van een eigen kwaliteitshandboek en van de procedures die erop betrekking hebben;
- d) werkt het de procedure uit voor het aanvaarden van verwijzingspecificaties die geen normen zijn; ze kunnen zijn opgesteld en aanvaard op internationaal en Europees vlak, in het kader van bi-/multinationale verbintenissen of door een Belgische instantie waarvan de bevoegdheid om dergelijke documenten op te stellen, is erkend;

- e) keurt het de internationale, Europese en bi- of multinationale overeenkomsten goed;
- f) bestudeert het de aanvragen voor invoering van het merk op nieuwe gebieden en beslist het over het gevolg dat hieraan wordt gegeven, meer bepaald door aanduiding van de verwijzingspecificaties;
- g) stelt het de OCI's aan en kan het deze beslissing opschorten of intrekken;
- h) oefent het toezicht uit op de werking van deze instellingen;
- i) keurt het, na onderzoek, het kwaliteitshandboek van de OCI's en de procedures goed waarvoor het richtlijnen heeft verschaft met betrekking tot de opstellingswijze;
- j) komt het in laatste aanleg tussenbeide bij beroeps- en verhaalprocedures, nadat alle middelen binnen de OCI zijn uitgeput, nog afgezien van wettelijke of gerechtelijke stappen;
- k) legt het verbeterende maatregelen op die de OCI's moeten nemen in gevallen waar dit reglement niet wordt nageleefd;
- l) bepaalt het de begroting voor het beheer van het BENOR-merk en ziet het toe op de uitvoering ervan, meer bepaald voor wat de vergoedingen betreft waarmee de OCI's de rekening van het BIN crediteren;
- m) bepaalt het de gezamenlijke acties voor publiciteit en promotie rond het merk en regelt het de organisatie daarvan.

8. De OCI's

Zij worden aangesteld door het CM na een gunstige beoordeling met betrekking tot de naleving van de eisen van het onderhavige reglement.

Zij voldoen aan de toepasselijke eisen van de norm NBN EN 45011 in verband met de werking van de instellingen voor productcertificatie, alsook aan de specifieke voorschriften die door het CM zijn vastgelegd, afhankelijk van de producten of productenfamilie of van de sector waarbinnen zij werkzaam zijn.

Bij hun aanstelling zal rekening worden gehouden met de wijze waarop zij de voorwaarden vervullen in verband met de beschikbaarheid van personeel en van de noodzakelijke middelen en uitrusting, de technische bekwaamheid en professionele integriteit van het personeel, de onpartijdigheid, het naleven van het beroepsgeheim door het personeel en het zich verzekeren voor de burgerlijke aansprakelijkheid. Er zal ook rekening worden gehouden met gunstige omstandigheden, zoals de goedkeuring door een bevoegd Ministerie en de aanmelding in het kader van de richtlijnen.

Meer bepaald moeten ze een wettelijk identificeerbare entiteit vormen, bestaande uit enerzijds een of meer organen die de hierboven genoemde onpartijdigheid en

technische bekwaamheid waarborgen en anderzijds een certificatiecomité, dat de afzonderlijke dossiers behandelt met kennis van zaken en op onpartijdige wijze ten opzichte van alle kringen, groeperingen of personen met een rechtstreeks of onrechtstreeks belang in het gebied van de te certificeren producten. Het CM kan advies uitbrengen in verband met deze eis.

De instellingen die in het kader van BELCERT zijn geaccrediteerd, worden geacht aan de bovenvermelde eisen te voldoen.

De OCI's kunnen een beroep doen op inspectie-instellingen of laboratoria volgens de regels die door het CM zijn goedgekeurd.

Ze mogen ook andere certificatiesystemen beheren voor zover die niet onverenigbaar zijn met het BENOR-systeem.

9. Het kwaliteitssysteem

Naast het kwaliteitshandboek moet de certificatie-instelling beschikken over procedures voor het toekennen van het BENOR-merk en voor het beheer van haar eigen kwaliteitssysteem. Ze moet rekening houden met de norm NBN EN 45011 en, in voorkomend geval, met de door het CM gegeven richtlijnen. De betrokken procedures moeten door het CM worden goedgekeurd en geregistreerd binnen de 3 maanden die volgen op de goedkeuring ervan door de OCI.

10. Gebruiksvoorwaarden van het merk

In haar relaties met de fabrikanten die het merk aanvragen of gebruiken moet de OCI de eisen van deze paragraaf naleven of doen naleven. Ze moet daartoe beschikken over een schriftelijke procedure, die rekening houdt met de eventueel door het CM gegeven richtlijnen.

Voor wat de fabrikant betreft, hebben deze eisen betrekking op de volgende verplichtingen :

- a) het indienen van een officiële aanvraag, ingevuld en ondertekend door een volgens de regels gemandateerde vertegenwoordiger;
- b) het verschaffen van terzake dienende en juiste informatie;
- c) het zich houden aan de bepalingen die van toepassing zijn op het certificatiesysteem, met inbegrip van het voortdurende karakter van de naleving; meer bepaald moet hij waarborgen dat, in het geval van vervaardiging of bezit van gebenoriseerde en niet-gebenoriseerde producten, beide processen elkaar niet beïnvloeden en dat de naspeurbaarheid van de producten niet in het gedrang komt;
- d) het bevorderen van een vlot verloop van de beoordeling;
- e) het merk uitsluitend te gebruiken of er reclame voor te maken volgens de toegestane en overeengekomen regels; in voorkomend geval de aanduiding naast

het merk of op de certificaten van de verwijzingspecificaties waarmee de overeenstemming wordt geattesteerd;

f) het gebruik van het merk of de reclame ervoor stop te zetten onmiddellijk na de schorsing of de intrekking van het merk;

g) het kwijten van de kosten en vergoedingen die verbonden zijn aan de certificatie.

Voor wat de certificatie-instelling betreft, hebben de eisen betrekking op :

a) het leveren van een nauwkeurige beschrijving van de beoordelings- en certificatieprocedure;

b) het naleven van haar certificatieprocedure ten opzichte van de fabrikant;

c) de vertrouwelijkheid;

d) het afsluiten van een overeenkomst die de rechten en plichten van de betrokken partijen beschrijft.

11. Bescherming van het merk - beroep - werking van sancties - arbitrage

1. Bescherming van het merk

Het BIN is bevoegd en verbindt er zich toe om, in het kader van de van kracht zijnde wetgeving, elke rechtsovereenkomst in te stellen die het nuttig acht voor het beschermen van het merk tegen elk misleidend gebruik.

2. Beroep en verhaal

Er wordt een gemeenschappelijke procedure van OCI-CM uitgewerkt en toegepast, die de tussenkomst van het CM in laatste instantie bij beroeps- en verhaalprocedures regelt, nadat alle interne middelen bij de OCI zijn uitgeput, nog afgezien van wettelijke of gerechtelijke stappen.

3. Werking van sancties

Een beroep tegen een beslissing van de OCI of van het CM heeft geen opschortende werking.

4. Arbitrage

Nadat alle in dit reglement bepaalde verhaalmogelijkheden zijn uitgeput, worden de geschillen die zouden kunnen ontstaan, door een college van scheidsrechters beslecht via arbitrage, in overeenstemming met de van het CEPINA-reglement,

BIN 3001/GO6 Herz.2

Reglement voor productcertificatie in de bouwsector

Inhoudstafel**Voorwoord****Definities, referenties en afkortingen****Art. 1 Toepassingsgebied**

- Art. 1.1 Reglement voor productcertificatie in de bouwsector
- Art. 1.2 Toepassingsreglement
- Art. 1.3 Aanvullende reglementen

Art. 2 Certificatie-instelling

- Art. 2.1 Mandaat
- Art. 2.2 Maatschappelijke zetel en secretariaat
- Art. 2.3 Correspondentie
- Art. 2.4 Huishoudelijk reglement

Art. 3 Keuringsinstellingen

- Art. 3.1 Samenwerking met de keuringsinstelling
- Art. 3.2 Keuze van de keuringsinstelling

Art. 4 Controlelaboratoria

- Art. 4.1 Samenwerking met de controlelaboratoria
- Art. 4.2 Keuze van het controlelaboratorium
- Art. 4.3 Uitsluiting van controlelaboratoria

Art. 5 Zelfcontrole

- Art. 5.1 Algemene bepalingen
- Art. 5.2 Productie-installaties
- Art. 5.3 Laboratorium voor zelfcontrole
- Art. 5.4 Kalibraties en ijkingen
- Art. 5.5 Controlepersoneel
- Art. 5.6 Technisch Dossier
- Art. 5.7 Controleschema's
- Art. 5.8 Werkboeken
- Art. 5.9 Controleregisters
- Art. 5.10 Klachtenregister

Art. 6 Productidentificatie en gebruik van het certificatielogo

- Art. 6.1 Productidentificatie
- Art. 6.2 Gebruik en kenmerken van het certificatielogo

Art. 7 Voorraadbeheer

- Art. 7.1 Toegankelijkheid van de voorraad
- Art. 7.2 Indeling van de voorraad

Art. 8 Externe controle

- Art. 8.1 Algemene bepalingen
- Art. 8.2 Controlebezoeken
- Art. 8.3 Controleproeven
- Art. 8.4 Bezoekverslagen
- Art. 8.5 Berispingen en voorstellen tot sanctie

Art. 9 Vergunningsaanvraag

- Art. 9.1 Algemene bepalingen
- Art. 9.2 Informatieve aanvraag
- Art. 9.3 Formele aanvraag
- Art. 9.4 Ontvankelijkheid van de aanvraag

Art. 10 Inleidend bezoek en toelatingsperiode

- Art. 10.1 Inleidend bezoek
- Art. 10.2 Toelatingsperiode
- Art. 10.3 Zelfcontrole tijdens de toelatingsperiode
- Art. 10.4 Productidentificatie en voorraadbeheer tijdens de toelatingsperiode
- Art. 10.5 Externe controle tijdens de toelatingsperiode
- Art. 10.6 Afsluiting van het aanvraagdossier
- Art. 10.7 Verlenging en beëindiging van de toelatingsperiode
- Art. 10.8 Controlerapporten

Art. 11 Vergunning en certificaat

- Art. 11.1 Voorwaarden voor de verlening van de vergunning
- Art. 11.2 Draagwijdte van de vergunning
- Art. 11.3 Weigering van de vergunning
- Art. 11.4 Geldigheidsduur van de vergunning
- Art. 11.5 Wijziging van de vergunning
- Art. 11.6 Certificaat
- Art. 11.7 Opschorting en verzaking door de vergunningshouder
- Art. 11.8 Wijziging van de technische productspecificaties
- Aft. 11.9 Lijst van de vergunningshouders

Art. 12 Vergunningsperiode

- Art. 12.1 Vrijgestelde productiedelen
- Art. 12.2 Twijfelachtige en afgekeurde productiedelen
- Art. 12.3 Levering tijdens de vergunningsperiode
- Art. 12.4 Wijziging van de productie

Art. 13 Financieel stelsel

- Art. 13.1 Financieel reglement

Art. 14 Klachten

- Art. 14.1 Klachten m.b.t. het gecertificeerde product
- Art. 14.2 Bescherming van het merk

Art. 15 Sancties

- Art. 15.1 Algemene bepalingen
- Art. 15.2 Bijzondere bepalingen

Art. 16 **Gehoor, beroep en hoger beroep**

Art. 16.1 Gehoor

Art. 16.2 Beroep

Art. 16.3 Hoger beroep

Art. 17 **Geschillen**

Art. 17.1 Beslechten van geschillen

Voorwoord

Volgende regels zijn van toepassing op de tekst

Tekst in normaal formaat wordt beschouwd als behorende tot de eigenlijke tekst.

(Tekst tussen haakjes) wordt beschouwd als schraptekst die in functie van de noden van de specifieke certificatie al dan niet geschrapt dient te worden.

Tekst in schuin formaat is commentaar en is niet bedoeld om deel uit te maken van het eigenlijke document.

XXXXXXXX en XXXX staan respectievelijk voor de volledige en de afgekorte naam van de certificatie-instelling.

YYYY staat voor het merk.

***** en **** staan respectievelijk voor de volledige en de afgekorte naam van de instantie die de certificatie-instelling gemandateerd heeft.

staat voor een cijfer.

xxxx staat voor vrij in te vullen tekst.

Definities en afkortingen**Definities**

| | |
|---|---|
| Aanvrager (EN 45020 : 1993/14.6) | Leverancier die een vergunning van de certificatie-instelling vraagt. |
| Beproeving | Zie proef. |
| Certificaat [van overeenkomstigheid] (EN 45020/15.5) | Document, uitgegeven overeenkomstig de regels van een certificatiesysteem, dat met vertrouwen aangeeft dat een behoorlijk geïdentificeerd product overeenkomstig is met de betreffende technische specificaties. |
| Certificatie [Product.] (EN 45020/15.1.2) | Procedure volgens dewelke een derde partij een schriftelijk verzekert dat een product beantwoordt aan de gespecificeerde eisen. |
| Certificatie-instelling (EN 45020/15.2) | Instelling die certificatie verricht. |
| Certificatielogo | Monogram dat het merk visualiseert. |
| Certificatiereglement [Product.] | Document dat de procedure- en beleidsregels van het [product]certificatiesysteem vastlegt. |
| Certificatiesysteem [Product.] (EN 42020/12.4) | Systeem dat zijn eigen procedure- en beleidsregels heeft voor het uitvoeren van [product]certificatie. |
| Controle (ISO 8402/2.15) | Activiteiten zoals meten, onderzoeken, beproeven of schatten van één of meer kenmerken van een entiteit en het vergelijken van de resultaten met gespecificeerde eisen, om vast te stellen of overeenkomstigheid van elk kenmerk is bereikt. |
| Controlelaboratorium | Een door de certificatie-instelling aangeduid extern laboratorium waaraan opdracht verleend wordt voor het uitvoeren van controleproeven. |
| Controleproef | Door een controlelaboratorium uitgevoerde proef, ter controle van de zelfcontrole. |
| Distributeur | Leverancier die verantwoordelijk is voor de distributie van het product. |
| Entiteit (ISO 8402/2.15) | Hetgeen afzonderlijk kan worden beschreven en beschouwd. |
| Extern laboratorium | Een van de leverancier onafhankelijk laboratorium. |
| Fabrikant | Leverancier die verantwoordelijk is voor de productie van het product. |
| Identificatie | Aanduiding van de eigenheid van iets, door er een merkteken op aan te brengen. |
| Ijken (VIM) | Geheel van handelingen uitgevoerd door een wettelijk bevoegd orgaan met het oog op het vaststellen en bevestigen dat het meetmiddel volledig voldoet aan de voorwaarden van de ijkreglementering |
| Importeur | Leverancier die verantwoordelijk is voor de import van het product. |
| Intern laboratorium | Een van de leverancier afhankelijk laboratorium |
| Kalibreren (VIM) | Geheel van handelingen die in gespecificeerde omstandigheden de relatie vastleggen tussen de waarden aangeduid door een meetmiddel of een meetsysteem, of de waarden voorgesteld door een gematerialiseerd meetmiddel of een referentiemateriaal, en de corresponderende gekende waarden van een de grootheid gerealiseerd door ijkmaten. |
| Keuring [Product.] | Systematisch onderzoek van de mate |

| | |
|---|--|
| (EN 45020/14.1-2) | waarin een product voldoet aan de gespecificeerde eisen door observatie en beoordeling, en desgevallend door metingen, proeven of kalibraties. |
| Keuringsinstelling (EN 45020/14.3) | Instelling die keuringswerkzaamheden uitvoert namens een certificatie-instelling. |
| Keurmeester | Bevoegde afgevaardigde van de keuringsinstelling, belast met de keuring. |
| Kwaliteitssysteem (ISO 8402/3.6) | Organisatiestructuur, procedures, processen en middelen die nodig zijn voor de implementatie van de kwaliteitszorg. |
| Laboratorium voor [industriële] zelfcontrole Leverancier (EN 45011/3.1) | Een intern of extern laboratorium waar de proeven in het kader van de zelfcontrole uitgevoerd worden. De partij tot wiens bevoegdheid het behoort te bewerkstelligen dat het product beantwoordt aan de eisen waarop de certificatie gebaseerd is. Deze definitie is van toepassing op fabrikanten, verdelers en invoerders. |
| Merk [van overeenkomstigheid] (EN 45020/15.6) | Beschermde merk, aangebracht of afgegeven overeenkomstig de regels van het certificatiesysteem, dat aangeeft dat er een gerechtvaardigd vertrouwen bestaat dat het betreffende product in overeenstemming is met de technische productspecificatie die er betrekking op hebben. |
| Niet-overeenkomstigheid | Wat niet in overeenstemming is met de technische productspecificatie of de reglementaire bepalingen. |
| Organisme (EN 45020/4.1) | Instantie van publiek of privaat recht die een bepaalde opdracht en samenstelling heeft. |
| Overeenkomstigheid [van een product] (EN 45020/12.1) | Eigenschap van een product in overeenstemming te zijn met de bepalingen van een technische productspecificatie die er betrekking op hebben. |
| Product | Resultaat van een industriële activiteit of proces dat voorwerp uitmaakt van een technische productspecificatie |
| Productgroep | Verzameling van onderscheiden producten met gelijkaardige kenmerken waarop eenzelfde reglement of certificaat van toepassing is. |
| Productie | Geheel van processen en methodes, vóór levering, om een product voort te brengen, of, geheel van in een productie-eenheid voortgebrachte hoeveelheid van een product |
| Productiedeel | Deel van een productie dat zich onderscheidt door één of meer gemeenschappelijke kenmerken of dat overeenkomt met een bepaalde hoeveelheid. |
| Productie-eenheid | Aan een geografische plaats gebonden technische inrichting(en), gebruikt door een leverancier en waarin producten worden voortgebracht, zoals gedefinieerd in het toepassingsreglement. |
| Proef (EN 45020/13.1) | Technische handeling die bestaat uit het bepalen van één of meerdere eigenschappen van een bepaald product, |

| | |
|---|--|
| Proef voor zelfcontrole | volgens een gespecificeerde werkwijze. Proef uitgevoerd door het laboratorium voor zelfcontrole in het kader daarvan. |
| Reglement (EN 45020/3.6) | Document die regels met een verplicht karakter bevat die werden aangenomen door een overheid. |
| Reglementair | Betrekking hebbend op het reglement voor productcertificatie in de bouwsector, op het toepassingsreglement of op de aanvullende reglementen die in het kader van de certificatie van toepassing zijn. |
| Sanctie | Dwingende maatregel die door de certificatie-instelling wordt opgelegd aan de leverancier, wanneer ze geen vertrouwen meer heeft in het vermogen van de leverancier doorlopend de overeenkomstigheid van het product te waarborgen enerzijds, en de geloofwaardigheid van het merk te behouden anderzijds. |
| Technische specificatie [product.] (EN 45020/3.4) | Document dat de technische kenmerken waaraan een product moet voldoen specificeert. (een norm, een technische goedkeuring of elk ander referentie-document). |
| Vergunning (EN 45020/15.3) | Document, uitgegeven overeenkomstig de regels van het certificatiesysteem, waarmee de certificatie-instelling aan een leverancier het recht verleent het certificaat en het merk te gebruiken overeenkomstig de regels van het desbetreffende certificatiereglement. |
| Vergunninghouder (EN 45020/15.4) | Leverancier aan wie de certificatie-instelling een vergunning heeft verleend. |
| Zelfcontrole [industriële ~] | Permanente kwaliteitscontrole die de leverancier zelf uitvoert tijdens de productie |

Referenties

| | |
|-------------------------------------|--|
| EN 45011 : 1988 | Algemene criteria voor certificatie-instellingen die productcertificatie uitvoeren (ISO Guide/IEC 65 : 1996) |
| EN 45020 : 1998-11-04 | Algemene termen en hun definitie met betrekking tot normalisatie en aanverwante activiteiten (ISO Guide/IEC 2 : 1996) |
| ISO 8402 : 1994 (2de ed.) | Kwaliteitszorg en kwaliteitsborging - Termen en definities |
| VIM : 1993 (2de ed.) | Vocabulaire International des termes fondamentaux et généraux de métrologie |
| NBN EN ISO 9001 : 1994 (2de ed.) | Kwaliteitssystemen - Model voor de kwaliteitsborging bij het ontwerpen, het vervaardigen, het installeren en de nazorg (ISO 9001 : 1994) |
| NBN EN ISO 9002 : 1994 (2de ed.) | Kwaliteitssystemen - Model voor de kwaliteitsborging bij het vervaardigen, het installeren en de nazorg (ISO 9002 : 1994) |

Afkortingen

| | |
|---------|--|
| ATG | <u>A</u> grément <u>T</u> echnique/ <u>T</u> echnische <u>G</u> oedkeuring |
| BELCERT | <u>B</u> elgisch <u>A</u> ccreditatiesysteem <u>C</u> ertificatie Producten-Systemen-Personen |
| BELTEST | <u>B</u> elgisch <u>A</u> ccreditatiesysteem - <u>t</u> estlaboratoria en keuringsinstellingen |
| BKO | <u>B</u> elgische <u>K</u> alibratie <u>O</u> rganisatie |
| CEPINA | <u>B</u> elgisch <u>C</u> entrum voor <u>S</u> tudie en <u>P</u> raktijk van <u>N</u> ationale en <u>I</u> nternationale <u>A</u> rbitrage |
| EA | <u>E</u> uropean <u>C</u> ooperation for <u>A</u> ccreditation |

Art. 1 ToepassingsgebiedArt. 1.1 Reglement voor productcertificatie in de bouwsector

Art. 1.1.1 Dit reglement voor productcertificatie is van toepassing op de verlening van de vergunning voor het gebruik van het YYYY-certificaat van overeenkomstigheid en het YYYY-certificatielogo van overeenkomstigheid (in de sector van de xxxx aan de producten die het voorwerp uitmaken van één of meerdere verwijzingspecificaties volgens § 5 van het Algemeen Reglement Benor))(aan het product dat het voorwerp uitmaakt van een Technische Goedkeuring nr. ### d.d. jj/mm/dd).

Art. 1.2 Toepassingsreglement

Art. 1.2.1 Dit reglement voor productcertificatie wordt voor elk product bedoeld in Art. 1.1 aangevuld met één of meerdere toepassingsreglementen dat alle bijzondere bepalingen bevat aangaande de verlening van de vergunning en het gebruik van het YYYY-certificaat voor het betreffende product of productgroep.

Art. 1.3 Aanvullende reglementen

Art. 1.3.1 Het financieel reglement en het reglement voor het gebruik van het YYYYY-logo en de verwijzing naar het YYYY-merk maken integraal deel uit van dit reglement voor productcertificatie.

Toelichting

Elke certificatie-instelling kan hier de aanvullende reglementen of reglementaire documenten vermelden die integraal deel uitmaken van het reglement voor productcertificatie.

Art. 2 Certificatie-instellingArt. 2.1 Mandaat

Art. 2.1.1 De certificatie-instelling is gemachtigd op te treden om het YYYY-merk tegen elk misbruik door de vergunninghouders te beschermen, en onrechtmatige verwijzingen naar de technische productspecificatie waarvoor de certificatie van toepassing is, tegen te gaan.

Art. 2.2 Maatschappelijke zetel en secretariaat

Art. 2.2.1 De maatschappelijke zetel van XXXX is gevestigd te xxxx.

Art. 2.2.2 Het secretariaat van XXXX is gevestigd te xxxx.

Art. 2.3 Correspondentie

Art. 2.3.1 Alle correspondentie die door de aanvrager of vergunninghouder wordt gevoerd met betrekking tot het YYYY-merk in de sector van xxxx wordt gericht aan het secretariaat van de certificatie-instelling, met uitzondering van de correspondentie die betrekking heeft op:

- de werkzaamheden en bevoegdheden waarvoor de keuringsinstelling door de certificatie-instelling gemandateerd is en die rechtstreeks wordt gericht aan het secretariaat van de keuringsinstelling;
- het hoger beroep tegen een beslissing van de certificatie-instelling, dat wordt betekend aan de bevoegde beroepsinstantie (Art. 16.3), met kopie aan de certificatie-instelling.

Art. 2.4 Huishoudelijk reglement

Art. 2.4.1 Het huishoudelijk reglement bepaalt welke organen beslissingen nemen of advies uitbrengen in het kader van onderhavig reglement.

Art. 3 Keuringsinstellingen**Art. 3.1** Samenwerking met de keuringsinstelling

Art. 3.1.1 De certificatie-instelling kan het uitvoeren van keuringenopdrachten uitgeven aan één of meerdere keuringsinstellingen, of zelf de functie van keuringsinstelling waarnemen. Tevens kan zij aan deze keuringsinstellingen andere specifieke opdrachten en bevoegdheden toevertrouwen die betrekking hebben op de certificatie, zoals aangegeven in het onderhavig reglement of het toepassingsreglement.

Art. 3.1.2 De lijst met de keuringsinstellingen waarmee een overeenkomst werd afgesloten wordt bij het toepassingsreglement gevoegd en wordt actueel gehouden.

Art. 3.2 Aanduiding van de keuringsinstelling voor elke productie-eenheid

Art. 3.2.1 De certificatie-instelling duidt per productie-eenheid en per product zoals bepaald in het toepassingsreglement de keuringsinstelling aan.

Art. 3.2.2 De certificatie-instelling is gerechtigd de keuringsinstelling voor een bepaalde opdracht door een andere te vervangen of een beurtrolsysteem tussen meerdere keuringsinstellingen op te stellen.

Art. 4 Controlelaboratoria**Art. 4.1** Samenwerking met de controlelaboratoria

Art. 4.1.1 De certificatie-instelling duidt de controlelaboratoria aan waaraan opdracht kan verleend worden voor het uitvoeren van de controleproeven op de onder het toezicht van de keuringsinstelling ontnomen en gewaarmerkte proefmonsters.

Art. 4.1.2 De lijst met de aangeduide controlelaboratoria wordt bij het toepassingsreglement gevoegd en wordt actueel gehouden.

Art. 4.2 Keuze van het controlelaboratorium

Art. 4.2.1 De keuringsinstelling kiest één of meerdere controlelaboratoria in onderling akkoord met de leverancier. Deze worden gekozen uit de controlelaboratoria aangeduid door de certificatie-instelling voor de betreffende controleproeven.

Art. 4.2.2 De certificatie-instelling behoudt zich evenwel het recht voor de keuze van een controlelaboratorium te wijzigen.

Art. 4.3 Uitsluiting van laboratoria

Art. 4.3.1 Een laboratorium dat betrokken is bij de zelfcontrole van een leverancier is uitgesloten voor het uitvoeren van controleproeven op hetzelfde product van dezelfde leverancier in het kader van de externe controle.

Art. 5 Zelfcontrole**Art. 5.1** Algemene bepalingen

Art5.1.1 Om de continuïteit van de overeenkomstigheid van zijn product te waarborgen, is de leverancier ertoe gehouden de op grondstoffen, op de productie en op het afgewerkte product dat het voorwerp uitmaakt van de productcertificatie, een zelfcontrole uit te voeren volgens wel bepaalde controleschema's en de resultaten van deze controles te noteren in werkboeken en bij te houden in controleregisters.

Art. 5.2 Productie-installaties

Art. 5.2.1 De leverancier beschikt over Productie-installaties die geschikt zijn om overeenkomstige producten te leveren. Het toepassingsreglement vermeldt desgevallend bijzondere eisen die aan de Productie-installaties worden gesteld.

Art. 5.3 Laboratorium voor zelfcontrole

Art. 5.3.1 Overeenkomstig de bepalingen van het toepassingsreglement beschikt de productie-eenheid over een intern laboratorium voor zelfcontrole, dat is uitgerust om de proeven voor zelfcontrole die worden opgelegd door het toepassingsreglement in de gespecificeerde omstandigheden en op correcte wijze te kunnen uitvoeren.

Art. 5.3.2 Onder voorbehoud van de bepalingen van het toepassingsreglement kan de leverancier voor een deel of het geheel van de proeven voor zelfcontrole beroep doen op een extern laboratorium, waarop de eisen volgens Art. 5.3.1 van kracht zijn. De wederzijdse verplichtingen van de leverancier en het extern laboratorium voor de zelfcontrole worden bepaald in een geschreven overeenkomst.

Art. 5.4 Kalibraties en ijkingen

Art. 5.4.1 De kalibraties en ijkingen van de meettoestellen van de productie-installaties en van de meettoestellen voor het uitvoeren van proeven voor zelfcontrole worden volgens de bepalingen van het toepassingsreglement uitgevoerd.

Art. 5.4.2 De kalibraties worden uitgevoerd ofwel:

- door de Metrologische Dienst die in België de basis levert voor de nationale herleidbaarheid.
- door een extern laboratorium dat:
 - daartoe geaccrediteerd is door BKO of door een ander lid van EA;
 - bij ontstentenis, aanvaard is door de certificatie-instelling voor de kalibratie van de betreffende meettoestellen.
- door de leverancier van de meettoestellen
- door de leverancier zelf, onder toezicht van de keuringsinstelling en volgens een geschreven procedure die is opgenomen in het Technisch Dossier.

Art. 5.4.3 De ijkingen worden uitgevoerd door een keuringsinstelling die ofwel:

- de Metrologische Dienst van België is;
- daartoe erkend is door de Metrologische Dienst van België of door een Nationaal Instituut voor Metrologie dat deel uitmaakt van de Internationale Conventie van het Ijkwezen;
- daartoe geaccrediteerd is door BELTEST of door een ander lid van EA;
- bij ontstentenis, aanvaard is door de certificatie-instelling voor de ijking van de betreffende meettoestellen.

Art. 5.4.4 De kalibratie en de ijking gescheiden in ieder geval door bekwaam personeel, aan de hand van geschikte middelen aanvaard door de certificatie-instelling.

Art. 5.5 Controlepersoneel

- Art. 5.5.1 De leverancier duidt een verantwoordelijke voor de zelfcontrole aan die:
- de nodige beslissingsbevoegdheid bezit in het geheel van interne organisatie van de productie-eenheid, om de overeenkomstigheid van de producten te kunnen waarborgen;
 - minstens beschikt over een getuigschrift van hoger technisch onderwijs of over passende ervaring;
 - zijn taak uitvoert onder het toezicht van de directieverantwoordelijke van de leverancier, niet afhankelijk is van de verantwoordelijke voor de verkoop noch bij voorkeur van de verantwoordelijke voor de productie, en in elk geval ten opzichte van deze laatste beschikt over een zelfstandigheid en een beslissingsbevoegdheid, die een objectieve waarborg biedt dat noch door de verkoops-, noch door de productieafdeling enige rechtstreekse of onrechtstreekse druk kan worden uitgeoefend om afgekeurde producten vrij te geven.
 - instaat voor de algemene organisatie, coördinatie en supervisie van de controlewerkzaamheden en voor de eerbiediging van het geheel van de reglementaire bepalingen; evenals een vervanger die deze taken waarneemt tijdens zijn afwezigheid.
- Art. 5.5.2 De leverancier duidt een hoofd van het laboratorium voor de zelfcontrole en zijn plaatsvervanger aan, die op de hoogte zijn van de proeven voor zelfcontrole en van alle toepasselijke technische bepalingen en vereisten. Het hoofd van het laboratorium kan alle proeven die in de productie-eenheid gebeuren zelf interpreteren. Hij geeft de nodige instructies voor de uitvoering van proeven in het intern of een extern laboratorium voor zelfcontrole.
- Art. 5.5.3 De leverancier verleent aan minstens twee personen de machtiging de bezoekverslagen van de keuringsinstelling te ondertekenen.
- Art. 5.5.4 Elk persoon betrokken bij de zelfcontrole beschikt, in verhouding tot de hem toevertrouwde taken en verantwoordelijkheden, over een geschikte opleiding, bekwaamheid en ervaring, die tevens in overeenstemming zijn met de eventuele bepalingen van het toepassingsreglement.
- Art. 5.6 Technisch Dossier
- Art. 5.6.1 De leverancier stelt per productie-eenheid een Technisch Dossier op, waarin de organisatorische en technische maatregelen die genomen zijn om de overeenkomstigheid van zijn product te waarborgen, beschreven worden.
- Art. 5.6.2 De samenstelling en inhoud van het Technisch Dossier worden aangegeven in het toepassingsreglement. De leverancier draagt er zorg voor het Technische Dossier voortdurend de werkelijke situatie in de fabricagezetel weergeeft en gewaarmerkt blijft.
- Art. 5.6.3 Het Technisch Dossier omvat minstens de volgende gegevens:
- de naam van de personeelsleden betrokken bij de zelfcontrole, met in het bijzonder de namen van de verantwoordelijke voor de zelfcontrole, het hoofd van het laboratorium voor de zelfcontrole en van hun plaatsvervangers en van de personen die gemachtigd zijn de bezoekverslagen van de keuringsinstelling te ondertekenen;
 - een bondige beschrijving van de Productie-installaties;
 - een beschrijving van de eigen middelen voor de zelfcontrole en in voorkomend geval, van het extern laboratorium voor zelfcontrole;
 - de methode voor het identificeren van het product;
 - alle aanvullende gegevens volgens het toepassingsreglement.
- Art. 5.6.4 De leverancier brengt de certificatie-instelling op de hoogte van elke tijdelijke verandering die een afwijking

met zich brengt t.o.v. de productietoestand beschreven in het Technisch Dossier.

Art. 5.7 Controleschema's

Art. 5.7.1 De controleschema's waarin de minimale vereisten voor de zelfcontrole zijn aangegeven, worden beschreven in het toepassingsreglement.

Art. 5.7.2 De maatregelen bij niet-overeenkomstige proefresultaten worden beschreven in het toepassingsreglement.

Art. 5.7.3 De certificatie-instelling kan afwijkingen m.b.t. de controleschema's zoals beschreven in het toepassingsreglement toestaan, in het bijzonder:

- in het kader van bilaterale akkoorden met buitenlandse certificatie-instellingen;
- indien de leverancier een gecertificeerd kwaliteitssysteem overeenkomstig de norm NBN-EN-ISO 9001 of NBN-EN-ISO 9002 toepast;

De toegestane afwijkingen mogen noch de betrouwbaarheid van de zelfcontrole, noch het niveau van de gecertificeerde waarborgen verlagen.

Art. 5.7.4 De toegestane afwijkingen worden door de leverancier opgenomen in het Technisch Dossier.

Art. 5.8 Werkboeken

Art. 5.8.1 De werkboeken bevatten de door het bevoegde personeel onmiddellijk op datum ingeschreven deel- en eindresultaten van metingen, interne proeven voor zelfcontrole en waarnemingen.

Art. 5.8.2 De werkboeken bestaan uit vast ingebonden bladzijden die op voorhand genummerd worden. Zij worden op onuitwisbare wijze ingeschreven. Er worden nooit gegevens uit de werkboeken gewist of verwijderd. Elke wijziging wordt geparafeerd door een bevoegd persoon.

Art. 5.8.3 De werkboeken omvatten indien mogelijk één kalenderjaar en worden tenminste gedurende één jaar na gebruik bewaard.

Art. 5.8.4 De informatisering van de werkboeken moet door de certificatie-instelling goedgekeurd worden.

Art. 5.9 Controleregisters

Art. 5.9.1 De controleregisters bevatten de door het bevoegde personeel onmiddellijk op datum ingeschreven eindresultaten van de zelfcontrole volgens de bepalingen van het toepassingsreglement en de nodige documenten om de gedane vaststellingen te staven.

Art. 5.9.2 Het toepassingsreglement legt ondermeer het bijhouden van de volgende controleregisters op:

- register van de grondstoffen;
- register van de fabricage;
- productiestaat;
- register van de controleproeven;
- register van de voorraad, identificatie en afvoer;
- register van de apparatuur;
- register van het onderhoud;
- register van de meet- en beproevingsuitrustingen.

De inhoud van deze controleregisters is bepaald in de het toepassingsreglement.

Art. 5.9.3 De controleregisters worden samengesteld aan de hand van formulieren waarvan de schikking, voorstelling, nummering en identificatie dient te worden goedgekeurd door de keuringsinstelling. De certificatie-instelling kan het gebruik van typeformulieren verplicht stellen. De controleregisters worden op onuitwisbare wijze ingeschreven. Er worden nooit gegevens uit de controleregisters gewist of verwijderd. Elke wijziging wordt geparafeerd door een bevoegd persoon.

Art. 5.9.4 De bladzijden van het register van de controleproeven worden tijdens het controlebezoek door de keuringsinstelling gemerkt.

Art. 5.9.5 De leverancier dient de nodige schikkingen te treffen opdat de keurmeester op diens eenvoudig verzoek kan beschikken over afschriften van de formulieren van het controleregister.

Art. 5.9.6 De controleregisters omvatten indien mogelijk één kalenderjaar en worden tenminste gedurende vijf jaar na gebruik bewaard.

Art. 5.9.7 De informatisering van de controleregisters wordt onderworpen aan de goedkeuring van de certificatie-instelling.

Art. 5.10 Klachtenregister

Art. 5.10.1 Het klachtenregister bevat een beknopt en chronologisch overzicht van de ontvangen klachten m.b.t. het gecertificeerde product, met vermelding van de herkomst van de klacht, de inhoud en het gegeven gevolg.

Art. 5.10.2 Het klachtenregister omvat desgevallend in bijlage aanvullende documenten omtrent de behandeling van de klacht (briefwisseling, dienstnota's, ...).

Art. 6 Productidentificatie en gebruik van het certificatielogo

Art. 6.1 Productidentificatie

Art. 6.1.1 De wijze van productidentificatie wordt bepaald in het toepassingsreglement

Art. 6.2 Gebruik en kenmerken van het certificatielogo

Art. 6.2.1 De vorm en de kenmerken en de regels voor het gebruik van het certificatielogo worden bepaald in het reglement voor het gebruik van het merklogo, dat integraal deel uitmaakt van het reglement voor productcertificatie.

Art. 7 Voorraadbeheer

Art. 7.1 Toegankelijkheid van de voorraad

Art. 7.1.1 Indien het product op voorraad kan worden gezet, dient dit op zodanige wijze te gebeuren, dat alle eenheden van het product, zoals gedefinieerd in het toepassingsreglement, toegankelijk blijven voor nazicht.

Art. 7.2 Indeling van de voorraad

Art. 7.2.1 De productiedelen die nog niet geschikt zijn voor levering worden duidelijk geïdentificeerd in voorraad gehouden.

Art. 7.2.1 De overeenkomstige, vrijgestelde, twijfelachtige en afgekeurde productiedelen worden duidelijk geïdentificeerd in voorraad gehouden.

Art. 8 Externe controle

Art. 8.1 Algemene bepalingen

Art. 8.1.1 De externe controle heeft tot doel de geldigheid van de zelfcontrole van de leverancier na te gaan. De externe controle omvat controlebezoeken aan de productie-eenheid afgelegd door een keurmeester en controleproeven in een controlelaboratorium.

Art. 8.2 Controlebezoeken

- Art. 8.2.1 De controlebezoeken worden onderscheiden in:
- de periodieke controlebezoeken;
 - de bijkomende controlebezoeken, volgens de bepalingen van het toepassingsreglement.
- Art. 8.2.2 De periodieke controlebezoeken hebben in het bijzonder betrekking op:
- de productie-installaties en de beproevingsuitrustingen;
 - de grondstoffen en de producten in de verschillende productiestappen, zoals bepaald in het toepassingsreglement;
 - de organisatie van de zelfcontrole
 - het uitvoeren van metingen en proeven in het kader van de zelfcontrole;
 - de werkboeken en de controleregisters;
 - de evaluatie van de resultaten van de zelfcontrole en de controleproeven;
 - de identificatie en de markering van de producten;
 - de voorraad;
 - in voorkomend geval, de twijfelachtige productiedelen;
 - de bemonstering voor de controleproeven;
 - de toepassing van correctieve maatregelen in het geval van niet-overeenkomstigheid;
- Art. 8.2.3 De bijkomende controlebezoeken kunnen betrekking hebben op:
- de controles die tijdens op het ogenblik van het periodieke controlebezoek niet uitvoerbaar waren;
 - de eventuele controles in het externe laboratorium voor zelfcontrole;
 - eender welke bijkomende controle die door de certificatie-instelling noodzakelijk wordt geacht, bv. in het kader van een ontvangen klacht.
 - de bijkomende controles verricht op verzoek van de leverancier bij het vaststellen van tekortkomingen in de zelfcontrole, die overeenkomstig de bepalingen van het toepassingsreglement, de tussenkomst van de keuringsinstelling vereisen;
 - de bijkomende controles verricht als gevolg van een sanctie betekend door de certificatie-instelling (Art. 15).
- Art. 8.2.4 De controlebezoeken hebben in principe plaats zonder voorafgaande verwittiging van de leverancier. Deze is er dus toe gehouden tijdens de werkuren de vrije toegang tot de Productie-installaties, het laboratorium voor zelfcontrole en de opslagplaatsen te verlenen, alsmede de inzage in de werkboeken en de controleregisters mogelijk te maken.
- Art. 8.2.5 Het aantal periodieke controlebezoeken per jaar wordt aangegeven in het toepassingsreglement. De periodieke controlebezoeken worden oordeelkundig in de tijd gespreid, rekening houdend met Art. 12.4.1.
- Art. 8.2.6 Een afgevaardigde van de certificatie-instelling kan ten allen tijde deelnemen aan de controlebezoeken verricht door de keuringsinstelling. De keuringsbevoegdheid blijft bij de keurmeester berusten. Een auditeur van de instelling die de certificatie-instelling of de keuringsinstelling accrediteert kan ten allen tijde de keurmeester of de afgevaardigde van de certificatie-instelling als waarnemer vergezellen.

Art. 8.3 Controleproeven

- Art. 8.3.1 De controleproeven worden onderscheiden in:
- de periodieke controleproeven, waarvoor de bemonsteringen plaatshebben tijdens de periodieke controlebezoeken;

- de uitzonderlijke controleproeven, waarvoor de bemonsteringen plaatshebben telkens dit door de certificatie-instelling nodig wordt geacht.
- Art. 8.3.2 Het aantal bemonsteringen per jaar voor de periodieke controleproeven wordt aangegeven in het toepassingsreglement.
- Art. 8.3.3 De bemonstering en het transport van de monsters voor de controleproeven geschieden onder toezicht van de keuringsinstelling en door de zorgen van de leverancier of de keuringsinstelling, op kosten van de leverancier.
- Art. 8.3.4 De proefmonsters worden door de keuringsinstelling voorzien van een identificatie.
- Art. 8.3.5 Voor elke proefopdracht stelt de certificatie-instelling of haar gemandateerde een beproevingsborderel op dat alle relevante gegevens betreffende de proef en de proefmonsters bevat, dat verwijst naar de overeenkomst tussen de certificatie-instelling en het controlelaboratorium en door de leverancier voor akkoord is ondertekend. De leverancier kent de proefopdracht voor externe controle toe aan het beproevingslaboratorium middels een bestelbon die op eenduidige wijze verwijst naar het beproevingsborderel.
- Art. 8.3.6 Het beproevingsverslag, wordt verstuurd naar de instelling die het beproevingsborderel heeft opgesteld en die een copie van het verslag overmaakt aan de leverancier. In geen geval worden door het controlelaboratorium de resultaten van de beproevingen medegedeeld aan of wordt het verslag verstuurd naar de leverancier of derden.
- Art. 8.3.7 Het controlelaboratorium is gemachtigd de moeilijkheden die zich eventueel zouden voordoen bij de betaling van een factuur in het kader van onderhavige overeenkomst te melden aan de certificatie-instelling.
- Art. 8.4 Verslaggeving
- Art. 8.4.1 Van ieder controlebezoek wordt ter plaatse door de keurmeester een bezoekverslag in tweevoud opgemaakt, dat volgende informatie bevat:
- de identificatie van de productie-eenheid (naam en identificatienummer);
 - datum en duur van het controlebezoek;
 - aard van de uitgevoerde controles en de gedane vaststellingen,
 - de opmerkingen omtrent de zelfcontrole;
- en in voorkomend geval:
- de bemonsteringen voor de controleproeven;
 - de resultaten en de interpretatie van de resultaten van de proeven;
 - de door de leverancier getroffen schikkingen, om aan een gebrek of tekortkoming te verhelpen;
 - het aantal bijlagen en hun identificatie.
- Art. 8.4.2 De afgevaardigde van de leverancier is gerechtigd op het bezoekverslag zijn eigen opmerkingen te vermelden. Ieder bezoekverslag wordt ondertekend door de keurmeester enerzijds en de afgevaardigde van de leverancier anderzijds.
- Art. 8.4.3 De keuringsinstelling en de leverancier ontvangen elk een ondertekend exemplaar van het bezoekverslag. De keuringsinstelling bezorgt vervolgens een door de directeur van de keuringsinstelling of zijn gevolmachtigde voor gezien getekend afschrift van het bezoekverslag, indien nodig voorzien van commentaar, aan de certificatie-instelling.
- Art. 8.5 Berispingen en voorstellen tot sanctie
- Art. 8.5.1 Een berisping heeft tot doel de aandacht van de leverancier te trekken op een niet-overeenkomstigheid die aanleiding zou kunnen geven tot een sanctie (Art. 15). Zowel de keuringsinstelling als de certificatie-instelling kunnen een berisping betekenen.

- Art. 8.5.2 Elke vaststelling van een belangrijke of herhaalde niet-overeenkomstigheid m.b.t. de technische productspecificaties, de reglementaire bepalingen of de bijzondere bepalingen die opgelegd werden door de certificatie-instelling kan aanleiding geven tot een berisping.
- Art. 8.5.3 Een berisping wordt schriftelijk aan de leverancier betekend. De berisping betekend door de keuringsinstelling wordt ondertekend door de directeur van de keuringsinstelling of zijn gevolmachtigde, en indien nodig van commentaar voorzien. Een afschrift ervan wordt overgemaakt aan de certificatie-instelling.
- Art. 8.5.4 De leverancier is ertoe gehouden de niet-overeenkomstigheid te verantwoorden en desgevallend de nodige correctieve acties voor te stellen om het behoud of de herhaling van de inbreuk of de tekortkoming te vermijden.
- Art. 8.5.5 In geval van onvoldoende verantwoording of het behoud of herhaling van de inbreuk of de tekortkoming, kan de keuringsinstelling de berisping laten vergezellen door een voorstel tot sanctie (Art. 15).

Art. 9 Vergunningsaanvraag

Art. 9.1 Algemene bepalingen

- Art. 9.1.1 De vergunning kan worden aangevraagd door elke fabrikant, importeur of distributeur van de onder Art. 1.1.1 bedoelde producten, op voorwaarde dat de vrager als dusdanig in het Belgisch handelsregister is ingeschreven, of in een gelijkwaardig register in een ander land van de Europese Unie.
- Art. 9.1.2 In afwijking van Art. 9.1.1 kan de vergunning aangevraagd worden door een leverancier die gevestigd is buiten de Europese Unie en die niet ingeschreven is in het Belgisch handelsregister of een gelijkwaardig register in een ander land van de Europese Unie, op voorwaarde dat hij in België of in een ander land van de Europese Unie beschikt over een zaakgelastigde die mede verantwoordelijk is en wel is ingeschreven in dergelijk register.

Art. 9.2 Informatieve aanvraag

- Art. 9.2.1 De leverancier die een vergunning wenst en zich bij de certificatie-instelling heeft kenbaar gemaakt, wordt door de certificatie-instelling uitgenodigd een schriftelijke informatieve aanvraag in te dienen.
- Art. 9.2.2 De certificatie-instelling stelt de aanvrager schriftelijk op de hoogte van de principes van de vergunningsverlening en bezorgt hem ondermeer de volgende documenten:
- een exemplaar van onderhavig reglement voor productcertificatie;
 - een exemplaar van het betreffende toepassingsreglement;
 - een lijst van de van toepassing zijnde normen of normatieve documenten;
 - een typeformulier in tweevoud voor de formele aanvraag;
 - een typeformulier in tweevoud van de verklaring van verbintenis;
 - in het voorkomend geval, typeformulieren in tweevoud voor de samenstelling van een Technisch Dossier.
- Art. 9.2.3 Indien de leverancier het opportuun acht kan hij één of meerdere informatieve bezoeken aanvragen die voorafgaan aan het inleidend bezoek (Art 10.1).

Art. 9.3 Formele aanvraag

- Art. 9.3.1 De vergunning wordt voor elke productie-eenheid en elk product afzonderlijk aangevraagd.
- Art. 9.3.2 De aanvrager stuurt de certificatie-instelling een aanvraagdossier in tweevoud op bestaande uit:

- de formele aanvraag die volgende punten vermeldt:
 - de hoedanigheid van de aanvrager, waaruit blijkt dat hij de vergunning kan aanvragen;
 - de naam en de ligging van de productie-eenheid waarvoor de vergunning wordt aangevraagd;
 - de verwijzing naar de technische productspecificatie waarop de aanvraag betrekking heeft;
 - de naam van een persoon die instaat voor de contacten met de certificatie-instelling;
 - het aantal productiedagen van het product, waarop de aanvraag betrekking heeft, over de periode van het jaar die dit van de aanvraag voorafgaat.
 - de door een bevoegde directieverantwoordelijke ondertekende verklaring van verbintenis;
 - een ontwerp van Technisch Dossier;
 - indien de leverancier beschikt over een gecertificeerd kwaliteitssysteem overeenkomstig de norm NBN-EN-ISO 9001 of NBN-EN-ISO 9002, een kopie van het certificaat.
- Art. 9.3.3 Door het indienen van zijn formele aanvraag gaan de aanvrager de verbintenis aan:
- zich aan de bepalingen van dit reglement voor productcertificatie te onderwerpen;
 - alle maatregelen te treffen, opdat de overeenkomstigheid van elk onder het YYYY-merk geleverde product gewaarborgd zou zijn;
 - behoudens de in Art. 12.1 voorziene uitzonderingen, de gehele productie van het betreffende product steeds onder het YYYY-merk te produceren en op de Belgische markt te brengen.
- Art. 9.4 Ontvankelijkheid van de formele aanvraag.
- Art. 9.4.1 De certificatie-instelling bevestigt aan de aanvrager de ontvankelijkheid van de formele aanvraag van zodra het aanvraagdossier volledig is en toelaat te beoordelen of de leverancier in aanmerking komt om een vergunning aan te vragen en aan de financiële verplichtingen is voldaan.
- Art. 10 Inleidend bezoek en toelatingsperiode**
- Art. 10.1 Inleidend bezoek
- Art.10.1.1 Op de datum overeengekomen tussen de aanvrager en de keuringsinstelling voert deze een inleidend bezoek uit dat betrekking heeft op:
- de overeenkomstigheid van de organisatie van de zelfcontrole met de reglementaire bepalingen.
 - de overeenkomstigheid van de Productie-installaties met de reglementaire bepalingen en het Technisch Dossier;
 - de overeenkomstigheid van het product.
- Art. 10.2 Toelatingsperiode
- Art. 10.2.1 De toelatingsperiode dient om het vermogen van de aanvrager aan te tonen voortdurend de overeenkomstigheid van het product te waarborgen.
- Art. 10.2.2 De toelatingsperiode vangt aan op datum van het inleidend bezoek, mits gunstig advies van de keuringsinstelling.
- Art. 10.2.3 De duur van de toelatingsperiode wordt bepaald in het toepassingsreglement.
- Art. 10.2.4 Tijdens de toelatingsperiode wordt door de aanvrager de definitieve versie van het Technisch Dossier opgesteld, waarvan een gewaarmerkt exemplaar, aan de certificatie-instelling wordt overgemaakt.
- Art. 10.3 Zelfcontrole tijdens de toelatingsperiode
- Art. 10.3.1 Tijdens de toelatingsperiode wordt de zelfcontrole zoals bepaald in Art. 5 toegepast. In het toepassingsreglement

worden eventuele bijzonderheden m.b.t. de zelfcontrole tijdens de toelatingsperiode aangegeven.

Art. 10.4 Productidentificatie en voorraadbeheer tijdens de toelatingsperiode

Art. 10.4.1 De productidentificatie tijdens de toelatingsperiode geschiedt op de zelfde manier als tijdens de vergunningsperiode, met uitzondering van het aanbrengen van het certificatielogo.

Art. 10.4.2 Het voorraadbeheer tijdens de toelatingsperiode geschiedt op dezelfde manier als tijdens de vergunningsperiode.

Art. 10.5 Externe controle tijdens de toelatingsperiode

Art. 10.5.1 Tijdens de toelatingsperiode wordt minstens de externe controle zoals bepaald in Art. 8 toegepast. In het toepassingsreglement worden eventuele bijzonderheden m.b.t. de externe controle tijdens de toelatingsperiode aangegeven.

Art. 10.6 Afsluiting van het toelatingsdossier

Art. 10.6.1 Indien de toelatingsperiode niet kan worden afgesloten na de termijn voorzien in het toepassingsreglement, wordt de aanvrager schriftelijk door de certificatie-instelling verwittigd van de afsluiting van zijn aanvraagdossier. De aanvrager kan hierna desgewenst een nieuwe aanvraag indienen.

Art. 10.6.2 De aanvrager kan op elk moment schriftelijk afzien van zijn aanvraag. De certificatie-instelling bevestigt dan schriftelijk de afsluiting van zijn aanvraagdossier.

Art. 10.7 Verlenging en beëindiging van de toelatingsperiode

Art. 10.7.1 Indien de aanvrager tijdens de toelatingsperiode voor bijzondere moeilijkheden komt te staan, is de certificatie-instelling gerechtigd om op advies van de keuringsinstelling de duur van de toelatingsperiode uitzonderlijk te verlengen. Een dergelijke verlenging kan ook op gemotiveerd verzoek van de aanvrager en mits gunstig advies van de keuringsinstelling toegekend worden.

Art. 10.7.2 De toelatingsperiode wordt beëindigd door ofwel:
- de verlening van de vergunning;
- de weigering van de vergunning;
- de afsluiting van het aanvraagdossier door de aanvrager of door de certificatie-instelling.

Art. 10.8 Controleverapporten

Art.10.8.1 Na het inleidend bezoek en bij het beëindigen van de toelatingsperiode, wordt door de keuringsinstelling een controleverlag respectievelijk van het inleidend bezoek en van de toelatingsperiode opgemaakt. Het controleverlag omvat alle relevante opmerkingen die een beoordeling van de organisatie van de zelfcontrole van de leverancier en de overeenkomstigheid van de producten mogelijk maken.

Art. 10.8.2 Het controleverlag, ondertekend door de directeur van de keuringsinstelling of door zijn gevolmachtigde, wordt overgemaakt aan de certificatie-instelling.

Art. 11 Vergunning en certificaat

Art. 11.1 Voorwaarden voor de vergunningsverlening

Art. 11.1.1 De certificatie-instelling verleent de vergunning van zodra op basis van de controleverlagen is gebleken dat de overeenkomstigheid van het product in voldoende mate gewaarborgd is en nadat werd vastgesteld dat aan alle eisen

van technische, administratieve en financiële aard werd voldaan.

Art. 11.2 Draagwijdte van de vergunning

Art. 11.2.1 Iedere vergunning wordt verleend per product en productie-eenheid. De draagwijdte van de vergunning kan worden beperkt tot een geheel van kenmerken van het product, zoals bepaald in het toepassingsreglement.

Art. 11.2.2 Door het verlenen van de vergunning verklaart de certificatie-instelling, dat de overeenkomstigheid van het gecertificeerde product regelmatig wordt nagegaan op basis van de periodieke controle van de zelfcontrole van de vergunninghouder door een derde partij.

Art. 11.2.3 Door het verlenen van de vergunning erkent de certificatie-instelling dat er voldoende mate van vertrouwen bestaat dat de vergunninghouder in staat is, op basis van zijn zelfcontrole, de overeenkomstigheid van zijn product te waarborgen.

Art. 11.2.4 Door het aanbrengen van het certificatielogo volgens de bepalingen van Art. 6.2, waarborgt de vergunninghouder dat het product overeenkomstig is en verbindt hij er zich toe alle maatregelen te treffen opdat dit doorlopend het geval zou zijn.

Art. 11.2.5 Het aanbrengen van het certificatielogo ontslaat de vergunninghouder niet van zijn verantwoordelijkheden en vervangt deze niet door die van de certificatie-instelling, keuringsinstelling of enige ander bij de certificatie betrokken instantie.

Art. 11.3 Weigering van de vergunningsverlening

Art. 11.3.1 Ingeval van weigering van de vergunning wordt deze weigering, met motivering, schriftelijk door de certificatie-instelling aan de aanvrager betekend.

Art. 11.4 Geldigheidsduur van de vergunning

Art. 11.4.1 De vergunning gaat in op de dag van de toekenning van de vergunning en eindigt drie jaar later.

Art. 11.4.2 Behoudens een schriftelijke verzaking door de vergunninghouder drie maanden voor de afloop van deze tijdspanne, wordt de vergunning stilzwijgend verlengd voor een nieuwe periode van 3 jaar.

Art. 11.4.3 De geldigheid van de vergunning kan worden opgeschort:
- op gemotiveerde aanvraag van de vergunninghouder (Art. 11.7);
- door de certificatie-instelling als gevolg van een sanctie (Art. 15); in dit geval wordt de maximale duur van de opschorting bepaald in het toepassingsreglement.

Art. 11.4.4 De geldigheid van de vergunning neemt voorts een einde door:

- de intrekking van de vergunning door de certificatie-instelling bij verzaking door de vergunninghouder (Art. 11.7), bij stopzetting van de productie (Art. 12.4) of als gevolg van een sanctie (Art. 15);
- de opheffing van het certificatiesysteem voor het betreffende product.

Art. 11.4.5 De opschorting of het einde van de geldigheidsduur van de vergunning wordt schriftelijk door de certificatie-instelling aan de vergunninghouder betekend.

Art. 11.5 Wijziging van de vergunning

Art. 11.5.1 Indien de vergunninghouder de gecertificeerde productie wenst te beperken, uit te breiden of te veranderen, stelt hij de certificatie-instelling hiervan voorafgaandelijk schriftelijk in kennis.

Art. 11.5.2 Bij een uitbreiding of een al dan niet tijdelijke wijziging van de gecertificeerde productie toont de vergunninghouder door zelfcontrole aan, dat de gewijzigde of de bijkomende producten overeenkomstig zijn.

Art. 11.5.3 De certificatie-instelling is gerechtigd de vergunninghouder het doorlopen van een toelatingsperiode op te leggen tijdens dewelke gewijzigde of bijkomende productiedelen worden geproduceerd.

Art. 11.6 Certificaat

Art. 11.6.1 Bij de verlening en de verlenging van de vergunning wordt aan de vergunninghouder per productie-eenheid en per product een certificaat van overeenkomstigheid uitgereikt.

Art. 11.6.2 Zodra de overeenkomstigheid van gewijzigde of bijkomende productiedelen is aangetoond of zodra de beperking van de gecertificeerde productie is kenbaar gemaakt (Art. 11.5), actualiseert de certificatie-instelling het certificaat.

Art. 11.6.3 Het certificaat vermeldt minstens:

- de identiteit van de certificatie-instelling;
- de identiteit en de maatschappelijke zetel van de vergunninghouder;
- het identificatienummer en vestigingsplaats van de productie-eenheid;
- de technische productspecificatie waarmee de overeenkomstigheid wordt gecertificeerd;
- het nummer van de vergunning;
- de datum van de verlening van de vergunning;
- de draagwijdte van de vergunning;
- de datum van het einde van de geldigheid van het certificaat.

Het certificaat omschrijft de gecertificeerde productie overeenkomstig de aanwijzingen van het toepassingsreglement.

Art. 11.6.4 De vergunningshouder mag slechts afschriften van het volledige certificaat verspreiden.

Art. 11.6.5 De vergunninghouder is ertoe gehouden elke rechtstreekse afnemer van het gecertificeerde product op diens eenvoudig verzoek gratis een volledig afschrift te bezorgen van het certificaat.

Art. 11.7 Opschorting en verzaking door de vergunninghouder

Art. 11.7.1 De vergunninghouder kan een opschorting vragen van zijn vergunning, of aan de vergunning verzaken.

Art. 11.7.2 De opschorting van en de verzaking aan de vergunning kunnen betrekking hebben op een gedeelte of op het geheel van de gecertificeerde productie.

Art. 11.7.3 De opschorting van de vergunning wordt schriftelijk en met motivatie aangevraagd, met opgave van de gewenste duur van de opschorting, alsmede een gemotiveerde aanduiding betreffende de tijd die nodig is voor de liquidatie van de voorraad gecertificeerde producten.

Art. 11.7.4 De certificatie-instelling kent de opschorting al dan niet toe vanaf een bepaalde datum en voor een welbepaalde duur, die de maximale duur beschreven in het toepassingsreglement niet overschrijft.

Art. 11.7.5 De vergunninghouder brengt de certificatie-instelling met een aangetekend schrijven op de hoogte van de verzaking, mits een vooropzeg van drie maanden. De brief bevat een gemotiveerde aanduiding betreffende de tijd die nodig is voor de liquidatie van de voorraad gecertificeerde producten, waarop de certificatie-instelling de datum bepaalt waarop de vergunning wordt ingetrokken.

Art. 11.7.6 De certificatie-instelling betekent schriftelijk aan de vergunningshouder de gevraagde intrekking en de datum waarop deze van kracht wordt.

Art. 11.8 Wijziging van de technische productspecificaties en de reglementen

Art. 11.8.1 De certificatie-instelling stelt de vergunninghouder onmiddellijk in kennis van elke wijziging van de technische productspecificatie en van de reglementen waarvan zijzelf in kennis werd gesteld en die betrekking hebben op de certificatie van het product, met vermelding van de periode waarover de vergunninghouder beschikt om zich aan de gewijzigde voorschriften aan te passen.

Art. 11.8.2 De certificatie-instelling stelt de keuringsinstellingen en de controlelaboratoria onmiddellijk in kennis van elke wijziging van de technische productspecificaties en reglementen waarvan zij zelf in kennis werd gesteld en die betrekking hebben op de controles en controleproeven en die hen aanbelangen, met vermelding van het tijdstip waarop de wijzigingen in voege treden.

Art. 11.9 Lijst van vergunninghouders

Art. 11.9.1 De certificatie-instelling publiceert en verspreidt periodiek, en minstens éénmaal per 6 maanden, een actueel gehouden lijst van de vergunninghouders. Deze lijst wordt minstens overgemaakt aan alle vergunninghouders en is voor derden op eenvoudig verzoek verkrijgbaar bij de certificatie-instelling.

Art. 11.9.2 De lijst vermeldt naast de vergunningshouders, de ingangsdatum van intrekkingen die ingegaan zijn in de periode voorafgaand aan de publicatie, alsmede de ingangsdatum en de duur van de opschortingen die van kracht zijn geweest in de periode voorafgaand aan de publicatie of die van kracht zijn. De sanctionele (Art. 15) of vrijwillige (Art. 11.7) aard van de opschortingen en intrekkingen wordt duidelijk aangegeven.

Art. 12 Vergunningsperiode

Art. 12.1 Vrijgestelde productiedelen waarop het merk niet van toepassing is

Art. 12.1.1 Zijn steeds vrijgesteld van de vervaardiging en de levering onder het merk:

- de productiedelen waarvan de kenmerken zich op ondubbelzinnige en voor de afnemer herkenbare wijze onderscheiden van deze die in de technische productspecificatie worden bepaald;
- de productiedelen waarvan de vergunninghouder bewijst dat de technische eisen opgelegd door de afnemer onverenigbaar zijn met de technische productspecificatie.

Art. 12.1.2 De productiedelen bestemd voor een andere dan de Belgische markt en die daartoe worden geleverd onder een niet-Belgisch certificaat kunnen worden vrijgesteld van de vervaardiging en de levering onder het merk.

Art. 12.1.3 De productiedelen, die zich onderscheiden door één of meerdere gemeenschappelijke kenmerken, en die het voorwerp uitmaken van een bijzondere aanvraag tot vrijstelling door de leverancier bij de certificatie-instelling, kunnen ook worden vrijgesteld van vervaardiging onder het merk.

Deze vrijstellingen vereisen het voorafgaand akkoord van de certificatie-instelling. De gronden voor de vrijstelling dienen door de certificatie-instelling te kunnen worden gecontroleerd. Dergelijke vrijstelling kan door de certificatie-instelling geweigerd worden op basis van technische gronden of om de geloofwaardigheid van het merk te kunnen blijven waarborgen.

Art. 12.1.4 Elk vrijgesteld productiedeel dient het voorwerp uit te maken van een zelfcontrole, waarvan de resultaten geregistreerd worden, naspeurbaar zijn, en toegankelijk zijn voor de certificatie-instelling.

- Art. 12.1.5 De vrijgestelde productiedelen dienen zoals de productie waarop de vergunning van toepassing is te worden ingeschreven in de productiestaat. Ze dienen zowel op de producten als in de productiestaat op een door het certificatie-instelling goedgekeurde wijze geïdentificeerd te worden.
- Art. 12.1.6 De vrijgestelde productiedelen dienen afzonderlijk en duidelijk afgebakend op voorraad te worden gehouden. Er moeten sluitende instructies zijn ten aanzien van het verantwoordelijke personeel die elke vergissing bij het laden van niet-gecertificeerde en gecertificeerde producten uitsluit.
- Art. 12.1.7 De identificatie van de vrijgestelde producten en de bijhorende leveringsdocumenten zijn in overeenstemming met de bepalingen van het toepassingsreglement.

Art. 12.2 **Interne controle, goedkeuring of afkeuring.**

- Art. 12.2.1 De twijfelachtige productiedelen zijn deze waarvan de vergunninghouder geen zekerheid heeft omtrent hun overeenkomstigheid. De twijfelachtige productiedelen worden onderworpen aan een aanvullend onderzoek, desgevallend met de certificatie-instelling. De vergunninghouder gaat na dit aanvullend onderzoek over tot goed- of afkeuring.
- Art. 12.2.2 De productiedelen die na de laatste productiestap niet overeenkomstig zijn, worden door de vergunninghouder afgekeurd.
- Art. 12.2.3 De afgekeurde productiedelen worden ingeschreven in de productiestaat op een wijze die de naspeurbaarheid waarborgt. Elke identificatie van een afgekeurd product draagt een duidelijk en onuitwisbaar merkteken ten bewijze van de afkeuring.

Art. 12.3 **Levering tijdens de vergunningsperiode**

- Art. 12.3.1 Op het ogenblik van de levering moet er voldoende vermoeden bestaan omtrent de overeenkomstigheid van de geleverde producten. Desgevallend omvat het toepassingsreglement bijzondere bepalingen betreffende het tijdstip van levering.
- Art. 12.3.2 Elke leveringsbon van het gecertificeerde product vermeldt de hoeveelheid en de identificatie van het geleverde product, en is in overeenstemming met de bepalingen van het reglement voor het gebruik van het certificatielogo.
- Art. 12.3.3 De afgekeurde producten mogen onder geen enkele voorwaarde geleverd worden onder het merk.
- Art. 12.3.4 De naspeurbaarheid van de bestemming van de afgekeurde producten moet door de geëigende registraties gewaarborgd worden. Bij eventuele levering van afgekeurde productiedelen worden de volgende bepalingen in acht genomen:
- de levering geschiedt volgens het oordeel en onder de volledige en uitsluitende verantwoordelijkheid van de vergunninghouder;
 - de leveringsbon van de afgekeurde producten bevat een ontegensprekelijke vermelding van de afkeuring.
- Art. 12.3.5 Indien de vergunninghouder na levering de niet-overeenkomstigheid van de geleverde producten vaststelt, stelt hij de afnemer zowel als de certificatie-instelling hiervan ogenblikkelijk schriftelijk in kennis, met vermelding van de redenen van niet-overeenkomstigheid. De kennisgeving aan de afnemer moet door de certificatie-instelling controleerbaar zijn en de certificatie-instelling is gerechtigd de inhoud van de kennisgeving te laten wijzigen.

Art. 12.4 **Wijziging van de productie**

- Art. 12.4.1 Indien productie onregelmatig is of tijdelijk is onderbroken, of indien het aantal productieperioden kleiner is dan het aantal periodieke controlebezoeken vastgelegd in het toepassingsreglement, is de vergunninghouder ertoe gehouden de certificatie-instelling in te lichten over elke productieperiode of onderbreking, zodanig dat de controlebezoeken hierop kunnen worden afgestemd.
- Art. 12.4.2 De certificatie-instelling is gerechtigd overeenkomstig de bepalingen van het toepassingsreglement de nodige maatregelen te nemen opdat het vertrouwen in de overeenkomstigheid van het product zou behouden blijven na een onderbreking van de productie.
- Art. 12.4.3 De vergunninghouder brengt de certificatie-instelling met een aangetekend schrijven op de hoogte van de definitieve stopzetting van een productie. De stopzetting van de productie wordt door de certificatie-instelling behandeld als een verzaking door de vergunninghouder(Art. 11.7).

Art. 13 Financieel stelsel

Art. 13.1 Financieel reglement

- Art. 13.1.1 De regels van het financieel stelsel dat van toepassing is op de certificatie, met inbegrip van de geldende tarieven, worden bepaald in het financieel reglement, dat integraal deel uitmaakt van het reglement voor productcertificatie.
- Art. 13.1.2 Het financieel reglement bepaalt tevens de maatregelen die de certificatie-instelling gerechtigd is te nemen indien de vergunninghouder nalaat zijn financiële verplichtingen na te komen.
- Art. 13.1.3 Het financieel reglement bepaald het maximaal bedrag van een boete (Art. 15.1.7).

Art. 14 Klachten

Art. 14.1 Klachten m.b.t. het gecertificeerde product

- Art. 14.1.1 Indien bij de certificatie-instelling een schriftelijke klacht wordt ingediend m.b.t. het gecertificeerde product, beoordeelt ze de ontvankelijkheid ervan. Als de klacht ontvankelijk is, onderzoekt de certificatie-instelling de gegrondheid van de klacht. De certificatie-instelling is gerechtigd een onderzoek te voeren of te laten voeren in de productie-eenheid aangaande de gemelde tekortkomingen of inbreuken. Dit onderzoek kan uitgebreid worden tot buiten de productie-eenheid, zonodig na het verkrijgen van de nodige toelatingen van derden.
- Art. 14.1.2 De certificatie-instelling stelt de indiener van de klacht en de vergunninghouder schriftelijk in kennis van de ontvankelijkheid en de gegrondheid van de klacht en stelt hen nadien in kennis van de resultaten van het onderzoek.
- Art. 14.1.3 De certificatie-instelling kan naar aanleiding van een gegronde klacht een sanctie betekenen aan de vergunninghouder, vergezeld van diverse maatregelen, overeenkomstig de bepalingen van Art. 15.
- Art. 14.1.4 Als blijkt dat een klacht gegrond is, verhaalt de certificatie-instelling de kosten van de behandeling van de klacht op de vergunninghouder. In het tegenovergestelde geval kan de certificatie-instelling de kosten verhalen op de indiener van de klacht.

Art. 14.2 Bescherming van het merk

- Art. 14.2.1 Indien bij de certificatie-instelling een schriftelijke klacht wordt ingediend die betrekking heeft op het misbruik van het merk of op een onrechtmatige verwijzing naar de technische productspecificatie waarvoor de certificatie van toepassing is, beoordeelt de certificatie-instelling de

ontvankelijkheid van de klacht. Indien de klacht ontvankelijk is, neemt de certificatie-instelling, binnen de haar volgens Art. 2.1.1 toebedeelde machtiging, de nodige stappen.

Art. 15 Sancties

Art. 15.1 Algemene bepalingen

Art. 15.1.1 De certificatie-instelling is gerechtigd sancties te betekenen en alle nodige maatregelen te nemen bij vaststelling van een inbreuk of tekortkoming op

- de technische productspecificatie
- de reglementaire bepalingen
- bijzondere schikkingen getroffen door de certificatie-instelling in het kader van de certificatie

Art. 15.1.2 Een sanctie kan betrekking hebben op een gedeelte of op het geheel van de gecertificeerde productie. Ze kan worden vergezeld van de verscherping van de zelfcontrole of de externe controle, en van diverse maatregelen die voor de vergunninghouder een verplicht karakter hebben. Deze wordt ertoe aangemaand alle nodige correctieve acties te ondernemen om het behoud of de herhaling van de inbreuk of de tekortkoming te vermijden.

Art. 15.1.3 Volgens de ernst van de inbreuk of de tekortkoming worden de volgende sancties onderscheiden:

- WAARSCHUWING: de vergunninghouder wordt er voor gewaarschuwd dat het voortduren of de herhaling van de inbreuk of de tekortkoming gedurende een bepaalde periode twijfel doet ontstaan omtrent het vermogen van de fabrikant de overeenkomstigheid van zijn product doorlopend te waarborgen en aanleiding kan geven tot een zwaardere sanctie;
- OPSCHORTING VAN AUTONOME LEVERING: de vergunninghouder mag de betreffende productiedelen niet meer leveren onder het merk zonder de voorafgaande toelating van de certificatie-instelling. De zelfcontrole en de externe controle worden onverminderd verder gezet;
- OPSCHORTING VAN DE VERGUNNING: de vergunninghouder mag de betreffende productiedelen gedurende een welbepaalde periode niet meer leveren onder het merk. De zelfcontrole en de externe controle worden onverminderd verder gezet;
- GEDEELTELIJKE INTREKKING VAN DE VERGUNNING : de vergunninghouder mag de betreffende productiedelen niet meer leveren onder het merk. De externe controle m.b.t. de betreffende productiedelen wordt gestaakt;
- INTREKKING VAN DE VERGUNNING : de vergunninghouder mag het product niet meer leveren onder het merk. De externe controle wordt gestaakt, met uitzondering van een bezoek dat plaatsheeft in de loop van de drie maanden die volgen op de intrekking, met als doel de stand van de voorraad na te gaan.

Art. 15.1.4 De opschorting van autonome levering wordt uitgesproken voor een onbepaalde tijd. Ze kan slechts worden opgeheven vanaf het moment dat er opnieuw een voldoende mate van vertrouwen bestaat dat de vergunninghouder bij machte is de overeenkomstigheid van zijn product te waarborgen.

Art. 15.1.5 De opschorting van de vergunning wordt uitgesproken voor een bepaalde periode, die indien nodig kan worden verlengd. De maximale duur van een opschorting wordt bepaald in het toepassingsreglement.

Art. 15.1.6 De intrekking van de vergunning is definitief. De leverancier kan slechts een formele aanvraag indienen voor

- een nieuwe vergunning na een periode die minstens gelijk is aan de maximale duur van een opschorting.
- Art. 15.1.7 Onafhankelijk van de hoger vermelde sancties, is de certificatie-instelling gerechtigd aan de vergunninghouder een boete op te leggen, waarvan het maximaal bedrag is vastgelegd in het financieel reglement.
- Art. 15.1.8 Een waarschuwing, een opschorting van autonome levering en een boete zijn aangelegenheden die slechts de vergunninghouder en de certificatie-instelling aangaan, en nooit aan derden worden kenbaar gemaakt. Deze sancties worden schriftelijk betekend.
- Art. 15.1.9 De sancties worden per aangetekend schrijven aan de vergunninghouder betekend, na de vergunninghouder op het door hem gelopen risico gewezen te hebben en niet zonder de hem de kans te hebben gegeven de elementen te zijner verdediging kenbaar te maken.
- Art. 15.2 Bijzondere bepalingen
- Art. 15.2.1 Voor elke inbreuk of tekortkoming bepaalt de certificatie-instelling, in functie van de reglementaire bepalingen, de vaststellingen van de keuringsinstelling, de opmerkingen en ook van de door haar opgebouwde jurisprudentie, de wenselijkheid om een sanctie te betekenen, en bepaalt desgevallend ook het niveau van de sanctie, de duur, de eventuele vergezellende maatregelen en heft indien nodig een boete.
- Art. 15.2.2 Kunnen in het bijzonder aanleiding geven tot een waarschuwing :
- het niet respecteren van de aard en de frequenties van de controles opgelegd in het kader van de zelfcontrole;
 - het ontbreken van correctieve acties als de resultaten van de zelfcontrole niet-overeenkomstig zijn;
 - het gebruik van niet-overeenkomstige grondstoffen of het verstrekken van verkeerde inlichtingen omtrent de gebruikte grondstoffen;
 - elke tekortkoming van het personeel, van de productie-uitrusting of van de zelfcontrole;
 - de levering van niet vrijgestelde productiedelen buiten het merk;
 - het in voorraad houden of de levering van productiedelen die niet op de productiestaat werden ingeschreven;
 - de levering van twijfelachtige productiedelen zonder dat hun overeenkomstigheid werd nagegaan en hun levering werd toegelaten op basis van een onderzoek volgens de bepaling van het toepassingsreglement;
 - het verstrekken van verkeerde inlichtingen over de geproduceerde hoeveelheden.
- Art. 15.2.3 Kan in het bijzonder aanleiding geven tot een opschorting van de autonome levering, de levering van gecertificeerde productiedelen waarvan de niet-overeenkomstigheid wordt vastgesteld na de levering.
- Art 15.2.4 Kunnen in het bijzonder aanleiding geven tot een opschorting van de vergunning:
- de levering onder het merk van productiedelen waarvan de niet-overeenkomstigheid bij de vergunninghouder bekend moest zijn;
 - het niet in acht nemen van de maatregelen opgelegd in het geval dat de resultaten van de zelfcontrole niet voldoen aan de technische productspecificaties of aan de reglementaire bepalingen.
- Art. 15.2.5 Geven in het bijzonder aanleiding tot intrekking van de vergunning:
- elke vrijwillige handeling uitgevoerd om de niet-overeenkomstigheid van productiedelen te verhelen;
 - de levering van productiedelen onder het merk tijdens de periode dat de opschorting van kracht is of levering van productiedelen zonder de toelating van de certificatie-instelling tijdens de periode dat de opschorting van de autonome levering van kracht is.

Art. 15.2.6 Het negeren van een verplichting die voortvloeit uit een sanctie of de vaststelling, tijdens de looptijd van de een sanctie, van dezelfde inbreuk of tekortkoming, of van een tweede inbreuk of tekortkoming die eveneens een sanctie tot gevolg heeft, kunnen aanleiding geven tot een verzwaring van de sanctie.

Art. 16 Gehoor, beroep en hoger beroep

Art. 16.1 Gehoor

Art. 16.1.1 De vergunninghouder die het oneens is met een beslissing genomen door of een sanctie betekend door de certificatie-instelling heeft het recht gehoord te worden door de certificatie-instelling.

Art. 16.1.2 De vraag om gehoord te worden wordt schriftelijk ingediend.

Art. 16.1.3 De door de certificatie-instelling genomen beslissingen en de betekende sancties worden door een vraag tot gehoor niet opgeschort.

Art. 16.2 Beroep

Art. 16.2.1 De vergunninghouder die het oneens is met een beslissing van de certificatie-instelling m.b.t. de sanctionele opschorting of intrekking van zijn vergunning heeft het recht beroep aan te tekenen tegen deze beslissing bij het beroepscomité opgericht in de schoot van de certificatie-instelling.

Art. 16.2.2 De aantekening van beroep geschiedt per aangetekend schrijven binnen de tien werkdagen na de betekening van de betreffende sanctie.

Art. 16.2.3 Een sanctionele opschorting of intrekking van de vergunning wordt door een aantekening van beroep niet opgeschort.

Art. 16.3 Hoger beroep

Art. 16.3.1 Tegen een beslissing van het beroepscomité van de certificatie-instelling is beroep mogelijk door de vergunningshouder met betrekking tot de vorm en de gevolgde procedure bij het (Comité van het Merk)(Directiecomité van de BUTgb), indien de indiener van het beroep van oordeel is dat bij het nemen van de beslissing vorm- en/of procedurefouten zijn gemaakt.

In hoger beroep wordt enkel uitspraak gedaan aangaande de hiervoor genoemde fouten.

Art. 17 Geschillen

Art. 17.1 Beslechting van geschillen

Art. 17.1.1 De aanvrager of de vergunninghouder, enerzijds, en de certificatie-instelling anderzijds, verbinden zich ertoe elk geschil dat zou kunnen ontstaan in verband met de uitvoering of de interpretatie van de reglementaire bepalingen, te laten beslechten door een institutioneel scheidsgerecht. De procedure verloopt overeenkomstig het reglement van CEPINA. Het Belgisch recht is van toepassing. De plaats van het scheidsgerecht is Brussel. De voertaal voor het scheidsgerecht is de taal waarin de vergunning is aangevraagd. Het scheidsgerecht heeft plaats in eerste en laatste aanleg.