



---

# **Regeln der SAS zur Akkreditierung im Zusammenhang mit einer Notifizierung – Bezeichnung der Konformitätsbewertungsstellen (KBS)**

---

**Dokument Nr. 729.dw**

## Inhaltsverzeichnis

|                                                                                                                                                                                                       |           |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|
| <b>Einführung .....</b>                                                                                                                                                                               | <b>3</b>  |
| <b>Vereinfachte Definitionen .....</b>                                                                                                                                                                | <b>4</b>  |
| <b>A. Harmonisierte Normen, auf die sich die Module des Neuen und Globalen Konzepts beziehen .....</b>                                                                                                | <b>7</b>  |
| <b>B. Auslegung harmonisierter Normen für die Anwendung von Konformitätsbewertungsprozeduren entsprechend den ausgewählten Modulen .....</b>                                                          | <b>8</b>  |
| <b>1. Akkreditierungen von KBS entsprechend Modul H (ISO/IEC 17021-1) .....</b>                                                                                                                       | <b>8</b>  |
| 1.1 Allgemeine Anforderungen .....                                                                                                                                                                    | 8         |
| 1.2 Technische Anforderungen .....                                                                                                                                                                    | 8         |
| 1.3 Spezifische technische Aufgaben .....                                                                                                                                                             | 9         |
| 1.4 Spezifische Kriterien für die Mitarbeitenden/Auditoren .....                                                                                                                                      | 9         |
| 1.5 Gremien, die mit der Zertifizierungsstelle verbunden oder dieser übergeordnet sind (z. B. Ausschüsse zur Sicherung der Unparteilichkeit [ISO/IEC 17021-1 Klausel 5.2]) .....                      | 10        |
| <b>2. Vergabe an Subunternehmer durch notifizierte/benannte Stellen (Blue Guide) .....</b>                                                                                                            | <b>10</b> |
| <b>3. Anwendung zwingender oder informativer EA-Regeln (EA-Dokument 2/17 M) und untergeordneter europäischer Rechtsgrundlagen (Verordnung (EG) Nr. 765/2008 / Entscheidung Nr. 768/2008/EC) .....</b> | <b>11</b> |
| <b>C. Anwendung im Akkreditierungskontext .....</b>                                                                                                                                                   | <b>13</b> |
| 1. Zuständigkeiten .....                                                                                                                                                                              | 13        |
| 2. Zusammenarbeit mit den Behörden .....                                                                                                                                                              | 13        |
| 3. Seitens internationaler Dachorganisationen für die Akkreditierung, Behörden und der Kommission erstellte Dokumente .....                                                                           | 13        |
| 4. Definition und Veröffentlichung akkreditierter Geltungsbereiche .....                                                                                                                              | 14        |
| 5. Dokumentation .....                                                                                                                                                                                | 14        |
| 6. Planung der Begutachtungen (Stichprobe) .....                                                                                                                                                      | 14        |
| 7. Notifizierungsschritte .....                                                                                                                                                                       | 16        |
| 8. SAS-Kommunikation in technischen Bereichen .....                                                                                                                                                   | 17        |
| <b>D. Änderungen der ehemaligen Version Ausgabe 09 dieses Dokuments .....</b>                                                                                                                         | <b>17</b> |

## Einführung

Eine Akkreditierung dient der formellen Anerkennung der Zuständigkeit für die Durchführung bestimmter Konformitätsbewertungen gemäss relevanten internationalen Normen. Akkreditierung ist das international anerkannte Instrument zur Vertrauensbildung. In der Schweiz basiert die Akkreditierung von Konformitätsbewertungsstellen (KBS) formell auf der Akkreditierungs- und Bezeichnungsverordnung (AkkBV) SR 946.512 und inhaltlich auf den in der Anlage dieser Verordnung aufgeführten Normen.

Die Akkreditierung bestätigt, dass eine Konformitätsbewertungsstelle die Kompetenz zur Ausführung einer Reihe eindeutig definierter Dienstleistungen besitzt. Kompetenz beinhaltet professionelle Fertigkeiten und Managementkenntnisse. Akkreditierte Stellen wenden ein Qualitätsmanagementsystem an und gewährleisten auf diese Weise die Qualität ihrer täglichen Dienstleistungen. Aus diesem Grund geniessen die Berichte und Zertifikate akkreditierter KBS eine hohe Glaubwürdigkeit.

Der Hauptzweck der Akkreditierung ist es, den zuständigen Behörden Vertrauen zu geben in:

- 1) die Kompetenz, Unparteilichkeit, Unabhängigkeit und konsistente Arbeitsweise der Konformitätsbewertungsstelle zur Erfüllung der Aufgaben, für die sie notifiziert ist;
- 2) die korrekte Erfüllung der in den jeweiligen rechtlichen Grundlagen festgelegten Anforderungen im Geltungsbereich der Akkreditierung durch die Konformitätsbewertungsstelle.

Laut der AkkBV erteilt die Schweizerische Akkreditierungsstelle SAS eine Akkreditierung nach einer positiven Begutachtung. Sofern sich internationale Bezeichnungsvereinbarungen auf Akkreditierungen beziehen, rechtfertigt eine Akkreditierung entsprechend der AkkBV die Annahme, dass die Anforderungen für die Bezeichnung des jeweiligen Tätigkeitfelds erfüllt sind. Betrifft die Akkreditierung gesetzlich geregelte Prozeduren, wendet sich die SAS an die zuständigen öffentlichen Behörden.

Laut der AkkBV ist die in dem Bereich zuständige Bundesbehörde die Bezeichnungsbehörde. Bezieht sich die Kompetenz der Stelle auf die Akkreditierung, so handelt die Bezeichnungsbehörde in Übereinstimmung mit der SAS.

Neben den gesetzlichen Vorschriften im Zusammenhang mit dem Neuen und Globalen Konzept der EU existieren rein nationale Vorschriften und Beschlüsse, die in einigen Fällen nur auf nationaler Ebene relevant sind. Die in diesem Dokument aufgeführten Kriterien sind demzufolge prinzipiell in allen Bereichen gültig, in denen sich die Akkreditierung auf gesetzlich geregelte Konformitätsbewertungsprozeduren bezieht, sofern sie nicht durch spezifische Vorschriften ersetzt werden.

In den Bereichen, die dem Abkommen über gegenseitige Anerkennung (Mutual Recognition Agreement „MRA“ - SR 0.946.526.81) mit der Europäischen Gemeinschaft unterliegen, können akkreditierte KBS eine Notifizierung für einen spezifischen Bereich seitens der zuständigen Behörden erwirken. In diesem Fall werden die Regeln und nationalen Verordnungen als den Richtlinien der Kommission gleichwertig anerkannt und es gelten die entsprechenden spezifischen Regeln der EA. In der Schweiz hat das national rechtliche Rahmenwerk Vorrang.

Die in diesem Dokument geregelten Vorschriften definieren die Akkreditierungskriterien für den gesetzlich geregelten Bereich und dienen auch der Kooperation zwischen der SAS und dem zuständigen Bundesamt. Was die Akkreditierungsnormen im Übergangszeitraum anbelangt, so werden die koexistierenden Fassungen als gültig anerkannt. Die Übergangsregeln und -bedingungen werden auf der SAS-Website veröffentlicht.

**Anmerkung:** Die französische Version dieses Dokuments ist das offizielle Bezugsdokument der SAS.

## Vereinfachte Definitionen

### Qualität<sup>1)</sup>

Grad, in dem ein Satz inhärenter Merkmale die Anforderungen erfüllt.

### Konformität

Übereinstimmung mit bestimmten Anforderungen.

### Prüfung<sup>2)</sup>

Ermittlung eines oder mehrerer Merkmale an einem Gegenstand der Konformitätsbewertung nach einem Verfahren.

### Konformitätsbewertung<sup>4)</sup>

Nachweis, dass bestimmte Anforderungen in Bezug auf ein Produkt, einen Prozess, ein System, eine Person oder eine Stelle erfüllt sind.

### Prüfstelle

Stelle, die Prüfungen (generell von Produkten) ausführt

### Konformitätsbewertungsstelle (KBS)

KBS, welche die Konformität von Produkten, Managementsystemen oder Personal bewerten und bestätigen. Bei diesen KBS handelt es sich um

- Prüflaboratorien (einmalige Bewertung)
- Zertifizierungsstellen: Konformitätsbewertung und anschliessende Überwachung der Massenproduktionsphase.
- Prüflaboratorien

Hinweis: Der Begriff „Zertifizierungsstelle“ wird manchmal allgemein in EU-Dokumenten anstelle des Begriffs „Konformitätsbewertungsstelle“, der üblicherweise von Akkreditierungsstellen verwendet wird, angewendet.

### Akkreditierung<sup>4)</sup>

Prozedur, bei der eine Stelle als Behörde die formelle Genehmigung für eine Stelle zur Ausführung bestimmter Aufgaben erteilt.

### Benannte Stelle (BS – notified body NB oder NoBo)

Benannte Stellen sind für die Anwendung der Konformitätsbewertungsprozeduren entsprechend der Definition in den Richtlinien verantwortlich, falls Dritte erforderlich sind, (Blue Guide).

### Notifizierung

Notifizierung ist eine Massnahme, mit der ein Mitgliedsstaat die Kommission und die anderen Mitgliedsstaaten informiert, dass eine KBS, welche die entsprechenden Anforderungen erfüllt, zur Ausführung einer Konformitätsbewertung entsprechend einer Richtlinie benannt wurde.

Hinweis: Die SAS übernimmt nicht die Verantwortung der notifizierenden Behörde. Es ist anerkannt, dass Akkreditierungen und Notifizierungen zwei verschiedene Tätigkeiten sind, separat ausgeführt werden.

---

<sup>1)</sup> gemäss ISO 9000:2015

<sup>2)</sup> gemäss ISO/CEI 17000:2004

### **Bezeichnung (bezeichnete Stellen - designated body – DeBo)**

In Bezug auf die formelle Anerkennung innerhalb des Rahmenwerks eines internationalen Abkommens bestätigt eine Bezeichnung, dass eine Stelle die Bedingungen für die Ausführung von Begutachtungen, Konformitätsbewertungen, das Führen von Aufzeichnungen und die Zertifizierung laut den Anforderungen des jeweiligen Abkommens erfüllt (AkkBV).

Hinweis: In der Regel werden national benannte Stellen auch der Kommission benannt - NB (siehe NANDO unten).

### **Zuständige/verantwortliche Behörde**

In der Schweiz entspricht die notifizierende Behörde den zuständigen Bundesämtern für Bereiche, welche durch das MRA abgedeckt werden. In formeller Hinsicht ist das Ressort AFNT im SECO (nichttarifarisches Massnahmen) für die der Kommission offiziell mitzuteilenden notifizierten Schweizer Stellen verantwortlich.

### **Wesentliche Anforderungen**

Wesentliche Anforderungen sind die für den Schutz des öffentlichen Interesses erforderlichen Elemente. Sie sind verbindlich und nur Produkte, die den wesentlichen Anforderungen entsprechen, können vermarktet oder in Betrieb genommen werden. Wesentliche Anforderungen werden hinsichtlich der einem bestimmten Produkt innewohnenden Gefahren angewendet. Sie werden in den Anhängen der Richtlinien aufgeführt (Blue Guide).

### **Blue Guide und Module**

Der Leitfaden für die Umsetzung der auf dem neuen Konzept und dem Gesamtkonzept basierenden Richtlinien (der "Blue Guide") wurde erstmals im Jahr 2000 veröffentlicht. Seitdem hat er sich zu einem der wichtigsten Referenzdokumente entwickelt, in dem erklärt wird, wie die auf dem Neuen Konzept basierenden Rechtsvorschriften, die jetzt vom Neuen Rechtsrahmen (NLF) abgedeckt werden, umzusetzen sind. Der "Blue Guide" ist lediglich als Leitfaden zu verstehen - nur der Text des Harmonisierungsrechtsakts der Union selbst hat Rechtskraft. Er beschreibt wichtige Aspekte wie z.B.:

- Gegenseitige Anerkennung (MRA);
- CE-Kennzeichnung;
- Module für die Konformitätsbewertung;
- Konformitätsbewertungsstellen und benannte Stellen;
- Notifizierung;
- Akkreditierung;
- Marktüberwachung;
- EU-Schweiz MRA.

**Hinweis:** Zum Zeitpunkt der letzten Überarbeitung dieses Dokuments befand sich der Blue Guide in Überarbeitung.

### **Altes Konzept**

Im alten Konzept wurden strikte Produktspezifikationen für die Vermarktung auferlegt. Bei diesen handelt es sich traditionell um nationale Vorschriften, welche die in den Gesetzen dargelegten Anforderungen umsetzen.

### **Neues Konzept (Blue Guide)**

Das neue Konzept ist eine Überarbeitung der technischen Harmonisierung innerhalb der Europäischen Union (EU) auf einer neuen Grundlage, beschränkt auf die Harmonisierung wesentlicher Produkthanforderungen in Anwendung der „Bezugnahme auf Normen“ und des Prinzips der gegenseitigen Anerkennung zum Abbau technischer Handelshemmnisse für den freien Warenverkehr. Es basiert auf der technischen Harmonisierung und Normung in Anwendung der folgenden Grundsätze:

- Die Harmonisierung von Rechtsvorschriften ist auf die Übernahme wesentlicher Anforderungen beschränkt, welche Produkte erfüllen müssen, um vom freien Verkehr im EU Markt profitieren zu können.

- Die technischen Spezifikationen von Produkten, die den wesentlichen Anforderungen der Richtlinien entsprechen, werden in harmonisierten Normen festgehalten.
- Die Anwendung harmonisierter Normen und anderer Normen bleibt dem Hersteller überlassen, der nach wie vor andere Spezifikationen anwenden kann, um die Anforderungen zu erfüllen.
- Bei hergestellten Produkten, die harmonisierten Normen entsprechen, wird von einer Annahme der Übereinstimmung mit den wesentlichen Anforderungen ausgegangen.

Im neuen Konzept werden die wesentlichen Anforderungen durch die Richtlinien harmonisiert und als verbindlich erklärt.

### **Gesamtkonzept (Blue Guide)**

Mit dem Gesamtkonzept wurde ein modulares Konzept eingeführt, durch das die Konformitätsbewertung in mehrere Phasen (Module) unterteilt wird. Diese Module weichen hinsichtlich aller Produktentwicklungsstadien (z. B. Design, Prototyping, Produktion), Bewertungsarten (z. B. Dokumentenkontrolle, Typengenehmigung, Qualitätssicherung) und der Person, welche die Bewertung durchführt (Hersteller oder Dritter), voneinander ab.

### **Harmonisierte Norm**

Harmonisierte Normen sind europäische Normen, die durch europäische Normungsgremien verabschiedet und laut den durch die Kommission und die europäischen Normungsgremien im Rahmen eines durch die Kommission erteilten Mandats sowie nach Absprache mit den Mitgliedsstaaten vereinbarten allgemeinen Richtlinien definiert werden.

### **Direktive - Richtlinie**

Die Begriffe "Direktive" oder «Richtlinie» sind im Sinne der europäischen Gesetzgebung zu verstehen, die eine EU Notifizierung gemäss dem Blue Guide erfordert. In diesem Sinne kann es sich um europäische Richtlinien, Verordnungen und Entscheidungen handeln. Diese können nach der Struktur des "Neuen Konzepts" aufgebaut werden.

Die Liste dieser Richtlinien, Verordnungen und Entscheidungen ist in der NANDO-Datenbank verfügbar.

### **Kommission**

Bezieht sich auf die Europäische Kommission.

### **Europäische Gemeinschaft - EG / Europäische Union - EU / Gemeinschaft / Union**

Als gleichwertig zu betrachtende Begriffe, die sich auf die aktuelle Europäische Union beziehen.

### **NANDO – „New Approach Notified and Designated Organisations“**

Dies ist die elektronische Datenbank der EU, die verwendet wird, um bezeichnete Stellen zu veröffentlichen. Die Mitgliedsstaaten sind für den Inhalt in ihrem nationalen Zuständigkeitsbereich verantwortlich (<https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/nando/index.cfm?fuseaction=country.main>).

### **MRA (Mutual Recognition Agreement = Abkommen über gegenseitige Anerkennung)**

Abkommen über die gegenseitige Anerkennung (MRA) von Konformitätserklärungen zwischen der Schweiz und der Europäischen Gemeinschaft. Auf dieser Grundlage akzeptieren die Gemeinschaft und die Schweiz gegenseitig Berichte, Zertifikate, Genehmigungen und Konformitätskennzeichen, die durch anerkannte Stellen, die sich an die im Abkommen aufgeführten Prozeduren halten, ausgestellt werden, und die Konformitätserklärung des Produzenten, welche die Übereinstimmung mit den Anforderungen der anderen Partei in den durch Art. 3 und Anhang I abgedeckten Bereichen bestätigt – siehe: [SR 0.946.526.81 - Abkommen vom 21. Juni 1999 zwischen der Schweizerischen Eidgenossenschaft und der Europäischen Gemeinschaft über die gegenseitige Anerkennung von Konformitätsbewertungen \(mit Anhängen und Schlussakte\) \(admin.ch\)](#).

## **A. Harmonisierte Normen, auf die sich die Module des Neuen und Globalen Konzepts beziehen**

Das Dokument EA 2/17 M (siehe Beilage) beschreibt eindeutig die harmonisierte(n) Akkreditierungsnorm(en), die für die Akkreditierung von Tätigkeiten im Rahmen der verschiedenen Module oder Anhänge, Systeme (Bau) usw. zu verwenden ist/sind. Der Begriff "preferred standard" in EA 2/17 bedeutet keine Wahlmöglichkeit, sondern eine Verpflichtung.

Die SAS wendet diese Regeln unter Berücksichtigung der festgelegten Übergangsfrist an.

Eine Abweichung ist nur auf Grund einer konkreten, dokumentierten Entscheidung der zuständigen Behörde möglich.

### **Wichtige Hinweise**

in Bezug auf die entsprechende tabellarische Erklärung im EA-Dokument 2/17 M: In dem Fall, in dem eine Akkreditierungsnorm durch Kriterien aus anderen Akkreditierungsnormen ergänzt werden muss, vergibt die SAS prinzipiell „Mehrfachakkreditierungen“ (eine Stelle mit mehreren Akkreditierungen).

Für die SN EN ISO/IEC 17020 sind nur Inspektionsstellen des Typs A für die Tätigkeit als Benannte Stelle zulässig, es sei denn, die Gesetzgebung sieht etwas Anderes vor (z. B. Betreiberprüfstelle nach Druckgeräte richtlinie).

Für die SN EN ISO/IEC 17025 müssen die in der entsprechenden Gesetzgebung festgelegten Anforderungen an eine unabhängige und interessenkonfliktfreie dritte Stelle erfüllt sein.

Für SN EN ISO/IEC 17020 und SN EN ISO/IEC 17025 müssen auch die Anforderungen an die Nachverfolgung und Überwachung, wie sie in der entsprechenden Gesetzgebung festgelegt sind, erfüllt sein.

Es ist zu beachten, dass zusätzlich zur Tabelle des EA Dokumentes 2/17 M in bestimmten Fällen die SN EN ISO/IEC 17024 anzuwenden ist (z. B. Druckgeräte richtlinie – Personal - dauerhafte Werkstoffverbindungen).

Für die Norm SN EN ISO/IEC 17065 (Kapitel 6.2) können Mehrfachakkreditierungen von Fall zu Fall gemäss den entsprechenden Tabellen im EA-Dokument ("1+") vermieden (wird in der Regel nicht gemacht) werden, ausser für Modul H (SN EN ISO/IEC 17021-1 ist "preferred standard"). Es gelten die Anforderungen des EA-Dokuments 2/17 M und die Normen, auf die unter Kapitel 6.2 verwiesen wird.

## **B. Auslegung harmonisierter Normen für die Anwendung von Konformitätsbewertungsverfahren entsprechend den ausgewählten Modulen**

### **1. Akkreditierungen von KBS entsprechend Modul H (ISO/IEC 17021-1)**

#### **1.1 Allgemeine Anforderungen**

Die folgenden Verordnungen gelten für Zertifizierungsstellen, die schon nach der Norm ISO/IEC 17021-1 für die Zertifizierung von Qualitätsmanagementsystemen und dem SAS-Dokument Nr. 509 «Ergänzungen zum SAS-Dokument 741 für die Akkreditierung von Zertifizierungsstellen» akkreditiert wurden. Sofern sie existieren, sind die entsprechenden Dokumente der EU und der EA<sup>3)</sup> sowie des IAF<sup>4)</sup> ebenfalls anwendbar.

Der Blue Guide enthält wichtige Erläuterungen in Bezug auf die ISO 9000 und die Module, die sich auf Qualitätssicherungssysteme beziehen.

#### **1.2 Technische Anforderungen**

Zertifizierungsstellen, die Konformitätsbewertungen entsprechend Modul H ausführen, werden mit der Kontrolle und der Genehmigung des vom Hersteller für das Design, die Herstellung, die Schlusskontrollen und die Prüfung des Produkts, das vermarktet werden soll, implementierten Qualitätskontrollsystems entsprechend den geltenden Gesetzen beauftragt.

Daher muss das Management der Zertifizierungsstelle über kompetentes Audit-Personal entsprechend den Anforderungen der Normen in der Serie ISO/IEC 17021-xx verfügen. Es setzt sein Personal gezielt ein, bewertet regelmässig dessen Leistungen und ist für die Zertifizierungsentscheidung verantwortlich.

Um diesen Forderungen gerecht zu werden, benötigen sie selber professionelle Fertigkeiten, die mit denen vergleichbar sind, die bei der Verwaltung einer Produktzertifizierungsstelle (gemäss Norm ISO/CEI 17065) oder einer Prüfstelle (gemäss Norm ISO/IEC 17020) erforderlich sind. Das EA-Dokument 2/17 M fordert die Fähigkeit, bei Bedarf professionelle Entscheidungen in Bezug auf Produkthanforderungen treffen zu können. Zu diesem Zweck wird die Erfüllung von Klausel 6.1.2, 6.1.3 und 6.1.6 bis 6.1.10 in EN ISO/IEC 17020 nachgewiesen. Diese professionellen Fertigkeiten beinhalten auch Kenntnisse der

- gesetzlichen Verordnungen und fachspezifischen technischen Normen
- wesentlichen Anforderungen der anwendbaren Richtlinie, welche durch das fragliche Produkt erfüllt werden müssen und der Risiken im Zusammenhang mit diesen Produkten
- allgemeinen Fortschritte im technischen Bereich (Stand der Technik) bzw. der betroffenen Technologie.

---

<sup>3)</sup> EA Europäische Kooperation für Akkreditierung

<sup>4)</sup> IAF International Accreditation Forum



### **1.3 Spezifische technische Aufgaben**

Innerhalb des Rahmenwerks des Managementsystems ernennt das Management der Zertifizierungsstelle Mitarbeitende, die befugt sind, in einem spezifischen regulierten Bereich tätig zu werden. Die Mitarbeiter und Mitarbeiterinnen erstellen die Prozedur und die fachspezifischen Kriterien für die Zertifizierung, um die entsprechenden Informationen zeitnah an den Hersteller zu übergeben.

Die Personen oder der Ausschuss bzw. die Ausschüsse, die für die Entscheidung bezüglich der Zertifizierung zuständig ist/sind, müssen auch technisch versiert sein.

Die Zertifizierungsstelle kontrolliert und gewährleistet, dass die für einen bestimmten technischen Bereich zuständigen Mitarbeitenden durch fortlaufende Schulungen über die in Punkt 1.2 geforderten technischen Fertigkeiten verfügen.

Die Zertifizierungsstelle führt ein Verzeichnis, das Informationen über die Prüfmitarbeiter und -mitarbeiterinnen (qualifizierte Mitarbeitende in der Stelle, qualifizierte Prüfer und Prüferinnen und technische Experten und Expertinnen), die für einen bestimmten Bereich zuständig sind, enthält. Deren Expertise, Erfahrung und fortlaufende Weiterbildung in dem Bereich sowie die Erfahrung im Prüfbereich (für Auditoren und Auditorinnen) gehen aus dem Verzeichnis hervor. Das Verzeichnis wird so erstellt, dass es primär die Verwaltungsabteilung dabei unterstützt, die Prüfteams zusammenzustellen.

### **1.4 Spezifische Kriterien für die Mitarbeitenden/Auditoren**

Die Prüfteams besitzen die erforderlichen technischen Fertigkeiten für die Bewertung der Anforderungen des Managementsystems entsprechend Norm ISO 9001 und weiteren Normen sowie

- des Designs der Produkte (insbesondere die Bewertungen zur Gewährleistung der Sicherheit und Zuverlässigkeit des Produkts - wesentliche Anforderungen der Richtlinien) und
- der Massnahmen zur Gewährleistung der Qualität aller bestimmten Produkte in ihrer Massenproduktionsphase und bei Schlusskontrollen.

Die Prüfteams verfügen insbesondere über ausführliche Kenntnisse in Bezug auf rechtsverbindliche und grundlegende Anforderungen der zu bewertenden Produkte sowie der damit verbundenen Risiken. Die Prüfteams kennen die gesetzlichen Grundlagen sowie die entsprechenden produktspezifischen Normen.

Dies bedeutet, dass der Zertifizierungsstelle qualifizierte Prüfmitarbeiter und Prüfmitarbeiterinnen zur Verfügung stehen, die entweder

- festangestellte Mitarbeitende sind oder
- als freiberufliche Prüfer und Prüferinnen mit einem gültigen Vertrag arbeiten oder
- externe technische Experten und technische Expertinnen ebenfalls mit einem gültigen Vertrag sind.

Die Zertifizierungsstelle stellt sicher, dass die technischen Fertigkeiten der Prüfer und Prüferinnen bzw. der technischen Experten und technischen Expertinnen dem aktuellen Kenntnisniveau entsprechen. Umfassendes Wissen über Produkte sowie Know-how zur Produktion, Verwendung und Entsorgung der Produkte sind bei der Bewertung von Risiken und der Beurteilung der Qualitätssicherungsmassnahmen der Hersteller erforderlich.

Technische Experten und technischen Expertinnen sowie freiberufliche Prüfer und Prüferinnen sind über die Zertifizierungsprozeduren und die spezifischen technischen Anforderungen der entsprechenden KBS informiert.

### **1.5 Gremien, die mit der Zertifizierungsstelle verbunden oder dieser übergeordnet sind (z. B. Ausschüsse zur Sicherung der Unparteilichkeit [ISO/IEC 17021-1 Klausel 5.2])**

Für diese Ausschüsse sind keine spezifischen technischen Kenntnisse erforderlich. Die an einer Zertifizierung interessierten Gruppen sind allerdings auf angemessene Weise in ihnen vertreten. Die Hersteller von Produkten innerhalb des spezifischen Bereichs erhalten einen angemessenen Zugang zu diesen Gremien.

Die Personen und Gremien, die sich an der Zertifizierungsentscheidung beteiligen, müssen einen Überblick über den Bereich, die anwendbaren Normen und die gesetzlichen Verordnungen haben und sie müssen in der Lage sein, die Risiken im Zusammenhang mit den Produkten zu bewerten.

## **2. Vergabe an Subunternehmer durch notifizierte/benannte Stellen (Blue Guide)**

Kap. 5.2.5 des Blue Guide gilt ebenso wie alle höheren, entsprechenden Akkreditierungsanforderungen (Normen), die Anforderungen der EA, der EU, der AkkBV und der äquivalenten Rechtsgrundlagen der Schweiz (MRA). In Kürze:

- Eine bezeichnete Stelle kann einen Teil ihrer Arbeiten auf Grundlage nachgewiesener und regelmässig überwachter Kompetenz durch eine andere Stelle – einen Subunternehmer oder eine Niederlassung – ausführen lassen.
- Der Subunternehmer der bezeichneten Stelle muss in technischer Hinsicht kompetent sein und unter denselben Bedingungen dieselben Kriterien der Unparteilichkeit und Objektivität, die für die bezeichnete Stelle gelten, einhalten. Eine Notifizierung hingegen ist nicht erforderlich.
- Die Konformitätsbewertungsprozedur kann an einen Subunternehmer vergeben werden, wenn eine Unterteilung in technische und Bewertungstätigkeiten erfolgt und die bei der Durchführung technischer Tätigkeiten angewendete Methode ausreichend präzise ist. Alle Subunternehmer der bezeichneten Stelle müssen nichtsdestotrotz mit einem wesentlichen und kohärenten Teil der technischen Tätigkeiten betraut werden.
- Die Vergabe an Subunternehmer unterliegt einem Vertrag, mit dem für Transparenz und Vertrauen in alle Tätigkeiten der bezeichneten Stelle gesorgt wird.

- Eine bezeichnete Stelle, die Subunternehmer einsetzt, bleibt unter allen Umständen für die durch die Notifizierung abgedeckten Tätigkeiten verantwortlich. Die Vergabe an Subunternehmer impliziert keine Übertragung von Befugnissen oder Zuständigkeiten. Zertifikate werden im Namen und unter der Verantwortung der bezeichneten Stelle ausgestellt. Die Zertifizierungsstelle verfügt auch über die Expertise, solche Aufgaben selber auszuführen. Sie benötigt daher **in jedem Fall** die unter Punkt 1.2 definierten Fertigkeiten. In Bezug auf die Expertise der Subunternehmer siehe Art. 18 der AkkBV, welche die entsprechenden Akkreditierungen erfordern.
- Die Bedingungen für die Vergabe an Subunternehmer gelten für alle Subunternehmer – unabhängig davon, ob sie in der Gemeinschaft ansässig sind oder nicht.

### 3. **Anwendung zwingender oder informativer EA-Regeln (EA-Dokument 2/17 M) und untergeordneter europäischer Rechtsgrundlagen** (Verordnung (EG) Nr. 765/2008 / Entscheidung Nr. [768/2008/EC](#))

Als Nicht-EU-Staat hat die Schweiz ihre eigene Rechtsgrundlage, die durch die EU basierend auf dem MRA und dessen 20 Produktsektoren als Äquivalent anerkannt wird:

- Abkommen zwischen der Schweizerischen Eidgenossenschaft und der Europäischen Gemeinschaft in Bezug auf gegenseitige Anerkennung hinsichtlich der Konformitätsbewertung (MRA)
- Bundesgesetz über die technischen Handelshemmnisse (LETC)
- Akkreditierungs- und Bezeichnungsverordnung (AkkBV)

Eine Liste mit den Kontaktpersonen der Behörden, die für die gesetzlich geregelten Bereiche zuständig sind, wird intern bei der SAS verwaltet.

Das SAS-Dokument 743 enthält eine Checkliste für die Begutachtung von Konformitätsbewertungsstellen, die entsprechend der AkkBV, Anhang 5, bezeichnet werden sollen. Ausführliche Erläuterungen in Bezug auf deren Anwendung finden Sie in ihrem Kap. A. Dieses Dokument beschreibt die allgemeinen Anwendungsgrundsätze.

In Anwendung dieser Grundlagen wenden die SAS bzw. die meisten zuständigen Behörden die folgenden Akkreditierungsgrundlagen zum Zwecke einer Notifizierung an:

- Eine Akkreditierung ist laut der AkkBV (einschliesslich der im Anhang aufgeführten harmonisierten Referenznormen) die Grundlage für die Anerkennung der Kompetenz und der Organisation notifizierter/bezeichneter Stellen. Das Kap. A bzw. das EA Dokument 2/17 M, regeln die Auswahl der anzuwendenden Normen. Es ist Aufgabe der nationalen notifizierenden Behörden, in der Regel in enger Zusammenarbeit mit der SAS, die Akkreditierung eines NB gegen die entsprechende harmonisierte Akkreditierungsnorm zu bewilligen bzw. zu verlangen (im Falle einer Abweichung gegenüber EA Dokument 2/17 M schriftlich), oder die SAS zu beauftragen, die Akkreditierung auf einige oder eine harmonisierte Akkreditierungsnorm zu beschränken oder auf den Weg der Akkreditierung zu verzichten.
- Die SAS wendet systematisch je nach Sachlage den Grundsatz zusätzlicher Anforderungen an, indem sie zusätzliche harmonisierte Normen integriert (generell durch Mehrfachakkreditierungen) und die in den entsprechenden Rechtsgrundlagen sowie harmonisierten technischen Grundlagen, wie harmonisierten Normen (hEN) bzw. Leitfäden pro Direktive (EU), definierten Anforderungen an benannte Stellen übernimmt – siehe auch nachstehendes Kap. C.
- Wie in Kap. B dargelegt, beinhaltet eine Kompetenzbewertung in dem Akkreditierungsprozess immer eine technische Begutachtung der Fähigkeit der zu notifizierenden Stelle, in technischer Hinsicht kompetente Konformitätsbewertungen wie in dem Modul oder seinem Äquivalent beschrieben (Systeme - CPR) auszuführen.

- „Scoping“ - Definition und Veröffentlichung von Bereichen/Geltungsbereichen im Rahmen der Notifizierung: Die in dem EA-Dokument 2/17 M aufgeführten Grundsätze bilden die Grundlage für Compliance: Transparenz, Verständnis, Vollständigkeit, Kompatibilität mit NANDO, soweit dies möglich ist. Die Implementierung wird im weiteren Kap. C dieses Dokuments beschrieben.

## C. Anwendung im Akkreditierungskontext

### 1. Zuständigkeiten

Für alle geregelten Bereiche – insbesondere die zum MRA gehörenden – werden die zuständige Behörde und eine Kontaktperson bei der SAS (leitender Begutachter/leitende Begutachterin (LB)) ernannt und durch die SAS in das interne, entsprechende Dokument eingetragen. Dieses Dokument enthält zur Information auch die schweizerischen und europäischen Rechtsgrundlagen.

Der/die ernannte LB ist verantwortlich für die Bearbeitung interner und externer Anträge, die nationalen und internationalen Kooperationen, interne und externe Schulungen für seinen Zuständigkeitsbereich, die Beratung bei Entscheidungen zur Akkreditierung in seinem Zuständigkeitsbereich und für die Entwicklung von Antragsdokumenten, Veröffentlichungen etc. Er/sie informiert und instruiert die anderen in seinem Zuständigkeitsbereich tätigen LB der SAS (siehe nachstehende interne Schulung), was ebenfalls in Zusammenarbeit mit dem Ressortleiter geschieht, der seinerseits für die Ernennung der Begutachtungsteams verantwortlich ist.

### 2. Zusammenarbeit mit den Behörden

Der Grundsatz der Zusammenarbeit und die entsprechende Verpflichtung sind in der AkkBV-Verordnung, Artikel 11 festgehalten. In der Praxis steht der/die ernannte LB der SAS (siehe vorheriger Absatz) in regelmässigem Kontakt – mehrmals pro Jahr – mit der zuständigen Behörde. Die SAS hat somit einen direkten Zugang zu anderen zuständigen Bundesbehörden. Die Kontaktperson der zuständigen Behörde wird gebeten, sich an den sie betreffenden SAS-Begutachtungen zu beteiligen – manchmal wird eine Einigung mit dieser Person in Bezug auf die Kooperationsmethode, insbesondere das Ausmass der Übertragung auf die SAS hinsichtlich der Durchführung der Begutachtung der KBS basierend auf den Rechtsgrundlagen für eine notifizierte/bezeichnete Stelle, erzielt. In vielen Fällen ist diese Person anwesend und nimmt auch die Rolle als technischer/e Akkreditierungsexperte/-expertin ein. Entscheidungen der SAS hinsichtlich der Gewährung, der Verlängerung oder des Entzugs von Akkreditierungen werden seitens der SAS an die zuständigen Behörden weitergegeben. Bestimmte Behörden verwenden das Akkreditierungssystem nicht, so dass für die SAS keine Verpflichtungen gegenüber diesen Behörden bestehen. Im Falle einer Überprüfung der Rechtsgrundlagen informieren die zuständigen Behörden die SAS über die anwendbaren Übergangsbedingungen und auszuführenden spezifischen Begutachtungen (siehe auch nächster Absatz).

### 3. Seitens internationaler Dachorganisationen für die Akkreditierung, Behörden und der Kommission erstellte Dokumente

Durch internationale Dachorganisationen für Akkreditierung und die Kommission erstellte Dokumente werden systematisch durch die offiziellen Kanäle (EA/ILAC/IAF/Behörden etc.) empfangen und durch den/die für den Fachbereich zuständige/n LB und die Abteilungsleitung analysiert. Die SAS wendet die folgenden Praktiken in Bezug auf die für diesen Bereich geltenden wichtigsten internationalen Dokumente an:

- *EA-Dokument 2/17 M*: siehe auch vorstehendes Kap. A, Kap. B Ziffer 3 bzw. Beilage dieses Dokumentes. Alle Pflichtelemente und die definierten Prinzipien sind integraler Bestandteil dieses Dokuments.
- *Richtlinien und andere fachspezifische EU- und Schweizer Dokumente*: Alle von der Kommission veröffentlichten fachspezifischen, technischen und administrativen Dokumente ([http://ec.europa.eu/growth/sectors\\_de](http://ec.europa.eu/growth/sectors_de) etc.) sowie die zuständigen Behörden werden als

Grundlagen für die Begutachtung der BS durch die Behörden und die SAS anerkannt. Der Blue Guide ist einer der grundlegenden Referenzen. Ihr gelegentlicher nichtverbindlicher Status ist bekannt und anerkannt. Informationen zirkulieren im Wesentlichen über die zuständigen Behörden sowie die nationalen Gruppen bezeichneter Stellen (GBS), in denen bezeichnete Stellen gesetzlich zur Teilnahme verpflichtet sind. Die SAS und die LB's werden direkt von den zuständigen Behörden informiert.

#### **4. Definition und Veröffentlichung akkreditierter Geltungsbereiche**

Für jeden spezifischen notifizierten Bereich wurde schrittweise (seit vielen Jahren) ein Veröffentlichungssystem für Geltungsbereiche bezeichneter Stellen geschaffen. Die SAS-Geltungsbereiche stimmen ungefähr mit den durch die Behörden erlassenen und an die SAS übergebenen Bezeichnungsdekreten (abgedeckte technische Bereiche – ähnlich wie die NANDO Database) überein. Die zuständigen Behörden waren an der Entwicklung der SAS-Geltungsbereiche beteiligt. Das Dokument EA-2/17 M definiert die Regeln, Prinzipien und gibt Beispiele. Die SAS-Geltungsbereiche sollen mit diesen übereinstimmen - sie beziehen sich im Wesentlichen auf:

- die Norm- und Akkreditierungsart – sofern relevant in Bezug auf eine zusätzliche Akkreditierung (siehe vorstehende Mehrfachakkreditierungen);
- das jeweilige Schweizer Gesetz (SR xxx.xxx);
- die entsprechenden EU-Richtlinien/-Verordnungen;
- das verwendete Konformitätsbewertungsverfahren (Modul, Artikel oder Anhänge, Systeme einer bestimmten Richtlinie/Verordnung) oder AVCP-System;
- die Nummer der NB oder eine andere NANDO-Referenz;
- die massgeblichen Produkte/Kategorien - Familien - homogenes Gruppen von Produkten (nach der NANDO-Klassifikation, wenn möglich - variiert je nach Richtlinie und Akkreditierung);
- die Produktspezifikationen/-eigenschaften;
- die harmonisierten technischen Normen oder die zusammenfassenden Dokumente;
- andere erforderliche zusätzliche Informationen (Kommentare, Anhänge, Einschränkungen etc.).

In Bezug auf die Veröffentlichung und die Verwaltung von Versionen technischer Normen bezieht sich die SAS auf Kap. 11 von Dokument 707.

#### **5. Dokumentation**

Die elektronische Datenbank der SAS enthält vier Felder für Dokumente in Bezug auf den Status und die Notifizierung der akkreditierten Stelle. Alle erstellten und erhaltenen Elemente und Dokumente in Bezug auf die Akkreditierung bzw. Notifizierung (aus Sicht der SAS) einer akkreditierten bezeichneten Stelle werden gemäss den SAS-Regeln dokumentiert, was für alle Dokumente in Bezug auf eine akkreditierte Stelle gilt. Der SAS-Begutachtungsbericht enthält zusammengefasste Informationen über den Nachweis der technischen und organisatorischen „Fertigkeiten und Fähigkeiten“ basierend auf den Prinzipien dieses Dokumentes und den entsprechenden, für den betroffenen NB geltenden Referenzen - Dokumenten (siehe oben).

#### **6. Planung der Begutachtungen (Stichprobe)**

Die Anforderungen in Bezug auf eine Notifizierung, insbesondere technische, werden bei einer erstmaligen Notifizierung vollständig und dann durch Probenahmen während jeder SAS-

Begutachtung bei einer bezeichneten Stelle begutachtet (siehe nächste Abschnitte). Anlässlich der Erneuerung oder Änderung des Notifizierungsinhalts/-bereichs wird eine Bestätigung / eine offizielle Mitteilung für die zuständigen Behörden erstellt.

Bezüglich der Planung von Begutachtungen von zu notifizierenden Tätigkeiten über eine Akkreditierungsperiode (Witnessing - Sampling - Beobachtungen) verweist die SAS grundsätzlich auf ihre Direktive SAS DIRE 112 "Policy for sampling in the frame of the assessment". Darüber hinaus sind die spezifischen Anforderungen des EA 2/17 M (Anhang C, Tabelle 5) zu berücksichtigen. Zusammengefasst sind die folgenden Dimensionen besonders wichtig und relevant: h

- 1) Witnessing wird normalerweise als Begutachtungstechnik verwendet, um die kompetente Durchführung aller Konformitätsbewertungstätigkeiten einer Konformitätsbewertungsstelle vor Ort festzustellen.
- 2) Andere Begutachtungstechniken, die verwendet werden können, sind Akteneinsicht und/oder technische Interviews (besonders bevorzugt für die Begutachtung von Modul B, sollten aber auch verwendet werden, um die durch Witnessing gewonnenen Informationen zu ergänzen und die Stichprobe zu erhöhen).
- 3) Die Ergebnisse der Witnessing einer Konformitätsbewertungstätigkeit oder einer Kombination von Konformitätsbewertungstätigkeiten können die Fähigkeit und Wirksamkeit der KBS-Prozesse für eine kompetente Bewertung für vergleichbare Konformitätsbewertungstätigkeiten aufzeigen und bestätigen.

Die SAS soll sicherstellen, dass sie alle zu begutachtenden Bereiche, d.h. Subscopes und technische Bereiche und alle Richtlinien oder Verordnungen, mit den notwendigen Witnessing abdeckt (**Grundsatz 1**).

Dies führt normalerweise dazu, dass alle Module (oder AVCP-Systeme, siehe Anhang des EA Dokumentes) aller Richtlinien/Regelungen, die von der Akkreditierung abgedeckt werden (**Grundsatz 2**), bei der Erteilung, der Erneuerung und während eines Akkreditierungszyklus begutachtet oder geprüft werden.

Wenn einige Module einer Verordnung/Richtlinie sehr ähnlich sind, kann sich die Begutachtung auf eines oder einige von ihnen beschränken (**Grundsatz 3**, siehe Tabellen des EA Dokumentes), in diesem Fall sollte das komplexere gewählt werden.

Das gleiche Prinzip gilt für Module/Aktivitäten, die eine Teilnahme des Prüfers vor Ort erfordern (**Grundsatz 3**): Wenn einige Module einer Richtlinie/Vorschrift sehr ähnlich sind (z. B. Modul D und E), kann die Begutachtung auf eines von ihnen beschränkt werden (d. h. Gruppierung von Modulen, siehe Tabelle de EA Dokumentes), in diesem Fall sollte das komplexere gewählt werden.

Witnessing der Aktivitäten unter verschiedenen Richtlinien/Regelungen können nicht effektiv in einem einzigen Witnessing kombiniert werden.

Witnessing ist normalerweise im Vorfeld der Erteilung bzw. Verlängerung der Akkreditierung für eine neue Konformitätsbewertungstätigkeit durchzuführen. Es wird jedoch anerkannt, dass im Bereich der Akkreditierung für Notifizierungszwecke die Möglichkeiten, Kunden zur Verfügung zu haben, sehr begrenzt sind, da die Durchführung der entsprechenden Konformitätsbewertungstätigkeiten in der Regel auf notifizierte Stellen beschränkt sein wird, die eine Akkreditierung im Vorfeld dieser Notifizierung benötigen (siehe auch SAS DIRE 110 Kap. 13 "Ausnahmeregeln" für solche Fälle, zum Zeitpunkt des Antrags auf Akkreditierung mit der SAS zu besprechen).

Die Auswahl und Anzahl der Witnessing-Aktivitäten während eines Akkreditierungszyklus hängt von verschiedenen anderen Parametern ab, wie z. B.:

- Anzahl der technischen Mitarbeitenden, die an einer bestimmten Konformitätsbewertungstätigkeit beteiligt sind,
- Änderungen beim Personal,
- Erweiterungen des Geltungsbereichs,
- Änderungen an relevanten Geräten, Prüfverfahren oder harmonisierten Produktnormen (insbesondere in Bezug auf die Akkreditierung nach SN EN ISO/IEC 17025), die für die Konformitätsbewertung verwendet werden,
- Vorhandene nachgewiesene Kompetenz in Bezug auf die Art der Produkte und ähnliche Rechtsvorschriften.

Fazit:

Die Witnessing- und File-Reviews während eines Akkreditierungszyklus sollen es der SAS ermöglichen, die verschiedenen Konformitätsbewertungsverfahren (Module/AVCP-Systeme) für die entsprechenden Vorschriften/Richtlinien und die verschiedenen Kategorien von Produkten/Produktbereichen, die im Geltungsbereich der Akkreditierung enthalten sind, abzudecken. Die Tabellen im EA-Dokument sollen als Richtlinie für die Gruppierung von Modulen verwendet werden (falls zutreffend). Allfällige Abweichungen sollten von den SAS-Begutachtungsteams im Bericht begründet werden.

## 7. Notifizierungsschritte

Die Notifizierungsschritte beinhalten mindestens die folgenden Tätigkeiten (sofern die Behörden nicht etwas Anderes beschliessen):

- Ein Informationsaustausch mit den Behörden in Bezug auf den Notifizierungsantrag seitens der Stelle an die Behörde. Der Kooperationsprozess der SAS/Behörde wird definiert.
- Während der Vorbereitung und Begutachtung der bezeichneten Stelle berücksichtigt der/die LB die Anforderungen für den Bereich (insbesondere entsprechend diesen Regeln und zusätzliche Anforderungen der Rechtsgrundlagen) in seiner Arbeit.
- Die benannte Stelle muss ihre technischen und organisatorischen „Fertigkeiten und Fähigkeiten“ entsprechend dem MRA-Anhang 2, Buchstabe A, Abbildung 1 für den notifizierten Bereich, bestätigt durch das SAS-Team und die erteilte Akkreditierung, nachweisen.
- Die SAS informiert die Behörden über die Ergebnisse ihrer Bewertungen bzw. die Akkreditierung von BS und veröffentlicht die Geltungsbereiche mit den in diesem Dokument aufgeführten Angaben.

Die Notifizierungsschritte können – in Absprache mit den zuständigen Behörden – die folgenden zusätzlichen Aktivitäten beinhalten:

- eine Überprüfung des offiziellen Notifizierungsantrags in Bezug auf den akkreditierten Bereich
- direkte Kooperation mit einer Vertretung der Behörde, die bei Bedarf als technischer Experte/technische Expertin agieren kann
- Teilnahme der Behörde an dem Informationstreffen oder während der Begutachtung vor Ort (auch Vorgespräch) bei der (künftigen) BS
- eine Überprüfung der durch die zuständige Behörde niedergelegten zusätzlichen oder spezifischen Anforderungen
- gegebenenfalls eine zusätzliche ausserordentliche Begutachtung
- direkte Zusammenarbeit mit einem Vertreter der Behörde bei der Veröffentlichung der Geltungsbereiche und dem NANDO-Eintrag



## 8. SAS-Kommunikation in technischen Bereichen

Der/die mit dem Dossier bzw. Bereich beauftragte LB (gemäss SAS-internes Dokument) steht Kollegen und Kolleginnen und Antragstellern und Antragstellerinnen (bezeichnete Stellen) zur Beantwortung von Fragen und zur Bereitstellung aller erforderlichen Dokumente und Informationen – insbesondere der neuesten Versionen – zur Verfügung. Sie können auch Präsentationsdokumente für Kollegen und Kolleginnen und Dritte verfassen. Einige von ihnen stehen auf der SAS-Website zur Verfügung (das vorliegende Dokument und das Dokument 743). NB (Antragstellende) können sehr detaillierte und nützliche Informationen erhalten, über:

### Nationale gesetzliche Grundlagen:

- Systematische Sammlung des Bundesrechts: [SR](#)
- Abkommen zwischen der Schweizerischen Eidgenossenschaft und der Europäischen Gemeinschaft über die gegenseitige Anerkennung von Konformitätsbewertungen – MRA: [SR 0.946.526.81](#)
- CH [Rechtssammlung](#) zu den Bilateralen Abkommen.
- Abkommen zwischen der Schweizerischen Eidgenossenschaft und der Europäischen Gemeinschaft über den Güter- und Personenverkehr auf Schiene und Strasse: [SR 0.740.72](#)

### Nützliche behördliche Informationen:

- SECO: [MRA Schweiz – EU](#)
- Switec - Schweizerische Informationszentrum für technische Regeln: [Neue harmonisierte Normen](#)
- EU - Binnenmarkt, Industrie, Unternehmertum und KMU: [Harmonised Standards](#)
- EU - Binnenmarkt, Industrie, Unternehmertum und KMU – Sektor spezifische Informationen: [Sectors](#)
- EU - Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs: [Accreditation of conformity assessment bodies](#)
- EU - Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs: [CERTIF Dokumente](#)

### Datenbanken:

- Swiss notified bodies: [NANDO](#)
- ERADIS European Railway Agency Database of Interoperability and Safety: [Certification bodies database](#)

## D. Änderungen der ehemaligen Version Ausgabe 09 dieses Dokuments

- Dokument komplett überarbeitet entsprechend der neuen Version des EA 2/17 M.

## Anhang 1: EA-2/17 M: 2020



Unclassified

---

**EA-02/17 M: 2020**

Document on accreditation for notification  
purposes

Document no. 729dw Beilage1

---



---

***Publication  
Reference***

**EA-2/17 M: 2020**

---

# **EA Document on Accreditation for Notification Purposes**

## ***PURPOSE***

The document presents the policy agreed by EA Members for accreditation of Conformity Assessment Bodies for notification purposes.

### *Authorship*

This document has been written by the Horizontal Harmonization Committee.

### *Official language*

The publication may be translated into other languages as required. The English language version remains the definitive version.

### *Copyright*

The copyright of the publication is held by EA. The publication may not be copied for resale.

### *Further information*

For further information about this publication, contact your national member of EA or the EA secretariat: [secretariat@european-accreditation.org](mailto:secretariat@european-accreditation.org)

Please check our website for up-to-date information <http://www.european-accreditation.org/>

**Category:** Members Procedural document  
**EA-2/17 is a mandatory document.**

**Date of approval:** 14<sup>th</sup> April 2020

**Date of Implementation:** April 2021, **see transition period below**

Within one year from publication, all NABs shall have procedures in place to implement the requirements of this document. Within three years from publication, all CABs accredited for the purpose of notification shall comply with this document.

---

**CONTENTS**


---

|                                                                                                  |           |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|
| <b>1 SCOPE .....</b>                                                                             | <b>4</b>  |
| <b>2 DEFINITIONS .....</b>                                                                       | <b>4</b>  |
| <b>2.1 DEFINITIONS .....</b>                                                                     | <b>4</b>  |
| <b>2.2 ACRONYMS.....</b>                                                                         | <b>5</b>  |
| <b>3 GENERAL POLICY.....</b>                                                                     | <b>5</b>  |
| <b>3.1 PURPOSE OF ACCREDITATION FOR NOTIFICATION .....</b>                                       | <b>5</b>  |
| <b>3.2 USE OF HARMONISED STANDARDS (HS) FOR ACCREDITATION.....</b>                               | <b>5</b>  |
| <b>3.3 RESPONSIBILITIES.....</b>                                                                 | <b>6</b>  |
| <b>3.4 APPLICATION TO LEGISLATION .....</b>                                                      | <b>6</b>  |
| <b>3.5 USE OF THE NOTIFIED BODIES COORDINATION GROUP DOCUMENTS .....</b>                         | <b>6</b>  |
| <b>4 PREFERRED HARMONISED STANDARDS .....</b>                                                    | <b>7</b>  |
| <b>4.1 DESCRIPTION OF THE PREFERRED HS APPROACH .....</b>                                        | <b>7</b>  |
| <b>4.2 IMPLEMENTATION.....</b>                                                                   | <b>7</b>  |
| <b>5 ACCREDITATION SCOPES.....</b>                                                               | <b>8</b>  |
| <b>5.1 ASPECTS TO BE CONSIDERED.....</b>                                                         | <b>8</b>  |
| <b>5.2 MAIN ELEMENTS TO BE INCLUDED IN THE SCOPE .....</b>                                       | <b>8</b>  |
| <b>5.3 EXAMPLES.....</b>                                                                         | <b>9</b>  |
| <b>ANNEX A - PREFERRED STANDARDS (HS) PER LEGISLATION (MANDATORY).....</b>                       | <b>11</b> |
| <b>ANNEX B - APPLICABILITY OF STANDARDS (HS) (MANDATORY) .....</b>                               | <b>17</b> |
| <b>ANNEX C - CRITERIA FOR SELECTING WITNESSING (MANDATORY).....</b>                              | <b>21</b> |
| <b>ANNEX D - MAP OF HS REQUIREMENTS BASED ON DECISION 768/2008<br/>(INFORMATIVE).....</b>        | <b>25</b> |
| <b>ANNEX E - SPECIFIC ASPECTS OF THE CONSTRUCTION PRODUCTS REGULATION<br/>(INFORMATIVE).....</b> | <b>36</b> |

## **1 SCOPE**

This document contains the policy agreed by EA for accreditation of Conformity Assessment Bodies by National Accreditation Bodies as a basis for notification by Notifying Authorities to become Notified Bodies to work within the scope of Union Harmonisation Legislation<sup>1</sup> and other related legislation that does not fully follow the New Legislative Framework in so far as this legislation provides for accreditation as sufficient means of demonstrating the technical competence of Notified Bodies. This document also applies to bodies performing assessment and verification of constancy of performance under the Construction Products Regulation. It identifies the requirements that shall be used by National Accreditation Bodies when assessing and accrediting Conformity Assessment Bodies seeking notification.

This document is a “Members’ procedural document” with a mandatory status. It is intended to apply to all National Accreditation Bodies (NABs) that assess and accredit Conformity Assessment Bodies (CABs) for notification purposes, unless the notifying and/or regulating authority - at its own discretion - has officially established and published different requirements, see section 4.2 for details.

*Note 1: Nothing in this document is intended to be binding to Notifying Authorities. In particular, it does not establish any requirements with regard to the procedures of Notifying Authorities as referred to by article R14.1 of the decision (EC) 768/2008.*

*Note 2: In the area of the Construction Products Regulation there are significant differences to other legislation forming part of the so called New Legislative Framework. In order to allow application of this document also in the area of the Construction Products Regulation, a specific Annex E was added to the document explaining specific aspects of this area. Reference is made in the text of the document to this annex wherever necessary.*

## **2 DEFINITIONS**

### **2.1 Definitions**

In the context of this document, the term “Notified Body” (NB) is used for all Conformity Assessment Bodies (CABs) which are seeking notification, or which are already notified.

The term “Notified Body” is also used for bodies performing third party Assessment and Verification of Constancy of Performance under the Construction Products Regulation.

The term “aligned” is used in this document to identify legislation that uses the modules defined in decision (EC) 768/2008.

---

<sup>1</sup>See: [https://ec.europa.eu/growth/single-market/goods/new-legislative-framework/index\\_en.htm](https://ec.europa.eu/growth/single-market/goods/new-legislative-framework/index_en.htm)

## 2.2 Acronyms

In this document the following acronyms and abbreviations are used:

|       |                                                                                                  |
|-------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|
| CAB   | Conformity Assessment Body which either seeks notification or is already notified                |
| NB    | Notified Body                                                                                    |
| NAB   | National Accreditation Body                                                                      |
| NA    | Notifying Authority                                                                              |
| UHL   | Union Harmonisation Legislation                                                                  |
| HS    | Harmonised Standard with requirements used for the accreditation of Conformity Assessment Bodies |
| NLF   | New Legislative Framework                                                                        |
| CPR   | Construction Product Regulation                                                                  |
| NANDO | New Approach Notified and Designated Organisations Information System                            |
| AVCP  | Assessment and Verification of Constancy of Performance (see <i>Annex E for details</i> )        |

## 3 GENERAL POLICY

### 3.1 Purpose of accreditation for notification

The main purpose of accreditation, when used as a tool to support notification of CABs in the framework of UHL elaborated according to the provisions of Decision (EC) 768/2008, is to give confidence to the NA on:

- 1) competence, impartiality, independence and consistent operation of the CAB to perform the tasks it is notified for;
- 2) the fulfillment by the CAB of the requirements established by each UHL within the scope of accreditation.

### 3.2 Use of Harmonised Standards (HS) for accreditation

Accreditation is defined in Regulation (EC) 765/2008 as “*an attestation by a national accreditation body that a conformity assessment body meets the requirements set by harmonised standards and, where applicable, any additional requirements including those set out in relevant sectoral schemes, to carry out a specific conformity assessment activity*”.

Therefore, NABs shall use Harmonised Standards (HS) in assessments for accreditation. However, the conformity assessment activities described in the modules defined in Decision (EC) 768/2008 or conformity assessment procedures defined in other UHL are not described

in a way which fits exactly with the description in the HS (i.e. testing, inspection and certification), and each module does not identify the HS to be used for its conformity assessment activities. This means that, for each module, different HS may be considered for accreditation of the NB, but they may have to be supplemented by the above mentioned “*additional requirements*”.

EA has developed a preferred HS approach in order to provide a consistent and comparable implementation of accreditation for notification purposes. The tables in annex A of this document identify the HS which is the preferred standard for each module and legislation, and, in addition, the table in annex B includes the additional requirements taken from other HS which are needed to underpin the standard for an appropriate assessment of the competence and performance under each module.

### **3.3 Responsibilities**

Accreditation and notification are two different activities which are performed by the NAB and the Notifying Authority respectively.

When the NAB is asked to perform accreditation in support of notification, it will be the NAB's responsibility to apply the most appropriate accreditation procedure, thus selecting the HS to be used with all the eventual additional requirements of the UHL that, together, need to be assessed to ensure fulfilment of all the corresponding requirements of the UHL.

### **3.4 Application to legislation**

The specific requirements to be fulfilled by NBs are established in each UHL.

To be accredited, NB shall be assessed by NABs using:

- 1) one HS and the additional requirements as described in section 3.2 in this document as applicable to the module, conformity assessment procedure or AVCP-system requested; and
- 2) the requirements for NBs included in the relevant UHL.

This document applies to EU directives and regulations which follow the New Legislative Framework which are aligned with Decision (EC) 768/2008. It shall also be applied to other Directives and Regulations (for example Assessment and Verification of Constancy of Performance under the Construction Products Regulation – see *Annex E for details* - or the modules for the Railways Interoperability Directive (EU) 2016/797) which are not aligned with Decision (EC) 768/2008. In these cases, further guidance to the use of the tables in annex A may be needed, similar to that given in annex B.

### **3.5 Use of the Notified Bodies Coordination Group Documents**

Article R17 paragraph 11 of Decision (EC) 768/2008 establishes the principle that NBs participate in or inform their assessment personnel of the activities of the corresponding



Notified Body Coordination Group established under the corresponding UHL and to apply their administrative decisions and documents as general guidance.

Therefore, assessors of NABs performing assessments of conformity assessment bodies as a basis for notification by NAs should be well aware and informed of the corresponding decisions and documents of the Notified Body Coordination Groups. It is the responsibility of the corresponding NAB to assure the competence of their assessors including their knowledge of these documents.

In case the decisions and documents of the corresponding Notified Body Coordination Group are not easily available to the NAB's assessors, the NAB should inform the EA secretariat, who will try to provide support in this case.

## **4 PREFERRED HARMONISED STANDARDS**

### **4.1 Description of the Preferred HS approach**

EA has identified the preferred standards used for the accreditation of CABs for each module (identified in tables in annex A). This listing has been developed based on the technical and process requirements of the module concerned with the preferred standard being considered the best fit in each case.

The preferred standard shall be used as the basis of an accreditation and to reflect the consensus approach when accrediting for notification.

In addition to this, the table in annex B identifies for each HS the additional requirements and procedures needed to assess the competence of CABs.

*Note: to develop this table, EA has taken into account the recommendations from the European Commission such as the Blue Guide and SOGS document N612 EN as well as the comparison produced by CEN/CENELEC TC1 in N460 document.*

In all cases, the HS has to be used in full i.e. CABs have to meet all of the requirements of the HS as the basis for the assessment of the CAB. Requirements cannot be subtracted from the selected standard; however due to the nature of the conformity assessment activity, a requirement may be found as not applicable, provided that such an exclusion is allowed by the HS.

Where the application of a HS is required by the UHL, and there is overlap between the HS and the provisions of the UHL, the most stringent provisions take precedence.

### **4.2 Implementation**

NABs shall use the preferred standard as the basis for accreditation for notification. Any accreditation for notification not using the preferred standard shall be justified by the existence of a published requirement of a notifying and/or regulatory authority (e.g. law, decree, ordinance, published procedural document of the NA), binding to the CAB, not to accept the

preferred standard but a different one. This justification has to be recorded by the NAB and made available upon request for EA and provided for the peer-evaluations.

For aligned directives/regulations and the CPR (AVCP-system, see *Annex E for details*), the corresponding additional requirements included in annex B have to be fulfilled in any case, even if a different standard than the preferred standard is used. For non-aligned directives/regulations the additional requirements in annex B will apply in principle.

For the legislation using the modules presented in annex B, a combination of modules and HS not covered by annex B is considered to be not suitable for accreditation for notification.

## **5 ACCREDITATION SCOPES**

Accreditation information issued by NABs for notification purposes shall make reference to the HS used as reference and granted for a given scope, make reference to the relevant UHL and comply with the following provisions.

### **5.1 Aspects to be considered**

The following shall be considered when defining scopes of accreditation for notification purposes:

- 1) relevant requirements according to EN ISO/IEC 17011 and the applicable HS as well as other requirements for CABs seeking notification,
- 2) the type of data needed as input to the NANDO database,
- 3) the needs of the Notifying Authorities,
- 4) the needs of the persons using information (primarily the customers of the NABs).

### **5.2 Main elements to be included in the scope**

The following shall be the main elements to be included in the scope of accreditation:

- a) HS which is used as reference and applied in full for the accreditation of the CAB;
- b) the identification of legislation (it may be complemented with a reference to the national regulations);
- c) the conformity assessment procedure used (module, article or annexes, systems of a particular directive/regulation) or AVCP-system;
- d) products/category – family – homogeneous groups of products (according to NANDO classification where possible);
- e) product characteristics (as set out in relevant legislation) or product specification (harmonised product standard, harmonised technical specifications – see *Annex E for details* -, other sectoral or technical documents according to the requirements of the directive/regulation concerned).

Where possible, the accreditation scope should use the same wording as used by NANDO. Additionally, the accreditation scope can also include other information if required by the NA, applicable legislation or mandatory documents if deemed necessary due to other circumstances.

### 5.3 Examples

The following examples provide guidance on how scopes of accreditation may be defined.

| Category of products or individual products                                                                                                                                                                       | Conformity Assessment procedure or AVCP-System                                   | Essential requirements or harmonised technical specification:<br>Product specification / Properties / Standards |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Construction products according to Regulation (EU) No 305/2011                                                                                                                                                    |                                                                                  |                                                                                                                 |
| Cement, building limes and other hydraulic binders                                                                                                                                                                |                                                                                  |                                                                                                                 |
| - masonry cements: preparation of concrete, mortar, grout and other mixes for construction and for the manufacture of construction products (Decision (EU) 97/555/EC Annex 3, as amended by Decision 2010/683/EU) | Regulation (EU) No 305/2011<br>System 1+                                         | EN 413-1:2011                                                                                                   |
| Personal protective equipment according to Regulation (EU) 2016/425                                                                                                                                               |                                                                                  |                                                                                                                 |
| - respiratory protective equipment<br>- excluding self-rescue and escape equipment<br>- excluding equipment with high-pressure air supply system                                                                  | Regulation (EU) 2016/425<br>Module B<br>Module C2<br>Module D                    | Regulation (EU) 2016/425<br>Annex II                                                                            |
| - equipment providing chest and groin protection                                                                                                                                                                  |                                                                                  |                                                                                                                 |
| - equipment providing eye protection                                                                                                                                                                              |                                                                                  |                                                                                                                 |
| Interoperability of the rail system within the Community according to Directive (EU) 2016/797                                                                                                                     |                                                                                  |                                                                                                                 |
| 1. Trans-European high-speed rail system<br>- 1.1 Infrastructure                                                                                                                                                  | Decision (EU) 2010/713/EU<br>Module CA1<br>Module CA2<br>Module CD<br>Module CH1 | Regulation (EU)<br>1299/2014;<br>1300/2014;<br>1303/2014;<br>2016/912                                           |

| <b>Electromagnetic compatibility according to Directive 2014/30/EU</b>                                                                                                               |                                         |                              |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|------------------------------|
| Electric and electronic appliances (apparatus with electrical and/or electronic parts liable to generate electromagnetic disturbances or liable to be affected by such disturbances) | <b>Directive 2014/30/EU</b><br>Module B | Regulation (EU)<br>Annex III |

The three columns in the table include information which is to be published in the NANDO database. Other supplementary information can be added, especially if it is required by the NA.

**ANNEX A - PREFERRED STANDARDS (HS) PER LEGISLATION (MANDATORY)**

Note: The column in table 1 entitled “other references equivalent to this module” covers non-aligned directives where there is a corresponding module covering the same process as the NLF module. Table 2 covers non-aligned directives where there are specific attestation modules that do not directly align with the standard NLF modules.

Where exceptions are identified, these are based on the expert opinion that the particular module is used in a slightly different way to the other NLF directives.

**Table 1: Preferred Standards for Aligned Directives/Regulations and related Conformity Assessment Activities:**

| Module |                                                                                | Other references equivalent to this module                                                                                                                                                                         | Preferred Standard                             | Exceptions                                                                                                                                                         |
|--------|--------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| A1     | Internal production control plus supervised product testing                    |                                                                                                                                                                                                                    | ISO/IEC 17020                                  |                                                                                                                                                                    |
| A2     | Internal production control plus supervised product checks at random intervals |                                                                                                                                                                                                                    | ISO/IEC 17020                                  | Measuring Instruments Directive No 2014/32/EU: ISO/IEC 17065                                                                                                       |
| B      | EU Type Examination                                                            | Machinery Directive No 2006/42 EC- Annex IX;<br><br>In vitro diagnostic medical devices (IVDMD) Directive No 98/79/EC Annex V;<br><br>Active implantable medical devices (AIMD) Directive No 90/385/EEC Annex III; | ISO/IEC 17065                                  |                                                                                                                                                                    |
| C      | Conformity to EU-type based on internal production control                     |                                                                                                                                                                                                                    | ISO/IEC 17020 (SPV)<br><br>ISO/IEC 17065 (HWB) | Module C does not require a NB with the exception of:<br>Simple Pressure Vessels Directive No. 2014/29/EU (SPV)<br>Hot-Water Boilers Directive No. 92/42/EEC (HWB) |

| Module |                                                                                                               | Other references equivalent to this module                                                        | Preferred Standard | Exceptions                                                                              |
|--------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------|
| C1     | Conformity to EU-type based on internal production control plus supervised product testing                    |                                                                                                   | ISO/IEC 17065      | Recreational craft and personal watercraft (RCD) Directive no 2013/53/EU: ISO/IEC 17020 |
| C2     | Conformity to EU-type based on internal production control plus supervised product checks at random intervals |                                                                                                   | ISO/IEC 17065      |                                                                                         |
| D      | Conformity to EU-type based on quality assurance of the production process                                    |                                                                                                   | ISO/IEC 17065      |                                                                                         |
| D1     | Quality assurance of the production process                                                                   |                                                                                                   | ISO/IEC 17065      |                                                                                         |
| E      | Conformity to EU-type based on product quality assurance                                                      |                                                                                                   | ISO/IEC 17065      |                                                                                         |
| E1     | Quality assurance of final product inspection and testing                                                     |                                                                                                   | ISO/IEC 17065      |                                                                                         |
| F      | Conformity to EU-type based on product verification                                                           | Lifts and safety components for lifts Directive No: 2014/33/EC Annex V Final Inspection           | ISO/IEC 17065      | Lifts and safety components for lifts Directive No: 2014/33/EC ISO/IEC 17020            |
| F1     | Conformity based on product verification                                                                      |                                                                                                   | ISO/IEC 17065      |                                                                                         |
| G      | Conformity based on unit verification                                                                         | Noise emission in the environment by equipment for use outdoors Directive No 2000/14/EC Annex VII | ISO/IEC 17065      |                                                                                         |

| Module |                                                                    | Other references equivalent to this module                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Preferred Standard | Exceptions |
|--------|--------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|------------|
| H      | Conformity based on full quality assurance                         | <p>Machinery Directive No 2006/42/EC Annex X;</p> <p>Noise emission in the environment by equipment for use outdoors Directive No 2000/14/EC Annex VIII</p> <p>In vitro diagnostic medical devices (IVDMD) Directive No 98/79/EC Annex IV;</p> <p>Active implantable medical devices (AIMD) Directive No 90/385/EEC Annex II;</p> | ISO/IEC 17021-1    |            |
| H1     | Conformity based on full quality assurance plus design examination |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | ISO/IEC 17065      |            |

**Table 2: Preferred Standards for Non-Aligned Directives/Regulations and Conformity Assessment Activities, where there is no direct equivalent in the NLF Modules:**

| Directive                                                                           | Conformity assessment procedure                                       | Preferred Standard |
|-------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------|--------------------|
| 2014/68/EU Pressure equipment (PED)                                                 | Approval of NDT personnel                                             | ISO/IEC 17024      |
|                                                                                     | Approval of Permanent Joining Personnel                               | ISO/IEC 17024      |
|                                                                                     | Approval of Permanent Joining Procedures                              | ISO/IEC 17020      |
|                                                                                     | European Approval of Materials                                        | ISO/IEC 17065      |
|                                                                                     |                                                                       |                    |
| Construction Product Regulation (EU) No 305/2011 (CPR)<br>(see Annex E for details) | System 1                                                              | ISO/IEC 17065      |
|                                                                                     | System 1+                                                             | ISO/IEC 17065      |
|                                                                                     | System 2+                                                             | ISO/IEC 17065      |
|                                                                                     | System 3                                                              | ISO/IEC 17025      |
|                                                                                     |                                                                       |                    |
| 98/79/EC In vitro diagnostic medical devices (IVDMD)                                | Annex III EC Declaration of Conformity                                | ISO/IEC 17065      |
|                                                                                     | Annex VI EC Verification                                              | ISO/IEC 17065      |
|                                                                                     | Annex VII EC Declaration of Conformity (Production quality assurance) | ISO/IEC 17065      |
|                                                                                     |                                                                       |                    |



|                                                                                                                   |                                                                                                            |                                          |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------|
| 90/385/EEC Active implantable medical devices (AIMD) modified by Directive No 93/42/EEC, 93/68/EEC and 2007/47/EC | Annex IV EC Verification                                                                                   | ISO/IEC 17065                            |
|                                                                                                                   | Annex V EC Declaration of Conformity to Type (Assurance of production quality)                             | ISO/IEC 17065                            |
|                                                                                                                   |                                                                                                            |                                          |
| 93/42/EEC Medical Devices                                                                                         | Annex IV EC verification                                                                                   | ISO/IEC 17065                            |
|                                                                                                                   | Annex V EC Declaration of Conformity - Production Quality Assurance                                        | ISO/IEC 17065                            |
|                                                                                                                   | Annex VI EC Declaration of Conformity – Product Quality Assurance                                          | ISO/IEC 17065                            |
|                                                                                                                   |                                                                                                            |                                          |
| 2000/14/EC Noise emission in the environment by equipment for use outdoors                                        | Annex VI Internal control of production with assessment of technical documentation and periodical checking | ISO/IEC 17065                            |
|                                                                                                                   |                                                                                                            |                                          |
| 2010/35/EU Transportable pressure equipment (TPED)                                                                | Type Approval                                                                                              | ISO/IEC 17020:2012 (except clause 8.1.3) |
|                                                                                                                   | Supervision of manufacture and Initial Inspection and Tests                                                | ISO/IEC 17020:2012 (except clause 8.1.3) |
|                                                                                                                   | Periodic Inspections, Intermediate Inspections and Exceptional Inspection                                  | ISO/IEC 17020:2012 (except clause 8.1.3) |
|                                                                                                                   | Surveillance of the inhouse inspection service                                                             | ISO/IEC 17020:2012 (except clause 8.1.3) |
|                                                                                                                   | Reassessment of conformity                                                                                 | ISO/IEC 17020:2012 (except clause 8.1.3) |
|                                                                                                                   |                                                                                                            |                                          |

|                                                             |                                                                                                                          |               |
|-------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|
| 2013/53/EU Recreational craft and personal watercraft (RCD) | PCA – Post construction assessment                                                                                       | ISO/IEC 17065 |
|                                                             |                                                                                                                          |               |
| Railways Interoperability Directive (EU) 2016/797 (IOD)     | All modules in accordance with Decision 2010/713/EU in conjunction with the ERA Mandatory Technical Document 000MRA1044. | ISO/IEC 17065 |

**ANNEX B - APPLICABILITY OF STANDARDS (HS) (MANDATORY)****Table 3: Conformity Assessment Standards for Accreditation for Notification purposes incl. Applicable Additional Requirements:**

| Module | Description                                                                                                | EN ISO/IEC 17065 | EN ISO/IEC 17020 | EN ISO/IEC 17021-1 | EN ISO/IEC 17025 |
|--------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|------------------|--------------------|------------------|
| A      | Internal production control                                                                                | N/A              | N/A              | N/A                | N/A              |
| A1     | Internal production control plus supervised product testing                                                | 1 + t            | * 1 + t + cd     |                    | 1 + cd           |
| A2     | Internal production control plus supervised product checks at random intervals                             | 1 + t            | * 1 + t + cd     |                    | 1 + cd           |
| B      | EC type examination                                                                                        | * 1 + t + pk     | 1 + t + cd       |                    |                  |
| C      | Conformity to type based on internal production control                                                    | N/A              | N/A              | N/A                | N/A              |
| C1     | Conformity to type based on internal production control plus supervised product testing                    | * 1 + t + pk     | 1 + t + cd       |                    | 1 + cd + pk      |
| C2     | Conformity to type based on internal production control plus supervised product checks at random intervals | * 1 + t + pk     | 1 + t + cd       |                    | 1 + cd + pk      |
| D      | Conformity to type based on quality assurance of the production process                                    | * 1 + qa         | 1 + qa           | 1 + pk             |                  |
| D1     | Quality assurance of the production process                                                                | * 1 + qa         | 1 + qa           | 1 + pk             |                  |

| Module | Description                                                        | EN ISO/IEC<br>17065 | EN ISO/<br>IEC 17020 | EN<br>ISO/IEC<br>17021-1 | EN ISO<br>/IEC 17025 |
|--------|--------------------------------------------------------------------|---------------------|----------------------|--------------------------|----------------------|
| E      | Conformity to type based on product quality assurance              | * 1 + qa            | 1 + qa               | 1 + pk                   |                      |
| E1     | Quality assurance of final product inspection and testing          | * 1+ qa             | 1 + qa               | 1 + pk                   |                      |
| F      | Conformity with type based on product verification                 | * 1 + t + pk        | 1 + t + cd           |                          |                      |
| F1     | Conformity based on product verification                           | * 1 + t + pk        | 1 + t + cd           |                          |                      |
| G      | Conformity based on unit verification                              | * 1 + t + pk        | 1 + t + cd           |                          |                      |
| H      | Conformity based on full quality assurance                         | 1 + qa              | 1 + qa               | * 1 + pk                 |                      |
| H1     | Conformity based on full quality assurance plus design examination | * 1 + qa            | 1 + qa               | 1 + pk                   |                      |

**Table 4: Conformity Assessment Standards for Accreditation for Notification purposes incl. Applicable Additional Requirements in the Area of the Construction Products Regulation:**

| AVCP-System<br>(see Annex E) | Description                                                                                                                                                          | EN ISO/IEC<br>17065 | EN ISO/ IEC<br>17025 |
|------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|----------------------|
| 1+                           | determination of the product-type, initial inspection of factory production control, continuous surveillance of factory production control, audit-testing of samples | * 1 + t + pk        |                      |
| 1                            | determination of the product-type, initial inspection of factory production control, continuous surveillance of factory production control                           | * 1 + t + pk        |                      |

| AVCP-System<br>(see Annex E) | Description                                                                                             | EN ISO/IEC<br>17065 | EN ISO/ IEC<br>17025 |
|------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|----------------------|
| 2+                           | initial inspection of factory production control, continuous surveillance of factory production control | * 1 + pk            |                      |
| 3                            | determination of the product-type                                                                       |                     | 1                    |

### Key

- \* Indicates for the corresponding module the preferred standard that shall be used whenever possible (refer to annex A for details of specific legislation).
- 1 The possible Harmonised Standards used for accreditation.
- + Additional applicable requirements of the other pertaining Harmonised Standards used for assessing the NB, as relevant to the situation.
- t Additional applicable requirements of EN ISO/IEC 17025 if testing is required. To this end fulfilment of the applicable requirements of clause 6 and 7 (except 7.9) in EN ISO/IEC 17025:2017 shall be demonstrated.
- cd Capability of and procedures for judging and deciding based on results of tests and/or inspections, if the essential requirements are fulfilled and/or the Harmonised Standards have been applied when required. To this end, fulfillment of clauses 4.1.2, 4.1.3, 7.5 and 7.6 in EN ISO/IEC 17065:2012 shall be demonstrated.
- pk Ability – based on product knowledge - to make professional judgments related to product requirements where required. To this end fulfilment of clauses 6.1.2, 6.1.3 and 6.1.6 to 6.1.10 in EN ISO/IEC 17020:2012 shall be demonstrated.
- qa Ability to assess and approve manufacturer's quality systems where required. To this end, fulfillment of clauses 7.1.1, 7.1.2, 7.2.4, 7.2.5, 7.2.8, 7.2.10 and 9.1 to 9.4 and 9.6 in EN ISO/IEC 17021-1:2015 shall be demonstrated.

### Notes

1. It is noted that the detailed requirements taken from the “+” standards will vary according to the level of coverage of that requirement within the baseline standard being used. In cases where the requirements of the baseline standard go beyond the requirements taken from the “+” standard the requirements of the baseline standard will always prevail.
2. For EN ISO/IEC 17020, only Type A inspection bodies are valid for a Notified Body activity, unless otherwise stated in the Legislation (for example user inspectorate under PED). For EN ISO/IEC 17025, the requirements to be an independent third-party with absence of conflict of

interest as laid down in the corresponding legislation must be fulfilled. For EN ISO/IEC 17020 and EN ISO/IEC 17025 the requirements for follow up and surveillance as laid down in the corresponding legislation must also be fulfilled.

3. Specification of “t”, “cd”, “pk”, “qa” has been introduced to harmonise the understanding and clarify the content of the assessment in the particular context of accreditation for notification purposes, even if the concerned standard is already mentioned in the standard which is used in full. This applies even if the chosen standard is the preferred standard.

The option retained has been to specify for all modules the technical competencies to be checked in addition to the standard used in full, despite the fact that EN ISO /IEC 17065 makes reference respectively to EN ISO/IEC 17020, 17021-1 and 17025. This option gives the advantage to clarify which clauses of the additional standard have to be assessed during the assessment of the NB, in addition to the requirements mentioned in the accreditation standard, such as clause 6.2.1 of EN ISO/IEC 17065.

4. Any formal findings raised by the NAB shall be primarily referenced to the nearest relevant clause in the selected baseline (1) standard. Reference to the “+” standards can be made in the text.

5. It should be noted that in addition to the above table, EN ISO/IEC 17024 shall be used in certain specific cases (for example PED Approval of Permanent Joining Personnel).

6. Notified Bodies should take into account the relevant IAF MD documents while assessing quality management system-based modules e.g. Modules D, E and their derivatives as long as there are no other specific requirements of the corresponding notified body coordination group in this regard. For module H and its derivatives Notified Bodies shall comply with the relevant IAF MD documents.

7. CABs may have a separate accreditation in addition to the one covering the baseline (1) standard in order to further demonstrate its ability to perform certain (additional) activities under accreditation. In these cases the fulfillment of the requirements of the “+” standard can be sufficiently covered by the corresponding separate additional accreditation for the relevant scope (for example a CAB having accreditation under EN ISO/IEC 17065 for the performance of module B can also provide the proof of fulfillment of the requirements of the “t” element via a separate accreditation in accordance with EN ISO/IEC 17025).

## **ANNEX C - CRITERIA FOR SELECTING WITNESSING (MANDATORY)**

Clause 7.4.7 of ISO/IEC 17011:2017 establishes that the “*accreditation body shall develop an assessment plan to cover the activities to be assessed, the locations at which activities will be assessed, the personnel to be assessed where applicable and the assessment techniques to be utilized including witnessing where appropriate or applicable.*”

This annex describes how to use witnessing as one assessment technique in accreditation for notification purposes.

When planning and deciding on the required witnessing for an assessment the following principles shall be taken into consideration:

- 1) Witnessing shall normally be used as an assessment technique to determine the competent performance of all on-site conformity assessment activities of a CAB.
- 2) Other assessment techniques that can be used are file review and/or technical interviews (particularly preferred for the assessment of module B, but should also be used to complement the information gained through witnessing and increase the sampling).
- 3) The results of witnessing of one conformity assessment activity, or a combination of conformity assessment activities, may demonstrate and confirm the ability and effectiveness of the CABs processes for a competent evaluation for comparable conformity assessment activities.

When applying these principles to a complete assessment (e.g. an initial assessment or extension to scope in new areas), the NAB should ensure that it will cover all areas to be assessed, i.e. all directives or regulations, with the necessary witnessing (principle 1).

This normally results in witnessing or doing file reviews of all modules (*or AVCP-systems, see Annex E for details*) of all directives/regulations covered by the accreditation (principle 2) upon granting, extending and during an accreditation cycle. If some modules of one regulation/directive are very similar, the assessment might be limited to one or some of them (principle 3, see tables 5 and 6 below), in which case the more complex should be chosen.

The same principle applies to modules/activities that require participation of the assessor on site (principle 3): If some modules of one directive/regulation are very similar (e.g. module D and E) the witnessing may be limited to one of them (i.e. grouping of modules, see table 5), in which case the more complex should be chosen.

It is considered highly unlikely that witnessing of the activities under different directives/regulations can be effectively combined in a single witness. When this is considered, the NAB shall document the reasons and justification for taking such an approach.

Witnessing is normally to be performed in advance of granting, or extending, the accreditation for a new conformity assessment activity. Nevertheless, it is recognized that in the area of accreditation for notification purposes the possibilities of having clients available are very

limited as the performance of the corresponding conformity assessment activities will normally be restricted to notified bodies requiring accreditation in advance of receiving this notification.

It is therefore considered to be appropriate for the NAB, when accrediting a CAB / conformity assessment activity for the first time, to accept alternative ways of performing witnessing e.g. with comparable cases or simulated exercises sufficient to determine the competence of the CAB to perform the activities covered by its scope of accreditation.

When accrediting a CAB / conformity assessment activity for the first time, it is also acceptable to grant the accreditation under the condition that the CAB once notified informs the NAB as soon as it receives requests from its first clients. The CAB shall cooperate with the NAB during organization of the first activities for its clients to ensure that the witnessing of that activity takes place. The NAB shall have the necessary arrangements in place to ensure that no accredited certificates are issued until appropriate witnessing has been satisfactorily performed.

Where alternative ways of performing witnessing do not exist or are not sufficient to determine the competence of the CAB to perform the activities covered by its scope of accreditation, if the NA asks the NAB for information to consider a temporary notification, the NAB may provide the information on the CAB's competence gained already on the basis of the documents reviewed and (office) assessments done by the NAB. In such cases, unless the accreditation is confirmed within a given timeframe, the NAB should inform the NA to allow it to reconsider its notification and withdraw it.

Selection and number of witnessing activities during an accreditation cycle depends on various other parameters including:

- Number of technical staff involved in a specific conformity assessment activity,
- Changes to staff,
- Extensions to scope,
- Changes to relevant equipment, test methods or harmonised product standard (especially in relation to EN ISO/IEC 17025 accreditation) used for the conformity assessment,
- Existing demonstrated competence in the type of products and similar legislation

The witnessing and file reviews during an accreditation cycle should enable the NAB to cover the different conformity assessment procedures (modules/AVCP-systems) for the related regulations/directives and the different categories of products/product areas included in the scope of accreditation.

The following tables shall be used as guidance for grouping of modules, and deviations are expected to be justified by the NAB:



**Table 5: Modules of Decision 768/2008/EC that when witnessed, can provide assurance of competence to other modules where accreditation is sought:**

| Module to be included in the scope | Description of the module                                                                                     | Witnessing required                                        |
|------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------|
| A1                                 | Internal production control and supervised product testing                                                    | A1 or A2 or C1 or C2 or B or F or G                        |
| A2                                 | Internal control of production and supervised product controls at random intervals                            |                                                            |
| B                                  | Type examination                                                                                              | B                                                          |
| C                                  | Conformity with type based on internal production control                                                     | C or D or E or H or A1 or A2 or C1 or C2 or D1 or E1 or H1 |
| C1                                 | Conformity to type based on internal production control and supervised product testing                        | C1 or C2 or A1 or A2 or B or F or G                        |
| C2                                 | Conformity with type based on internal production control and supervised product controls at random intervals |                                                            |
| D                                  | Conformity to type based on quality assurance of the production process                                       | D or D1 or H or H1 or E or E1                              |
| D1                                 | Quality assurance of the production process                                                                   | D1 or H1 or E1                                             |
| E                                  | Conformity to type based on product quality assurance                                                         | E or E1 or D or D1 or H or H1                              |
| E1                                 | Quality Assurance of Final Product Inspection and Testing                                                     | E1 or D1 or H1                                             |
| F                                  | Conformity to type based on product verification                                                              | F or F1 or G                                               |
| F1                                 | Conformity based on product verification                                                                      | F1 or G or B                                               |
| G                                  | Conformity based on unit verification                                                                         | G or F1 or B                                               |
| H                                  | Conformity based on full quality assurance                                                                    | H or H1                                                    |
| H1                                 | Conformity based on full quality assurance and design control                                                 | H1                                                         |

**Table 6: Systems of AVCP of Regulation (EU) 305/2011 that when witnessed, can provide assurance of competence to other AVCP-systems where accreditation is sought:**

| AVCP-System (see Annex E) to be included in the scope | Witnessing required                                                                                      |
|-------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1+                                                    | 1+                                                                                                       |
| 1                                                     | 1 or 1+                                                                                                  |
| 2+                                                    | 2+ or 1 or 1+                                                                                            |
| 3                                                     | This is under ISO/IEC 17025 / testing, so witnessing or file review is included in the office assessment |

## **ANNEX D - MAP OF HS REQUIREMENTS BASED ON DECISION 768/2008 (INFORMATIVE)**

### **CRITERIA LAID DOWN IN THE HARMONISED STANDARDS USED AS A BASIS FOR ACCREDITATION THAT DEAL WITH THE RESPECTIVE PROVISIONS LAID DOWN IN DECISION (EC) 768/2008 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL ON A COMMON FRAMEWORK FOR THE MARKETING OF PRODUCTS**

#### Preamble

Decision (EC) 768/2008 of the European Parliament and of the Council of 9 July 2008 on a common framework for the marketing of products, and repealing Council Decision 93/465/EEC (The Decision) sets out the following principle in Article R18:

*Where a Conformity Assessment Body demonstrates its conformity with the criteria laid down in the **relevant Harmonised Standards or parts thereof** the references of which have been published in the Official Journal of the European Union it shall be presumed to comply with the requirements [for Notified Bodies] **in so far as the applicable harmonised standards cover those requirements.***

The specific requirements applicable to the CAB are those of the directives and regulations for which they are notified, or want to be notified.

The following table document identifies which requirements laid down in the Harmonised Standards used as a basis for accreditation deal with the principles set out in Decision (EC) 768/2008 and adopted by relevant UHL.

In some cases, the specific principle is already covered by the accreditation standard, in other cases the specific provision is not covered or is only partially covered by the paragraph quoted in correspondence.

It should be noted that the fact that a particular standard clause or section deals with a specific provision of Decision (EC) 768/2008 does not necessarily mean that the referenced standard clause or section covers all of it. When accrediting for notification purposes, both the requirement of the particular standard and the requirement set out in each UHL, implementing the principles of the Decision (EC) 768/2008 (directive or regulation), shall be fulfilled and shall be verified by the NAB.

For example (and there are other examples) the criteria in EN ISO/IEC 17025 relating to impartiality and independence are insufficient for allowing 'presumption of conformity' with the principles set out in R17.3 and R17.4. The assessment should therefore focus on the UHL requirements regarding clause R17.3 and R17.4.

Any formal findings raised by the NAB shall be primarily referenced to the relevant clause in the harmonisation accreditation standard (see mapping). Reference to the UHL should be made in the text.

Note that other requirements apply as well. Requirements related to specific modules, articles and annexes based on the Decision (EC) 768/2008 are specified in the relevant UHL. If the UHL (directive or regulation) does not implement the principles of Decision (EC) 768/2008, the corresponding directive/regulation shall be used.

Table 6: Map of HS Requirements

| Provisions laid down in Decision (EC) 768/2008                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | EN ISO/IEC<br>17065:2012 | EN ISO/IEC<br>17025:<br>2017 | EN ISO/IEC<br>17020:2012                                                | EN<br>ISO/IEC<br>17021-1:<br>2015 | EN<br>ISO/IEC<br>17024:<br>2012                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|------------------------------|-------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------|----------------------------------------------------|
| (1)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | (2)                      | (3)                          | (4)                                                                     | (5)                               | (6)                                                |
| <b>GENERAL REQUIREMENTS</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                          |                              |                                                                         |                                   |                                                    |
| <b>Legal and contractual matters</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                          |                              |                                                                         |                                   |                                                    |
| <b>R17.2:</b> <i>A notified body shall be established under national law and have legal personality.</i>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | 4.1.1                    | 5.1                          | 5.1.1                                                                   | 5.1.1                             | 4.1                                                |
| <b>Management of impartiality</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                          |                              |                                                                         |                                   |                                                    |
| <b>R17.3:</b> <i>A notified body shall be a third-party body independent from the organization or the product it assesses.<br/>A body belonging to a business association or professional federation representing undertakings involved in the design, manufacturing, provision, assembly, use or maintenance of products which it assesses, can, on condition that its independence and the absence of any conflict of interest are demonstrated, be considered to be such a body.</i> | 4.2                      | 4.1                          | 4.1.1<br>4.1.2<br>4.1.3<br>4.1.4<br>4.1.5<br>4.1.6a)<br>5.2.1<br>6.1.12 | 5.2<br>6.2<br>4.2.4               | 4.3.2<br>4.3.5<br>4.3.6<br>4.3.7<br>4.3.8<br>5.2.3 |

| Provisions laid down in Decision (EC) 768/2008                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | EN ISO/IEC<br>17065:2012 | EN ISO/IEC<br>17025:<br>2017 | EN ISO/IEC<br>17020:2012                                                | EN<br>ISO/IEC<br>17021-1:<br>2015 | EN<br>ISO/IEC<br>17024:<br>2012                    |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|------------------------------|-------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------|----------------------------------------------------|
| (1)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | (2)                      | (3)                          | (4)                                                                     | (5)                               | (6)                                                |
| <p><b>R17.4:</b> <i>A notified body, its top level management and the personnel responsible for carrying out the conformity assessment tasks shall not be the designer, manufacturer, supplier, installer, purchaser, owner, user or maintainer of the products which they assess, nor the authorized representative of any of those parties. This shall not preclude the use of assessed products that are necessary for the operations of the Conformity Assessment Body or the use of the products for personal purposes.</i></p> <p><i>A notified body, its top level management and the personnel responsible for carrying out the conformity assessment tasks shall not be directly involved in the design, manufacture or construction, the marketing, installation, use or maintenance of those products, nor represent the parties engaged in those activities. They shall not engage in any activity that may conflict with their independence of judgment or integrity in relation to conformity assessment activities for which they are notified. This applies in particular to consultancy services.</i></p> | 4.2                      | 4.1.1 to<br>4.1.4            | 4.1.1<br>4.1.2<br>4.1.3<br>4.1.4<br>4.1.5<br>4.1.6a)<br>5.2.1<br>6.1.12 | 5.2<br>4.2.4                      | 4.3.2<br>4.3.5<br>4.3.6<br>5.2.1<br>5.2.3<br>6.2.1 |

| Provisions laid down in Decision (EC) 768/2008                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | EN ISO/IEC<br>17065:2012                                       | EN ISO/IEC<br>17025:2017         | EN ISO/IEC<br>17020:2012                                        | EN<br>ISO/IEC<br>17021-1 :<br>2015                                                            | EN<br>ISO/IEC<br>17024:201<br>2                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------|----------------------------------|-----------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|
| (1)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | (2)                                                            | (3)                              | (4)                                                             | (5)                                                                                           | (6)                                                |
| <b>R17.4:</b> <i>Notified bodies shall ensure that activities of their subsidiaries or subcontractors do not affect the confidentiality, objectivity and impartiality of its conformity assessment activities.</i>                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 4.2.3<br>4.2.6<br>4.2.7<br>4.2.8<br>6.2.2                      | 6.6.2                            | 6.3.1<br>6.1.12<br>6.1.13                                       | 4.6<br>5.2.3<br>5.2.5<br>5.2.6 ?<br>5.2.7 ?<br>5.2.11<br>5.2.12<br>7.5.1<br>7.5.3b),c)<br>8.4 | 4.3.6<br>4.3.7<br>5.1.1<br>5.2.3<br>6.3<br>7.3.5   |
| <b>R17.5:</b> <i>Notified bodies and their personnel shall carry out the conformity assessment activities with the highest degree of professional integrity and the requisite technical competence in the specific field and must be free from all pressures and inducements, particularly financial, which might influence their judgment or the results of their conformity assessment activities, especially from persons or groups of persons with an interest in the results of those activities.</i> | 4.2.2<br>4.2.3<br>4.2.5<br>4.2.12<br>6.1.1.2<br>6.1.2<br>6.1.3 | 4.1.1<br>4.1.2<br>4.1.3<br>4.1.4 | 4.1.2<br>4.1.3<br>4.1.6 a)<br>6.1.1<br>6.1.2<br>6.1.3<br>6.1.11 | 5.2.2<br>7.1<br>7.2                                                                           | 4.3.5<br>6.1.3<br>6.1.6<br>6.1.7<br>6.2.1<br>6.2.2 |
| <b>R17.8:</b> <i>The impartiality of the notified body, its top level management and assessment personnel shall be guaranteed. The remuneration of the notified body's top level management and assessment personnel shall not depend on the number of assessments carried out or on the results of such assessments.</i>                                                                                                                                                                                  | 4.2.3<br>4.2.4<br>5.2                                          | 4.1.3                            | 4.1.2<br>4.1.5<br>4.1.6 a)<br>6.1.11                            | 5.2.1<br>5.2.2<br>5.2.12                                                                      | 4.3.1<br>4.3.6                                     |

| Provisions laid down in Decision (EC) 768/2008                                                                                                                                                                                                                                                                                           | EN ISO/IEC<br>17065:2012                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | EN ISO/IEC<br>17025:2017                           | EN ISO/IEC<br>17020:2012 | EN<br>ISO/IEC<br>17021-1 :<br>2015 | EN<br>ISO/IEC<br>17024:201<br>2 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|--------------------------|------------------------------------|---------------------------------|
| (1)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | (2)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | (3)                                                | (4)                      | (5)                                | (6)                             |
| <b>Liability and financing</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                                    |                          |                                    |                                 |
| <b>R17.9:</b> <i>Conformity assessment bodies shall take out liability insurance unless liability is assumed by the State in accordance with national law, or the Member State itself is directly responsible for the conformity assessment.</i>                                                                                         | 4.3                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | This standard does not require liability assurance | 5.1.4                    | 5.3.1                              | 4.4                             |
| <b>Identification number of notified bodies</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                                    |                          |                                    |                                 |
| <b>R12.3:</b> <i>The CE marking shall be followed by the identification number of the notified body where such body is involved in the production control phase. The identification number of the notified body shall be affixed by the body itself or under its instructions, by the manufacturer or his authorized representative.</i> | This chapter reflects specific requirements on CE marking for notified bodies according to the requirements of the relevant community harmonisation legislations. Therefore, these will have to be implemented based on the requirements in the specific legislation for which the Conformity Assessment Body wishes to be notified |                                                    |                          |                                    |                                 |

| STRUCTURAL REQUIREMENTS                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |     |       |       |       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------|-------|-------|
| Role as notified body                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |     |       |       |       |
| <b>R17.6(b):</b> <i>At all times and for each conformity assessment procedure and for each kind or category of products in relation to which it has been notified, a Conformity Assessment Body shall have at its disposal the necessary descriptions of procedures according to which conformity assessment is carried out, ensuring the transparency and the ability of reproduction of these procedures. It shall have appropriate policies and procedures in place that distinguish between tasks it carries out as a notified body and other activities.</i> | 4.6a)                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 7.2 | 5.2.4 | 8.1.1 | 8.2   |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 5.1.2                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     | 7.1.1 | 8.5.1 | 8.3   |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 6.2.1                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     | 7.1.2 |       | 9.2.1 |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 7.1.1                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     | 7.1.3 |       | 9.2.2 |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 7.1.2                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     | 7.1.4 |       | 9.2.3 |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 7.1.3                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     |       |       |       |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |     |       |       |       |
| Cooperation with other bodies                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |     |       |       |       |
| <b>R17.11:</b> <i>Notified bodies shall participate in, or ensure that their assessment personnel is informed of, the relevant standardisation activities and the activities of the notified body coordination group established under the relevant Community harmonisation legislation and apply as general guidance the administrative decisions and documents produced as a result of the work of that group.</i>                                                                                                                                              | In general standards on Conformity Assessment Body Competence Criteria do not “require” cooperation with other bodies. This requirement is specific for notified bodies and is to be assessed based on the requirements of the harmonised community legislation to the degree required by such legislation. |     |       |       |       |



| Provisions laid down in Decision (EC) 768/2008                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | EN ISO/IEC<br>17065:2012    | EN ISO/IEC<br>17025:2017 | EN ISO/IEC<br>17020:2012                  | EN<br>ISO/IEC<br>17021-1 :<br>2015 | EN<br>ISO/IEC<br>17024:201<br>2 |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|--------------------------|-------------------------------------------|------------------------------------|---------------------------------|
| <b>RESOURCE REQUIREMENTS</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                             |                          |                                           |                                    |                                 |
| <b>Personnel</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                             |                          |                                           |                                    |                                 |
| <b>R17.6(a):</b> <i>At all times and for each conformity assessment procedure and for each kind or category of products in relation to which it has been notified, the Conformity Assessment Body shall have at its disposal the necessary personnel with technical knowledge and sufficient and appropriate experience to perform the conformity assessment tasks.</i>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 6.1.1.1<br>6.1.1.2<br>6.2.1 | 6.2.2<br>6.2.3           | 6.1.2<br>6.1.3                            | 7.1<br>7.2                         | 6.1.2                           |
| <b>R17.7:</b> <i>The personnel responsible for carrying out the conformity assessment activities shall have the following:</i><br><i>a) sound technical and vocational training covering all the conformity assessment activities of the relevant scope for which the Conformity Assessment Body has been notified;</i><br><i>b) satisfactory knowledge of the requirements of the assessments they carry out and adequate authority to carry out such operations;</i><br><i>c) appropriate knowledge and understanding of the essential requirements, of the applicable Harmonised Standards and of the relevant provisions of the relevant Community harmonisation legislation and relevant implementing regulations;</i><br><i>d) the ability required to draw up the certificates, records and reports to demonstrate that the assessments have been carried out.</i> | 6.1.1.2<br>6.1.2<br>6.2.1   | 6.2.2<br>6.2.3<br>6.2.6  | 6.1.1<br>6.1.2<br>6.1.3<br>6.1.8<br>6.1.9 | 7.1<br>7.2                         | 6.1.3<br>6.2.2.1                |

| Provisions laid down in Decision (EC) 768/2008                                                                                                                                                                                                                                                                                   | EN ISO/IEC<br>17065:2012      | EN ISO/IEC<br>17025:2017          | EN ISO/IEC<br>17020:2012 | EN<br>ISO/IEC<br>17021-1 :<br>2015 | EN<br>ISO/IEC<br>17024:201<br>2                                           |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|-----------------------------------|--------------------------|------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------|
| (1)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | (2)                           | (3)                               | (4)                      | (5)                                | (6)                                                                       |
| <b>Equipment</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                               |                                   |                          |                                    |                                                                           |
| <b>R17.6:</b> <i>The notified body shall have the means necessary to perform the technical and administrative tasks connected with the conformity assessment activities in an appropriate manner and shall have access to all necessary equipment or facilities.</i>                                                             | 4.3.2<br>6.2<br>7.3.1         | 6.3.1 à 4<br>6.4.1. and<br>6.4.2. | 6.2.1<br>6.2.2           | 6.1.3<br>7.1.1<br>7.1.4<br>9.1.2   | 6.4                                                                       |
| <b>Outsourcing (subcontracting)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                               |                                   |                          |                                    |                                                                           |
| <b>R20.1:</b> <i>Where the notified body subcontracts specific tasks connected with the assessment of conformity or has recourse to a subsidiary, it shall ensure that the subcontractor or the subsidiary meets the requirements set out in Article R17 (of the Decision (EC) 768/2008) and inform the notifying authority.</i> | 6.2.2.1<br>6.2.2.2<br>6.2.2.3 | 6.6.2.c) and<br>d)                | 6.3.1                    | 7.5.1<br>7.5.3 b)<br>7.5.4         | 6.3.1<br>6.3.2                                                            |
| <b>R20.2:</b> <i>Notified bodies shall take full responsibility for the tasks performed by subcontractors or subsidiaries wherever these are established.</i>                                                                                                                                                                    | 6.2.2.4a)                     | 7.8.2.1p<br>7.8.2.2               | 6.3.3                    | 7.5.3a)                            | 6.3.1<br>6.3.2                                                            |
| <b>R20.3:</b> <i>Activities may be subcontracted or carried out by a subsidiary only with the agreement of the client.</i>                                                                                                                                                                                                       | 6.2.2.4f)                     | 7.1.1.c)                          | 6.3.2                    | 7.5.1                              | This<br>standard<br>does not<br>require<br>agreement<br>of the<br>client. |
| <b>R20.4:</b> <i>Notified bodies shall keep at the disposal of the notifying authority the relevant documents concerning the assessment of the qualifications of the subcontractor or subsidiary and the work carried out by them.</i>                                                                                           | 6.2.2.1<br>6.2.2.4c) d)       | 5.4<br>6.6.2                      | 6.3.4                    | 7.5.4                              | 6.3.2                                                                     |

| Provisions laid down in Decision (EC) 768/2008                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | EN ISO/IEC<br>17065:2012                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | EN ISO/IEC<br>17025:2017 | EN ISO/IEC<br>17020:2012 | EN<br>ISO/IEC<br>17021-1 :<br>2015 | EN<br>ISO/IEC<br>17024:201<br>2  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|--------------------------|------------------------------------|----------------------------------|
| (1)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | (2)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | (3)                      | (4)                      | (5)                                | (6)                              |
| <b>INFORMATION REQUIREMENTS AND CONFIDENTIALITY</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                          |                          |                                    |                                  |
| <b>Information requirements</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                          |                          |                                    |                                  |
| <p><b>R28.1:</b> Notified bodies shall inform the notifying authority of the following:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. any refusal, restriction, suspension or withdrawal of certificates;</li> <li>2. any circumstances affecting the scope of and conditions for notification;</li> <li>3. any request for information on conformity assessment activities performed which they have received from market surveillance authorities;</li> <li>4. on request, conformity assessment activities performed within the scope of their notification and, any other activity performed, including, cross-border activities and subcontracting.</li> </ol> | <p>In general standards on Conformity Assessment Body Competence Criteria do not “require” information requirements with notifying authority or other bodies.</p> <p>This requirement is specific for notified bodies and is to be assessed based on the requirements of the harmonised community legislation to the degree required by such legislation.</p> <p>When standard includes the following requirement</p> <p><i>“When the conformity assessment body is required by law or authorized by contractual arrangements to release confidential information, the client or person concerned shall, unless prohibited by law, be notified of the information provided”</i></p> <p>The requirement must be assessed in relation with information requirements of directives and regulations.</p> |                          |                          |                                    |                                  |
| <p><b>R28.2:</b> Notified bodies shall provide the other bodies notified under the same community harmonisation legislation carrying out similar conformity assessment activities and covering the same products with relevant information on issues relating to negative and, on request, positive conformity assessment results</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                          |                          |                                    |                                  |
| <b>Confidentiality</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                          |                          |                                    |                                  |
| <p><b>R17.10:</b> The personnel of the notified body shall be bound to observe professional secrecy with regard to all information gained in carrying out its tasks under the relevant community harmonisation legislation or any provision of national law giving effect to it, except in relation to the competent administrative authorities of the Member State in which its activities are carried out. Proprietary rights shall be protected.</p>                                                                                                                                                                                                             | 4.5<br>6.1.1.3                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 4.2                      | 4.2<br>6.1.13            | 8.4                                | 6.1.6<br>6.1.7<br>7.3.3<br>7.3.4 |

| Provisions laid down in Decision (EC) 768/2008                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | EN ISO/IEC<br>17065:2012                         | EN ISO/IEC<br>17025:2017 | EN ISO/IEC<br>17020:2012               | EN<br>ISO/IEC<br>17021-1 :<br>2015      | EN<br>ISO/IEC<br>17024:201<br>2 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------|--------------------------|----------------------------------------|-----------------------------------------|---------------------------------|
| (1)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | (2)                                              | (3)                      | (4)                                    | (5)                                     | (6)                             |
| <b>PROCESS REQUIREMENTS</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                                  |                          |                                        |                                         |                                 |
| <b>General requirements</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                                  |                          |                                        |                                         |                                 |
| <b>R17.6:</b> <i>The Conformity Assessment Body shall be capable of carrying out all the conformity assessment tasks assigned to such a body by the provisions of the relevant community harmonisation legislation and for which it has been notified, whether those tasks are carried out by the Conformity Assessment Body itself or on its behalf and under its responsibility.</i>                                                                                                                                                                                                                                            | 6.1.2<br>6.2.2<br>7.1.1<br>7.3.2<br>7.4.4        | 7.2.1.1                  | 5.1.3<br>5.2.2<br>6.1.3<br>6.3<br>7.1. | 6.2<br>7.1.1<br>7.1.2<br>7.2.1<br>7.2.2 | 9.2.1                           |
| <b>R17.6 c):</b> <i>At all times and for each conformity assessment procedure and for each kind or category of products for which it is notified, the Conformity Assessment Body shall have at its disposal the necessary procedures to perform their activities taking into consideration the size, the sector, the structure of the undertakings, the degree of complexity of the product technology in question and the mass or serial nature of the production process.</i>                                                                                                                                                   | 4.4<br>7.1.1<br>7.3<br>7.4.4<br>7.10.1<br>7.10.2 | 7.2.1.1                  | 7.1.                                   | 9.1.1<br>9.1.2<br>9.1.3<br>9.1.4        | Not applicable                  |
| <b>Operational obligations for notified bodies</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                                  |                          |                                        |                                         |                                 |
| <b>R27.1:</b> <i>Notified bodies shall carry out conformity assessments in accordance with the conformity assessment procedures provided for in the relevant community harmonisation legislation.</i>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 7.1.2<br>7.4.3<br>7.4.4                          | 5.3                      | 7.1.                                   | 9.1.3<br>9.2                            | 9.2.1                           |
| <b>R27.2:</b> <i>Conformity assessments shall be carried out in a proportionate manner, avoiding unnecessary burdens for economic operators. The Conformity Assessment Bodies shall perform their activities taking into consideration the size, the sector, the structure of the undertakings involved, the relative complexity of the technology used by the products and the serial character of production. In so doing they shall nevertheless respect the degree of rigor and the level of protection required for the compliance of the product by the provisions of the relevant community harmonisation legislation.</i> | 4.4<br>7.1.<br>7.4.4                             | 7.1.1<br>7.1.2           | 7.1.                                   | 9.1.3<br>9.1.4<br>9.2                   | 9.2.1                           |

| Provisions laid down in Decision (EC) 768/2008                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | EN ISO/IEC<br>17065:2012        | EN ISO/IEC<br>17025:2017                                                                                                                                                                                               | EN ISO/IEC<br>17020:2012                                                                                  | EN<br>ISO/IEC<br>17021-1 :<br>2015 | EN<br>ISO/IEC<br>17024:201<br>2 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------|---------------------------------|
| (1)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | (2)                             | (3)                                                                                                                                                                                                                    | (4)                                                                                                       | (5)                                | (6)                             |
| <b>R27.3:</b> <i>Where a notified body finds that requirements laid down in of the relevant community harmonisation legislation or corresponding Harmonised Standards or technical specifications have not been met by the manufacturer, it shall require the manufacturer to take appropriate corrective measures and it shall not deliver any conformity certificate.</i> | 7.4.6<br>7.4.7<br>7.11.1        | 7.8.6                                                                                                                                                                                                                  | This is not part of the work of an inspection body. It can be done if requested in the specific directive | 9.4.9<br>9.4.10<br>9.5<br>9.6.5    | 9.4.6                           |
| <b>R27.4:</b> <i>Where, in the course of the monitoring of conformity following the delivery of certificate, a Notified Body finds that a product does not comply any more, it shall require the manufacturer to take appropriate corrective measures and shall suspend or withdraw its certificate if necessary.</i>                                                       | 7.4.6<br>7.4.7<br>7.6.6<br>7.11 | Monitoring of conformity after the testing or inspection has been performed and report issued, is not part of the work of a laboratory or an inspection body. This can be done if requested in the specific directive. |                                                                                                           | 9.4.9-<br>9.4.10<br>9.6            | 8.3<br>9.5                      |
| <b>R27.5:</b> <i>Where corrective measures are not taken or do not have the required effect, the notified body shall restrict, suspend or withdraw any certificates, as appropriate.</i>                                                                                                                                                                                    | 7.11                            |                                                                                                                                                                                                                        |                                                                                                           | 9.6.5                              | 9.5.2                           |

## **ANNEX E - SPECIFIC ASPECTS OF THE CONSTRUCTION PRODUCTS REGULATION (INFORMATIVE)**

In the area of the construction products regulation (CPR) - Regulation (EU) No 305/2011 – several aspects of the NLF are not applicable. In some cases these differences are obvious and the text of this document already makes reference to them (like the used AVCP-systems), in other cases the differences are not that obvious but nevertheless need to be taken into account carefully. As this document is also applicable for the area of the CPR, this annex E explains differences between the NLF and the CPR and tries to clarify how the document shall be used in the specific environment of the CPR. The main text of the document makes reference to this annex whenever considered necessary.

### **1. Common Technical Language Approach**

The expression “constancy of performance” used in the CPR has a different meaning from conformity and it shall be understood as following: Under the CPR specific/defined performance of the product is evaluated. In some cases only part of the requirements of the standard are applied while conformity to the standard means compliance with the complete standard.

Under the CPR, the constancy of performance is evaluated on the basis of harmonised technical specifications. These are harmonised standards or European assessment documents (EAD). The EAD are technical specifications issued on the request of a manufacturer when its product is not covered or not fully covered by a harmonized standard.

Under the CPR the documents issued/approved by the group of notified bodies (position papers) need to be taken into account by NBs.

### **2. Mandatory Use of Harmonized Technical Specifications**

The CPR makes application of harmonised technical specification (HTS) mandatory to evaluate the constancy of performance of a product, see chapter IV of the CPR. It is not possible for a NB to work on the basis of essential requirements only (as possible in other UHL). The HTS become applicable by NBs only when they have been published in the official journal of the EU.

### **3. Systems of Assessment and Verification of Constancy of Performance**

The CPR uses AVCP systems instead of modules. For accreditation purposes only 4 of the AVCP systems are applicable and are summarised as follow:

- AVCP 1+: Product certification with regular additional audit testing (including testing see AVCP3) based on requirements in HTS
- AVCP 1: Product certification without audit testing (Including testing see AVCP3) based on requirements in HTS
- AVCP 2+: Certification of the factory production control based on requirements in HTS
- AVCP 3: Product evaluation according the HTS (and test standard referenced in HTS)

### **4. Declaration of Performance**

The declaration of performance, issued by the manufacturer, states only the performance for which the product has been evaluated and that the manufacturer declares to remain the same. Therefore only parts of the requirements of HTS may be concerned which makes the difference with declaration of conformity to a HTS.

### **5. CE Marking of Construction Products**

The CE marking is a declaration, for a product type, of certain performances of the product and the sign that the manufacturer ensures the constancy of the declared performance. It is a summary of the information contained in the declaration of performance. Beside this, article 9.2 of the CPR requires some additional information to be affixed to the CE marking.