

CS 10010 28233 ÉPERNON CEDEX

Tél.: +33 (0) 2 37 18 48 00 Fax: +33 (0) 2 37 32 63 46 e.mail: qualite@cerib.com

Organisme notifié n° 1164

n° d'identification du document : CE 2+/RG

n° d'édition

date de mise en application

avril 2014

Règlement Produits de Construction

Marquage **C€**

Système d'évaluation et de vérification de la constance des performances 2+

Règles générales pour la délivrance et la surveillance du certificat **C E** du contrôle de production en usine

> CP 01 ISSN 0249-6224 ISBN 2-85755-146-0

1.	PREAMBULE	5
2.	DOCUMENTS DE REFERENCE	5
	2.1. Publications officielles	
	2.2. Documents guides	
3.	VOCABULAIRE	
	3.1. Abréviations	
4.	MISSIONS DE L'ORGANISME NOTIFIE (ON)	
5.	COMITE POUR LE MARQUAGE CE	
6.	PROCESSUS D'INSTRUCTION ET DE DELIVRANCE DU CERTIFICAT CE	
	6.1. Logigramme6.2. Prise de contact/documentation	
	6.3. Dossier de demande/Contrat	
	6.4. Recevabilité du dossier	
	6.5. Audit initial d'inspection	
	6.5.2. Précisions concernant l'essai de type initial (ETI)	. 12
	6.5.3. Précisions concernant les contrôles, mesures et essais effectués dans le cadre d	
	6.6. Délivrance du certificat CE de contrôle de production en usine	
7.	PROCESSUS DE SURVEILLANCE CONTINUE DU CPU	. 14
	7.1. Logigramme	
	7.2. Audits courants de surveillance	
	7.3. Réalisation d'un audit courant de surveillance ou supplémentaire7.4. Rapport d'audit	
8.	DECISION DANS LE CADRE DE LA SURVEILLANCE	
9.	EXTENSION OU MODIFICATION DU CERTIFICAT CE	
	9.1. Modification d'ordre juridique	
	9.2. Evolution des produits marqués CE	. 16
	9.3. Evolution des conditions de fabrication	
	9.4. Evolution du contrôle de production en usine lui-même	
	9.6. Emission d'un nouveau certificat	
10.	LISTE DES CERTIFICATS DELIVRES	. 18
11.	MODALITES DE MARQUAGE CE	. 18
12.	RÉCLAMATIONS - CONTESTATIONS - RECOURS	. 18
	12.1. Réclamations	
	12.2. Contestations - Recours	. 19
13.	USAGE ABUSIF DU CERTIFICAT CE	
	13.1. Usage abusif	
14	PRESTATIONS/FACTURATION	
	14.1. Généralités	
	14.2. Nature des prestations	. 20
	14.3. Facturation	. 20
15.	APPROBATION - REVISION	. 21
ΔΝΙΝ	IFXF 1 - CONTRAT TYPF	22

ANNEXE 2 - GUIDE D'ÉVALUATION DU CPU	26
ANNEXE 3 - CONTENU TYPE DU CERTIFICAT CE 2+	29
ANNEYE A - MAPOLIAGE ET ETIQUETAGE	30

Règles générales CE 2+ page 5/26

1. PREAMBULE

Les présentes règles générales décrivent les dispositions de délivrance et de surveillance du certificat CE du contrôle de production en usine (CE 2+), en application du Règlement (UE) n° 305/2011 Produits de Construction publié le 4 avril 2011 au Journal Officiel de l'Union Européenne.

En complément de ces règles générales, des règles d'application « produits » précisent les modalités particulières en fonction de la (des) norme(s) de référence.

Les principales modifications par rapport à l'édition 5 sont repérées par un trait en marge gauche.

2. DOCUMENTS DE REFERENCE

2.1. Publications officielles

- Règlement Produits de Construction (RPC) 305/2011/UE publié au JOUE du 4 avril 2011.
- Actes délégués et mesures d'exécution pris par la Commission Européenne.
- Règlement (CE) 765/2008 du 9 juillet 2008 fixant les prescriptions relatives à l'accréditation et à la surveillance du marché pour la commercialisation des produits.
- Communication 2011/C246 parue au Journal Officiel de l'Union Européenne du 24 août 2011.
- Décret n° 2012-1489 du 27 décembre 2012 (NOR: ETLL1231721D) pris pour l'exécution du Règlement (UE) n° 305/2011.

2.2. Documents guides

- Documents du Groupe des Organismes Notifiés (GNB) disponibles sur le site de la Commission Européenne http://ec.europa.eu/entreprise.
- Autres documents à valeur juridique pour l'application du RPC disponibles sur le site Internet français www.rpcnet.fr.

3. VOCABULAIRE

3.1. Abréviations

• CPU : Contrôle de Production en Usine

ETI : Essai de Type InitialON : Organisme Notifié

• RPC : Règlement Produits de Construction

Règles générales CE 2+ page 6/26

3.2. Définitions

Annexe ZA

Annexe à la norme (ou partie de norme) "produit", qui précise pour le produit en question les dispositions pour le marquage CE, conformément aux exigences du mandat donné dans le cadre du RPC: usages prévus du produit, caractéristiques essentielles, système d'évaluation et de vérification de la constance des performances (EVCP), assignation des tâches du fabricant et de l'ON pour l'EVCP, certificat CE et déclaration des performances, marquage et étiquetage.

Certificat CE du CPU (système d'EVCP 2+ du RPC)

Le certificat CE du CPU s'appuie sur une évaluation initiale et un suivi du contrôle permanent de la production en usine exercé par le fabricant. Cette évaluation concerne tous les éléments, exigences et dispositions adoptés par le fabricant pour remplir ses engagements conformément au RPC. Ces éléments, exigences et dispositions doivent être systématiquement documentés sous forme de règles et de procédures écrites (manuel du CPU)

Par conséquent, l'audit initial d'inspection et la surveillance continue sont des activités générales relatives à des moyens particuliers de production, afin de démontrer que le CPU est conforme aux exigences de la spécification technique de la norme de référence et au RPC.

Écart

Un écart ne vise que le contenu et l'application du CPU.

Un écart est relevé lorsque le fabricant ne respecte pas les procédures prévues dans son manuel de CPU ou n'engage pas d'action corrective suite à une défaillance de son organisation ou dans la vérification de ses équipements, ou suite à un (des) résultat(s) d'essai(s) sortant des spécifications prévues au CPU.

Note: la présence d'un résultat d'essai ou plus hors des spécifications prévues au CPU ne constitue pas un écart. Cependant, l'absence de prescriptions en matière de traitement du produit non conforme et d'actions correctives dans le manuel de CPU, de même que l'absence de traitement du produit non conforme ou d'engagement d'actions correctives et d'évaluation de ces dernières constituent un écart.

Trois degrés d'écarts s'appliquent :

- ✓ **Observation**: écart qui ne présente pas de risque quant au fonctionnement et à l'efficacité du CPU, mais qui doit être levé par le fabricant (en interne) avant l'audit de surveillance suivant.
- ✓ Remarque : écart qui n'induit pas de risque majeur quant au fonctionnement et à l'efficacité du CPU s'il est levé par le fabricant (confirmation écrite) dans le délai prescrit dans le compte rendu d'audit.
- ✓ Non conformité : écart remettant en cause le fonctionnement et l'efficacité du CPU et pouvant conduire à la mise sur le marché de produit non conforme aux valeurs déclarées ; tout constat de non conformité induit un audit supplémentaire de portée complète ou partielle.

Règles générales CE 2+ page 7/26

Essai de type initial (ETI)

L'essai de type initial est de l'entière responsabilité du fabricant/mandataire. Il sert à définir les performances des caractéristiques essentielles déclarées par fabricant/mandataire.

L'ETI est constitué par le jeu complet des essais et, le cas échéant, des calculs effectués par le fabricant (l'usine), sur les produits de sa fabrication ou sous-traités par lui. Ces réalisés selon les modalités (méthodes, modes opératoires, échantillonnage,...) décrites dans la partie harmonisée de la norme (ou la partie de norme).

Le rapport d'essai de type initial (jeu complet des essais et, le cas échéant, des calculs) doit être conservé par le fabricant/mandataire. Sa durée d'archivage est illimitée.

- Note: L'ETI n'est ni une évaluation d'aptitude à l'usage du produit, ni une évaluation de sa conformité à une spécification technique. Cependant, l'ETI joue un rôle fondamental dans le CPU puisqu'il fournit la référence pour les performances déclarées du produit.
 - Les essais et les calculs réalisés avant la date de mise en place du marquage CE (publiée au JO) peuvent constituer tout ou partie de l'ETI à la condition qu'ils respectent les modalités décrites dans la partie harmonisée de la norme.

Fabricant

« Toute personne physique ou morale qui fabrique ou fait concevoir ou fabriquer un produit de construction et qui le commercialise sous son propre nom ou sa propre marque » (RPC I.2.19).

Le fabricant a la responsabilité entière de la fabrication des produits et de l'application du contrôle de production en usine. Chaque certificat du CPU à son nom est établi pour un site de fabrication identifié¹ et un seul.

Le RPC n'exige pas que le fabricant soit établi dans l'EEE.

Distributeur

Entreprise achetant un produit marqué CE et le commercialisant sous son propre nom (marque commerciale) sans en changer les caractéristiques. Un tel produit est commercialisé avec le marquage CE du fabricant.

Un contrat juridique entre les parties doit établir leurs responsabilités respectives. Il n'est ni de la responsabilité ni de la mission de l'ON de vérifier l'existence de ce contrat.

Mandataire

Entité juridique expressément désignée par contrat par le fabricant, juridiquement habilitée à agir en son nom à l'intérieur de l'EEE.

Le certificat CE est établi au nom du fabricant, le cas échéant au nom du mandataire

Le site de fabrication peut être représenté par un code, auquel cas le fabricant doit le préciser dans le dossier de demande.

avec identification du site de fabrication¹.

Note: Le mandataire ne doit pas être confondu avec l'importateur.

L'importateur ne représente pas légalement le fabricant. Cependant, il est responsable devant la loi du fait que toutes les exigences juridiques concernant le produit, applicables au marché de l'EEE, ont été remplies.

Quand un fabricant hors EEE n'a pas de mandataire établi dans l'EEE et qu'un problème survient, les autorités chargées du contrôle du marché s'adressent à l'importateur, conformément à la législation nationale.

Manuel du contrôle de production en usine (manuel du CPU)

Document qui décrit tous les contrôles, mesures, essais et les procédures exigés pour le CPU. Ce document doit être tenu à disposition de l'ON et des autorités de surveillance du marché.

- Non conformité: voir rubrique « Écart »
- Observation : voir rubrique « Écart »
- Remarque : voir rubrique « Écart »

En cas de besoin, des compléments d'abréviations et/ou de définitions sont précisés dans les règles d'application « produits ».

4. MISSIONS DE L'ORGANISME NOTIFIE (ON)

En application du RPC, les principales missions de l'ON sont les suivantes :

- prendre les décisions appropriées relatives aux dossiers présentés ;
- veiller à la mise en application des décisions prises ;
- assurer le suivi de l'évolution des spécifications techniques en relation avec le domaine de notification ;
- développer les relations avec les organismes européens concernés ;
- participer aux groupes sectoriels de coordination des organismes européens notifiés :
- assurer les liaisons avec les ministères concernés par le marquage CE ;
- informer les autorités compétentes des infractions au RPC et aux directives qu'il aurait à connaître :
- établir et mettre à jour les présentes règles générales ainsi que les règles d'application qui y sont attachées, les soumettre à validation par le Comité pour le marquage CE et les activités de certification ;
- le cas échéant, signer les accords de sous-traitance avec des organismes d'inspection et assurer leur surveillance.

Tous les intervenants dans le processus de délivrance du certificat sont tenus au secret professionnel.

Le CERIB (Centre d'Études et de Recherches de l'Industrie du Béton) est notifié par l'État français pour effectuer les tâches se rapportant aux exigences prévues par le RPC.

S'il y a mandatement, le site de fabrication peut être codé, auquel cas le mandataire doit le préciser dans le dossier de demande.

Règles générales CE 2+ page 9/26

Le numéro d'identification du CERIB est : 1164.

5. COMITE POUR LE MARQUAGE CE

Dans le cadre de son activité d'organisme notifié pour le marquage CE des produits de construction (règlement UE n° 305/2011), le CERIB a créé une instance consultative dénommée Comité pour le marquage CE et les activités de certification. Ce comité comprend trois collèges représentatifs des acteurs du marché :

- le collège « Fabricants »,
- le collège « Utilisateurs »,
- le collège « Experts ».

La présidence du comité est assurée par un membre du CERIB.

Le Comité a pour rôle :

- de valider les Règles pour la délivrance et la surveillance du certificat CE ;
- d'émettre un avis sur les dossiers présentant des difficultés, notamment les contestations ou recours ;
- d'émettre un avis sur l'application des règles relatives au marquage CE;
- de préserver l'impartialité de l'activité de marquage CE du CERIB.

La composition et les attributions détaillées de ce comité sont définies dans la Charte de membre du Comité pour le marquage CE. Il peut être consulté sur toute autre question relative à la mise en œuvre des exigences pour la délivrance et la surveillance des certificats CE.

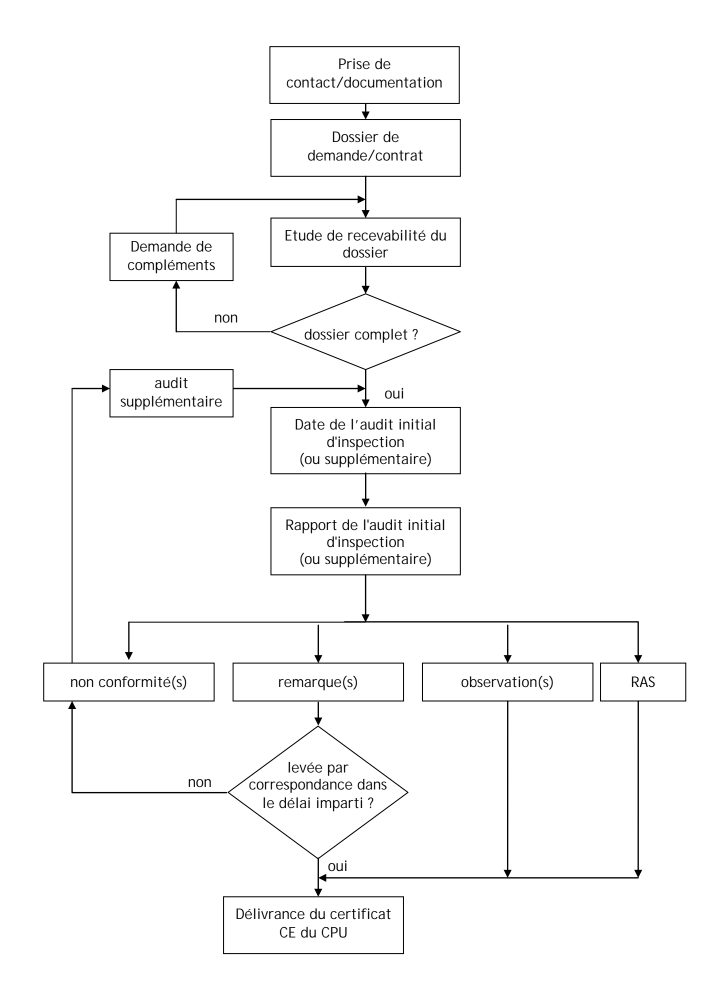
Les avis du Comité sont établis par consensus.

6. PROCESSUS D'INSTRUCTION ET DE DELIVRANCE DU CERTIFICAT CE

6.1. Logigramme

En déclinaison de ce processus général, les éventuelles exigences spécifiques relatives à un produit sont précisées dans les règles d'application du produit concerné.

Règles générales CE 2+ page 10/26



Règles générales CE 2+ page 11/26

6.2. Prise de contact/documentation

Le fabricant (ou son mandataire établi dans l'EEE) qui souhaite obtenir un certificat CE du CPU adresse un courrier de demande au CERIB.

En retour, le CERIB lui transmet (en langue française) les documents qui décrivent la procédure d'octroi du certificat, soit :

- un exemplaire des présentes règles générales. L'annexe 1 présente un modèle du contrat qui doit être adressé par le demandeur au CERIB pour déclencher la procédure ;
- un exemplaire des règles d'application relatives au produit visé ;
- le tarif CERIB pour la réalisation des prestations (voir chapitre 14).

6.3. Dossier de demande/Contrat

Le fabricant/mandataire adresse au CERIB, en 2 exemplaires, un dossier de demande composé :

- du contrat signé par lui. Les informations particulières à faire figurer sur le contrat pour un produit donné sont précisées dans les règles d'application spécifiques au produit;
- du manuel du CPU et ses documents associés.

NOTE: Un dossier de demande concerne un site de fabrication associé à une (des) norme(s) de produit(s), tel que défini dans les règles d'application spécifiques au produit.

6.4. Recevabilité du dossier

A réception du dossier de demande du fabricant/mandataire, le CERIB :

- vérifie que la documentation qualité est complète, en s'appuyant sur le guide d'évaluation du CPU joint en annexe 2;
- accuse réception de la demande en y joignant un exemplaire du contrat daté et signé par lui avec la mention « lu et approuvé », ainsi que l'appel des frais d'instruction de la demande (voir chapitre 14). Le courrier d'envoi est également transmis à l'auditeur qualité régional qui contactera le demandeur pour fixer la date de l'audit initial.

NOTE : • Si la documentation qualité est incomplète, le CERIB signale au demandeur les compléments à apporter.

- L'audit initial d'inspection ne peut être envisagé qu'après réception des compléments.
- En raison de la présence obligatoire du responsable qualité, la date précise d'audit est convenue entre les deux parties.

6.5. Audit initial d'inspection

6.5.1. Généralités

• Au cours de l'audit initial, l'auditeur vérifie la mise en œuvre effective des

dispositions définies dans le manuel du CPU et ses documents associés. Pour ce faire, il s'appuie sur un support similaire au guide d'évaluation de l'annexe 2 et, le cas échéant, il constate les écarts qu'il classe en « observation(s) », « remarque(s) » ou « non conformité(s) » (voir définitions au chapitre 3).

- La réalisation de l'audit peut se faire en présence d'un observateur qui est tenu au respect de la confidentialité. Cet observateur peut être imposé au CERIB par des normes ou des accords dont il est signataire (lors des évaluations COFRAC en particulier). La présence de cet observateur fait systématiquement l'objet d'une information au demandeur par le CERIB préalablement à l'audit. Le CERIB peut également proposer au demandeur la participation de tout autre observateur.
- Lors de la réunion de clôture de l'audit, l'auditeur établit une fiche de fin de visite qu'il remet et commente au représentant de la Direction.
- Le rapport d'audit est envoyé par le CERIB au fabricant/mandataire au plus tard 3 semaines après la réunion de clôture de l'audit.

Il précise si le certificat CE du CPU:

- ✓ peut être délivré immédiatement [si écart(s) = observation(s)] ;
- ✓ est différé [si écart(s) comporte(nt) une (des) remarque(s)];
- ✓ ne peut être délivré qu'après visite supplémentaire pour lever la (les) non conformité(s) (visite à demander par écrit par le fabricant/mandataire).

Si au moins une non conformité perdure plus d'un an après la date de début de l'audit initial d'inspection, le CERIB adresse une mise en demeure au fabricant/mandataire par laquelle il lui accorde un délai de 15 jours supplémentaires pour lever la non conformité ; cette mise en demeure est adressée par recommandé avec accusé de réception.

En l'absence de réaction du fabricant/mandataire dans le délai imparti, le processus de délivrance du certificat CE est interrompu ; le CERIB confirme la résiliation du contrat par courrier recommandé avec accusé de réception.

6.5.2. Précisions concernant l'essai de type initial (ETI)

- Le CPU doit définir les critères de réalisation d'un nouvel essai de type (extension ou modification de produit) tel que décrit au chapitre « essai de type initial » de la (des) norme(s) relative(s) au produit.
- Par référence à la définition de l'ETI (voir chapitre 3), le rôle de l'O.N. concernant chaque essai de type initial est le suivant :
 - ✓ existence de l'essai de type initial pour chaque produit présenté (sous forme de rapport interne ou externe),
 - ✓ concordance entre les résultats de l'ETI et les valeurs déclarées dans le CPU
 pour les caractéristiques essentielles prescrites en annexe ZA de la (des)
 norme(s) (ou partie de norme) de produit en question.

Le non respect de l'une ou/et l'autre des deux exigences mentionnées ci-dessus constitue une non conformité.

Règles générales CE 2+ page 13/26

6.5.3. Précisions concernant les contrôles, mesures et essais effectués dans le cadre du CPU

6.5.3.1. Méthodes d'essais

Les méthodes d'essais à utiliser sont celles prescrites dans les normes.

D'autres méthodes sont autorisées, si la (les) norme(s) prévoi(en)t cette possibilité, sous réserve que :

- une correspondance soit établie entre la méthode alternative et la méthode normalisée et que les critères d'acceptabilité de cette correspondance figurent au CPU;
- les procédures du CPU prévoient lorsque nécessaire une vérification régulière du maintien de la validité de la corrélation ;
- l'interprétation des résultats d'essais du CPU intègre cette corrélation.

En cas de doute, les méthodes d'essais de référence prévalent.

6.5.3.2. Matériels pour les contrôles, mesures et essais dans le cadre du CPU

Les matériels de contrôles, mesures et essais utilisés dans le cadre du CPU doivent être répertoriés, entretenus et régulièrement vérifiés sur la base des spécifications, fréquences et critères d'acceptation définis au CPU.

6.5.3.3. Antériorité des contrôles, mesures et essais à réaliser dans le cadre du CPU pour l'instruction de la demande de certificat CE

Chaque mesure de contrôle ou essai (en relation avec les caractéristiques essentielles) prévue dans le CPU doit avoir été réalisée au moins une fois lors du dépôt du dossier de demande. Cette exigence constitue un critère de recevabilité du dossier de demande ; en conséquence, le fabricant/mandataire doit joindre une copie des enregistrements correspondant au dossier qu'il envoie au CERIB.

6.6. Délivrance du certificat CE de contrôle de production en usine

La délivrance du certificat CE ne saurait en aucun cas substituer la garantie du CERIB à la garantie qui incombe, conformément à la loi, au fabricant.

Au vu des conclusions de l'audit initial d'inspection et compte tenu des dispositions du chapitre 14, le CERIB délivre ou non le certificat CE du CPU.

Le fabricant/mandataire peut contester la décision prise conformément à l'article 12 des présentes règles générales.

Un modèle du contenu type d'un certificat CE 2+ est présenté en annexe 3.

Seules les usines ayant reçu un certificat CE de contrôle de la production peuvent établir une déclaration des performances en mentionnant les informations exigées par le Règlement (UE) 305/2011 sur la base du tableau ZA.1 de la (des) norme(s) de produit en question.

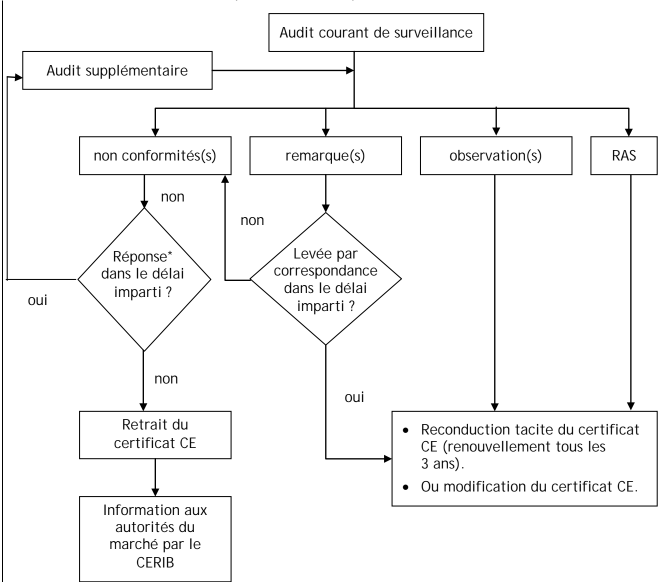
Le fabricant/mandataire peut fournir des copies du certificat CE à condition de le reproduire dans son intégralité.

Règles générales CE 2+ page 14/26

7. PROCESSUS DE SURVEILLANCE CONTINUE DU CPU

7.1. Logigramme

La surveillance est exercée par le CERIB dès qu'il a accordé le certificat CE.



^{*} Selon la nature de la non conformité, une levée par correspondance est possible.

7.2. Audits courants de surveillance

Pour exercer son activité de surveillance du CPU, le CERIB réalise ou fait réaliser des audits à intervalle régulier (audits courants) à la fréquence définie dans les règles d'application relatives au(x) produit(s) considéré(s).

En raison de la présence obligatoire du responsable qualité, le CERIB informe l'usine de la date de la visite avant la réalisation de cette dernière (au minimum 7 jours avant, sauf cas particulier).

Règles générales CE 2+ page 15/26

7.3. Réalisation d'un audit courant de surveillance ou supplémentaire

Chaque audit est mené sur la base des dispositions générales définies en 6.5.

7.4. Rapport d'audit

Dans sa conclusion, le rapport fait la synthèse des écarts constatés et leurs conséquences sur le maintien du certificat délivré.

8. DECISION DANS LE CADRE DE LA SURVEILLANCE

Les décisions sont exécutoires à compter de leur notification.

Le fabricant/mandataire peut contester la décision prise conformément à l'article 12 des présentes règles générales.

Toute non conformité remet en cause la validité du certificat délivré. En conséquence, le rapport est envoyé au fabricant/mandataire par courrier recommandé avec accusé de réception. Un délai d'un mois après réception du rapport est accordé au fabricant/mandataire pour communiquer au CERIB les dispositions prises et le délai de résolution du problème. Un audit supplémentaire est effectué¹ dans un délai adapté afin de valider les informations communiquées par le fabricant/mandataire.

L'absence de réponse dans le délai imparti ou l'impossibilité de valider les informations communiquées au CERIB lors de l'audit supplémentaire ou l'impossibilité de lever les non conformités dans un délai maximum de 12 mois après l'audit courant au cours duquel la (les) non conformité(s) a (ont) été constatée(s) constitue un manquement grave du fabricant/mandataire aux engagements qu'il a pris par contrat :

- le certificat CE est retiré ;
- le contrat entre le fabricant/mandataire et le CERIB peut être rompu.

Tout retrait de certificat fait l'objet d'une information par le CERIB :

- aux Pouvoirs Publics,
- au réseau européen des organismes notifiés.

En cas de nouvelle demande après retrait et aboutissant à la délivrance d'un nouveau certificat, il est attribué un nouveau numéro de certificat.

9. EXTENSION OU MODIFICATION DU CERTIFICAT CE

En sa qualité d'organisme notifié, le CERIB doit à tout instant pouvoir renseigner les autorités de surveillance du marché sur les produits marqués CE. En conséquence, après obtention du certificat (initial ou renouvelé), le fabricant doit immédiatement informer le CERIB par courrier de toute modification dont la nature est exposée ci-après.

Le non respect de ces règles constitue un écart et peut entraîner une remise en cause du certificat délivré.

Selon la nature de la non-conformité, une levée par correspondance est possible.

Règles générales CE 2+ page 16/26

9.1. Modification d'ordre juridique

A l'examen des renseignements fournis concernant toute modification juridique, changement de raison sociale, transfert (total ou partiel) du site de production, le CERIB analyse la nécessité de réaliser ou non un audit pour l'attribution d'un nouveau certificat.

9.2. Evolution des produits marqués CE

Lorsque le fabricant/mandataire souhaite que le certificat soit étendu à un nouveau type de produit et/ou à un nouvel usage, il doit adresser au CERIB (en 2 exemplaires) :

- une demande d'avenant au contrat, elle précise les références du contrat initial et du certificat CE en vigueur ainsi que la nature des modifications et/ou extensions demandées;
- la liste des produits actualisée ;
- le manuel du CPU actualisé en conséquence ;
- le cas échéant, le(s) rapport(s) du nouvel essai de type initial, attestant de sa réalisation. Les essais de type communs aux autres produits peuvent être pris en compte.

Lorsque le fabricant/mandataire abandonne la fabrication d'au moins un type de produit, il en informe immédiatement le CERIB en précisant :

- les références du contrat et du certificat en vigueur ;
- le(s) produit(s) concerné(s).

9.3. Evolution des conditions de fabrication

Le fabricant informe le CERIB par courrier des modifications apportées aux conditions de fabrication (évolution des matières premières, des équipements de production, etc.).

Le cas échéant, le fabricant :

- indique s'il a réalisé un nouvel essai de type initial ;
- joint au courrier le manuel du CPU actualisé ou la partie actualisée du CPU (en 2 exemplaires).

9.4. Evolution du contrôle de production en usine lui-même

Le fabricant informe le CERIB par courrier en joignant le manuel du CPU actualisé (en 2 exemplaires).

9.5. Suspension et retrait du certificat pour arrêt définitif ou temporaire de production

Cas d'un retrait
 Lorsque le fabricant communique à l'Organisme Notifié l'arrêt définitif de sa production,
 l'ON prononce la résiliation du contrat et l'annulation du certificat¹.

En cas de nouvelle demande après retrait et aboutissant à la délivrance d'un nouveau certificat, il est attribué un nouveau numéro de certificat.

Règles générales CE 2+ page 17/26

• Cas d'une suspension

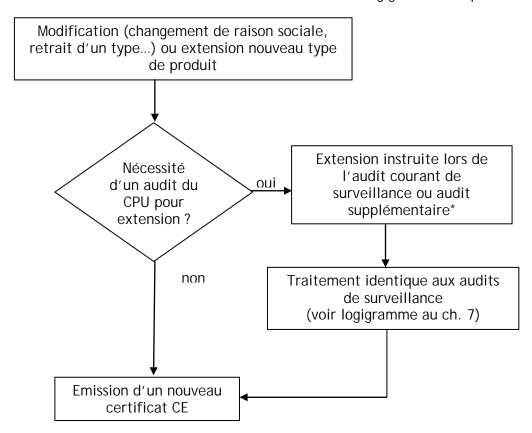
L'ON peut prononcer une suspension du certificat à la demande du fabricant pour un délai précisé (inférieur à 3 ans) et pour cessation temporaire de production.

A l'issu du délai annoncé soit :

- ✓ le fabricant communique la reprise de la production et demande à l'ON la réalisation d'un audit supplémentaire : les conclusions de l'audit sont interprétées suivant le logigramme « processus de surveillance continue du CPU » ;
- ✓ le fabricant communique l'arrêt définitif de la production : l'ON prononce l'annulation du certificat et la résiliation du contrat¹;
- ✓ le fabricant demande un délai supplémentaire : l'ON reconduit la suspension² ;
- √ à l'échéance du délai annoncé le fabricant n'a rien communiqué : l'ON lui adresse un rappel avec un délai de réponse. Passé ce délai, sans réponse du fabricant, l'ON prononce le retrait du certificat.

9.6. Emission d'un nouveau certificat

Un nouveau certificat est délivré dans les conditions définies dans le logigramme ci-après :



* Si l'audit d'extension ne peut être effectué dans le cadre des audits courants de surveillance (choix de date, par exemple), il donne lieu à facturation au tarif des audits supplémentaires (cf. chapitre 14).

Dans le cas des modifications exposées en 9.2, 9.3 ou 9.4, à réception des informations correspondantes, le CERIB analyse l'évolution entre les éditions (n-1) et n du manuel, afin de déterminer si un nouvel audit du CPU (éventuellement allégé) est nécessaire. Le fabricant/mandataire peut contester la décision conformément au chapitre 12 des présentes

En cas de nouvelle demande après retrait et aboutissant à la délivrance d'un nouveau certificat, il est attribué un nouveau numéro de certificat.

² Un arrêt de production supérieur à 3 ans entraîne le retrait du certificat.

Règles générales CE 2+ page 18/26

règles.

Tout audit donne lieu à l'établissement d'un rapport.

10. LISTE DES CERTIFICATS DELIVRES

Le CERIB tient à jour une liste des certificats CE délivrés par application, qui précise :

- le fabricant concerné (adresse complète) ;
- le cas échéant, son mandataire dans l'EEE;
- les produits visés ;
- le numéro du certificat attribué et son indice de révision en vigueur.

Cette liste est disponible sur le site Internet du CERIB : www.cerib.com.

11. MODALITES DE MARQUAGE CE

Les modalités de marquage CE sont définies dans l'annexe ZA de la (des) norme(s) [ou partie(s) de norme] relative(s) au produit.

La charte graphique du marquage CE est donnée en annexe II du règlement européen 765/2008.

Les dispositions générales relatives au marquage CE sont rappelées en annexe 4.

NOTE: C'est le fabricant/mandataire (et lui seul) qui est responsable de l'apposition du marquage CE.

Le fabricant/mandataire dans l'EEE doit établir une Déclaration des performances conformément à l'Article 9 du RPC. Une copie de cette déclaration, qui relève de l'entière responsabilité du fabricant/mandataire, doit figurer sur le produit, sur une étiquette qui lui est attachée, sur son emballage ou dans un document d'accompagnement.

Le certificat du contrôle de production en usine délivré par le CERIB est établi en français. Sa traduction, en quelque autre langue que ce soit, est à la charge du fabricant/mandataire.

Le document officiel demeure le certificat en langue française.

12. RÉCLAMATIONS - CONTESTATIONS - RECOURS

12.1. Réclamations

Toute réclamation reçue concernant l'application du marquage CE 1164 fait l'objet d'un traitement par le CERIB. L'émetteur de la réclamation sera informé des suites données.

Une information sur les certificats délivrés CE 1164 est transmise annuellement aux Pouvoirs Publics.

Pour toute autre réclamation concernant l'application du marquage CE, le CERIB transmet directement l'information aux Pouvoirs Publics.

Règles générales CE 2+ page 19/26

12.2. Contestations - Recours

Au cas où le demandeur ou le titulaire d'un certificat CE conteste une décision le concernant, il peut demander auprès du CERIB un nouvel examen de son dossier. Cette contestation n'a pas d'effet suspensif mais le CERIB s'engage à y répondre.

Si le désaccord persiste, le demandeur ou le titulaire peut présenter un recours contre la décision prise.

En cas de besoin, le CERIB consulte le Comité pour le marquage CE et les activités de certification. Le Directeur Général Adjoint « Opérations » prend les décisions issues du traitement des contestations et recours.

Les recours doivent être présentés dans un délai de 15 jours suivant la notification de la confirmation de la décision. Ils n'ont pas d'effet suspensif.

13. USAGE ABUSIF DU CERTIFICAT CE

13.1. Usage abusif

Sont considérés comme usages abusifs les cas où il est fait référence à l'attribution d'un certificat CE notamment pour :

- des produits autres que les produits couverts par le domaine considéré ;
- dans un domaine donné : un produit dont la demande est en cours d'instruction et/ou ne figurant pas sur le certificat CE du domaine.

La surveillance du marché quant à elle relève de la compétence exclusive des Pouvoirs Publics des Etats Membres.

13.2. Action judiciaire

Le CERIB se réserve le droit d'intenter à quiconque se prévaudra abusivement de certificat(s) CE délivrés par ses services, toute action judiciaire qu'il jugera opportune et à laquelle pourront se joindre tous les fabricants qui s'estimeraient lésés.

14. PRESTATIONS/FACTURATION

Le présent chapitre a pour objet de définir les dispositions générales relatives à la facturation des prestations afférentes à la délivrance et à la surveillance d'un certificat du contrôle de production en usine selon le système 2+.

14.1. Généralités

Les prestations comportent :

- les instructions administrative et technique de la demande, puis la surveillance du détenteur d'un certificat ;
- l'établissement du certificat initial et les révisions de ce dernier ;
- une participation aux frais de mission des organismes notifiés (cf. chapitre 4).

Pour un produit donné, le détail du tarif figure dans les règles d'application spécifiques au produit selon le principe ci-après.

Object	Montant (€ H.T.)						
Objet	Gestion	Inspection	Total				
demande de certificat CE							
frais annuels de surveillance							
visite supplémentaire							
frais de déplacement (hors France métropolitaine)		sur la base du coût réel					

14.2. Nature des prestations

- a. Les prestations de gestion administrative couvrent :
 - l'enregistrement de la demande d'information par le fabricant/mandataire ;
 - la fourniture de la documentation (règles pour le marquage CE, tarif) ;
 - l'étude de recevabilité du dossier ;
 - l'évaluation des audits ;
 - l'établissement et les révisions du certificat CE.
- b. Les prestations d'inspection couvrent :
 - l'audit initial, puis, après délivrance du certificat, les audits de surveillance ;
 - l'établissement des rapports.
- c. Audit supplémentaire

Les prestations entraînées par les audits ou vérifications complémentaires qui peuvent s'avérer nécessaires à la suite de remarque(s) ou non conformité(s) décelée(s) sont à la charge du fabricant/mandataire et facturées séparément.

14.3. Facturation

Les prestations définies ci-dessus sont facturées au fabricant/mandataire par l'organisme qui a effectué la prestation.

a. Demande de certificat CE

Le certificat CE est délivré après règlement de la facture envoyée avec l'accusé de réception de la demande et des frais de déplacements.

En cas de non paiement des frais d'instruction et/ou de déplacement, le CERIB engage une action judiciaire ; le contrat est rompu par le CERIB.

Règles générales CE 2+ page 21/26

b. Frais annuel de surveillance

 Après délivrance du certificat CE, les frais annuels sont facturés en début d'année civile.

 Lorsque le certificat CE est délivré pour la première fois avant le 31 juillet de l'année en cours, il est facturé la moitié des frais annuels dès la délivrance du certificat correspondant à la visite de surveillance qui sera réalisée au cours du 2^{ème} semestre. S'il est délivré après le 31 juillet, il n'est pas facturé de frais de surveillance pour le reste de l'année.

c. Visite supplémentaire

Les conditions sont identiques à celles relatives aux frais de demande de certificat.

Toute prestation reste acquise même au cas où le certificat CE ne serait pas accordé ou serait retiré.

Le fabricant/mandataire doit s'acquitter de ces frais dans les 30 jours suivant la délivrance de la facture.

Toute défaillance de la part du titulaire fait obstacle à l'exercice par le CERIB des responsabilités qui lui incombent au titre d'organisme notifié et de l'application des présentes règles.

Dans le cas où un rappel notifié par lettre recommandée avec accusé de réception ne détermine pas, dans les trente jours qui suivent, le paiement de l'intégralité des sommes dues, le CERIB engage une action judiciaire, le contrat est rompu par le CERIB et le certificat CE est retiré.

15. APPROBATION - REVISION

Le présent document a été validé par le Comité pour le marquage CE et les activités de certification et approuvé par le Directeur Qualité Sécurité Environnement du CERIB.

Le présent document peut être révisé par le CERIB selon les mêmes dispositions que celles mises en œuvre pour sa création.

Le document actualisé (avec mention du numéro d'édition et de la date de mise en application) est adressé par le CERIB par mél ou par courrier à toutes les entités juridiques ayant signé un contrat avec lui. Il est également téléchargeable à partir du site Internet www.cerib.com.

ANNEXE 1 - CONTRAT TYPE

	CERIB Direction Qualité Sécurité Environnement Organisme notifié CS 10010 28233 ÉPERNON CEDEX
Objet : Demande de certificat CE de contrôle de la p Contrat relatif aux(désignation de la fam	
Je soussigné(e) (nom et prénoraison sociale et marque commerciale du demandeur) (adresse du demandeur),	
fabricant ¹ , mandataire légal établi dans l'Espace Économique Eur (nom du pays),	ropéen du producteur établi en1
conformément à l'annexe ZA de la (des) norme(s) _ de la (des) partie(s) de la norme européenne], demar votre organisme, l'établissement d'un certificat CE c (désignation des far fabriqués dans l'usine de (no	nde, pour la première fois et uniquement à lu contrôle de production en usine pour les
Je déclare que :	
 les essais de type sur les produits ont été réalisés sont en cours de cours	s ¹ le réalisation ¹ sous ma responsabilité.
I'usine en question ne dispose d'aucun autre certific des (produits visés) en cours de v	
De plus, je déclare avoir lu et accepté les règles gén d'application que vous m'avez transmises. Je m'eng les nouvelles dispositions de ces documents dès lors q	age à prendre connaissance et à appliquer
Je m'engage à mettre mes installations à dispositior CERIB et à faciliter leur tâche dans l'exercice de leu de besoin les services d'un interprète. Je m'engage à échéant, à la demande du CERIB.	ırs fonctions, notamment en offrant en cas

¹ Retenir la mention utile.

Règles générales CE 2+ page 23/26

Je vous adresse ci-joint les documents suivants :

- liste des produits fabriqués entrant dans le champ d'application du marquage CE,
- manuel du contrôle de production décrivant le système de contrôle de production en usine des produits et la liste des documents qualité associés,
- fiche de renseignements administratifs.

J'autorise le CERIB à utiliser les informations délivrance de certificat CE des	ci-dessus pour réaliser les actions relatives à la (produits).
	IB relative au certificat CE du CPU des (nom, prénom, fonction, adresse, tél.; mél,
Fait à, le	
Signature	

P.J. :

- demande de certificat CE (copie de la présente en 2 exemplaires)
- liste des produits¹ (en 2 exemplaires)
- fiche de renseignements administratifs (en 2 exemplaires)
- manuel du CPU et ses documents associés (en 2 exemplaires)

¹ Voir indications en page suivante.

Annexe au courrier de demande

(à établir sur papier à entête du demandeur et à joindre à la demande)

Demande de certificat CE du (date)
Liste des produits soumis au CPU pour le marquage CE conformément à (aux) EN : [le cas échéant, numéro de la (des) partie(s) de norme concernée(s)].
La définition des produits dans cette liste doit intégrer les critères retenus pour définir les produits sur le certificat CE (voir règles d'application CE relatives aux produits concernés).

Règles générales CE 2+ page 25/26

Fiche de renseignements administratifs concernant le demandeur

(fiche établie le _____)

CLIENT (fabricant ou mandataire	a)		
CLIENT (Tablicant ou manuataire	5)		
Raison sociale			
Pays:	Téléphone :	Code APE ¹ : Code NACE ¹ :	Télécopie :
SITE de fabrication			
Raison sociale :			
Pays :	Téléphone :	Code APE ¹ :	Télécopie :
SIRET :	l ² :		

¹ APE : établissement en France - NACE : établissement en Europe (pour les établissements hors France).
² Le représentant légal est la personne juridiquement responsable de l'entreprise.

ANNEXE 2 - GUIDE D'ÉVALUATION DU CPU



CENTRE D'ETUDES ET DE RECHERCHES DE L'INDUSTRIE DU BETON

Direction Qualité Sécurité Environnement CS 10010 - 28233 ÉPERNON CEDEX

Tél.: 02 37 18 48 00 - Fax: 02 37 32 63 46

Mél : qualite@cerib.com ORGANISME NOTIFIÉ N° 1164 Société : Effectuée par : Usine de : En présence de :

Visite du :

Produits:

Texte(s) de référence :

Audit:

RAPPORT D'ÉVALUATION DU CONTRÔLE DE PRODUCTION EN USINE (CPU)

A = Non Applicable, C = Conforme, NV = Non Vérifié	degré des écarts : O =Observation, R = Remarque, NC = Non Conformité

	Évolution depuis le dernier audit : O (oui), N (non) ou NA (Non Applicable)		Docu	Appli-
§	Objet		men- tation	cation
1	Liste des produits [cf. annexe(s) ZA et règles d'application par produit(s)]			
2	Essai de type initial (ETI) par produit, (cf. règles d'application)			
3	Résultats de l'essai de type initial ≥ valeurs déclarées dans le CPU			
4	Procédures pour le prélèvement, la réalisation, l'enregistrement et le traitement de chaque essai de type initial, y compris en cas de modification de produit(s).			
5	Définition des responsabilités et suppléances du personnel concerné par le CPU	,		
	 Qualification et entretien des connaissances du personnel concerné par le CPU (identification - enregistrements). 			

	Évolution depuis le dernier audit : O (oui), N (non) ou NA (Non Applicable)	7	Docu	Appli-	Ecarts et commentaires
§	Objet	↓	men- tation	cation	(n° du § concerné)
6	Si le site de fabrication est titulaire d'un certificat de son système de management de la qualité, préciser par quel organisme il a été délivré et vérifier que le système inclut le(s) produit(s) concerné(s)				
7	Maîtrise du processus de fabrication				
8	 Maîtrise des matières premières et constituants (exigences - réception des fournitures - traitement des résultats) Identification et maîtrise du (des) sous-traitant(s) interne(s) et/ou externe(s). 				
9	Plan de contrôle en cours de fabrication et/ou sur le produit fini : fréquence des contrôles, méthodes de prélèvement, méthodes de contrôle.				
10	Si applicable, correspondance(s) entre les méthodes de contrôle des performances du produit fini dans le cadre du CPU et les méthodes de référence utilisées pour l'essai de type initial.				
11	Maîtrise des matériels de contrôles, mesures et essais utilisés pour le contrôle des produits dans le cadre du CPU.				
12	 Enregistrements des résultats, contrôles, mesures ou essais justifiant l'application du CPU. Exploitation des résultats, contrôles, mesures ou essais. 				
13	Le CPU en place permet-il de détecter rapidement les produits non conformes aux spécifications ?				
14	Les produits non conformes sont clairement identifiés, isolés et traités.				
15	 Les réclamations sur les produits sont enregistrées, traitées et des actions correctives sont menées. Nombre de réclamations sur les produits marqués CE (et en rapport avec la portée du marquage CE) depuis le dernier audit. Préciser leur nature. 				

	Évolution depuis le dernier audit : O (oui), N (non) ou NA (Non Applicable)		Docu	Appli-	Ecarts et commentaires
§	Objet	↓	men- tation	cation	(n° du § concerné)
16	 Procédure de marquage (où - quand - comment/quoi - pourquoi). Seuls les produits/modèles autorisés sont marqués CE. Conformité du marquage forme - contenu. 				
17	Traçabilité depuis l'achat des matières premières jusqu'au départ des produits de l'usine (sous-traitances incluses)				
18	Déclaration des performances et référence au certificat.				

Synthèse de l'audit :		
Conformité du manuel du CPU à l'annexe ZA :	Conformité de l'application au manuel du CPU :	
□ oui	□ oui	
□ oui avec observations à lever en interne par l'usine avant le prochain audit (1)	□ oui avec observations à lever en interne par l'usine avant le prochain audit (1)	
□ oui avec remarques à lever (1)	□ oui avec remarques à lever (1)	
□ non conformité à lever après visite supplémentaire (1)	□ non conformité à lever après visite supplémentaire (1)	
(1) Commentaires :		

Rapport établi le : par : Signature :

ANNEXE 3 - CONTENU TYPE DU CERTIFICAT CE 2+



Organisme Notifié n° 1164



DUPONT BETON
Rue des Longs Réages
Zone Industrielle
28231 EPERNON Cédex

Certificat du contrôle de production en usine

1164-CPR-BL085

(version originale en langue française)

Conformément au Règlement 305/2011/UE du Parlement européen et du Conseil du 9 mars 2011 (Règlement Produits de Construction – RPC), ce certificat s'applique au(x) produit(s) de construction :

Blocs en béton de granulats courants et légers (catégorie I)

Aggregate concrete masonry units (dense and lightweight aggregates)

décrit(s) dans le tableau ci-après,

Configuration (groupe selon Eurocode 6 partie 1-1)	Catégorie de tolérances dimensionnelles	Résistance caractéristique garantie (N/mm²)
3	D4	3,0 (granulats légers)
3	D4	4,0 – 6,0 (granulats courants)

destiné à l'usage précisé dans la déclaration des performances établie par le fabricant, mis sur le marché de l'espace économique européen par :

> DUPONT SA 75131 PARIS Cédex 02

et fabriqué(s) dans l'usine :

DUPONT BETON 28230 EPERNON

Ce certificat atteste que toutes les dispositions concernant l'évaluation et la vérification de la constance des performances décrites dans l'annexe Z.A de la norme :

NF EN 771-3: 2011

sous système 2+, sont appliquées et que

le contrôle de production en usine répond à l'ensemble des exigences prescrites ci-dessus.

Ce certificat, délivré pour la première fois le 01/09/2005, annule et remplace le certificat renouvelé le 01/09/2013 et, sauf annulation ou suspension, demeure valide tant que les conditions précisées dans la spécification technique de référence ou les conditions de fabrication en usine ou le contrôle de la production en usine lui-même ne sont pas modifiés de manière significative, et au plus tard jusqu'au 01/09/2016.

La liste des certificats de conformité délivrés par le CERIB est tenue à jour sur son site Internet.

Délivré à Epernon, le 01/09/2013 Révision n° 9

Signature
Directeur Qualité Sécurité Environnement

ANNEXE 4 - MARQUAGE ET ETIQUETAGE

- Après délivrance du certificat, le marquage CE est appliqué par l'entité juridique responsable de la conformité du produit (le fabricant ou son mandataire dans l'EEE).
- Il doit être apposé :
 - ✓ pour que le produit soit mis sur le marché de l'EEE en vue de sa distribution et/ou de son utilisation au sein de l'EEE ;
 - ✓ de façon visible, lisible et indélébile ;
 - ✓ sous la forme précisée dans le règlement d'application relatif au produit en question.
- Le fabricant/mandataire doit préciser quand et comment il appose le marquage CE du produit (et l'information l'accompagnant) au cours du processus de production.
- Les modalités (nature, forme, support) du marquage sont pré-établies dans l'annexe ZA pour tous les produits d'un même domaine, en considérant également les différentes possibilités de présentation des produits (conditionnement, vrac,...).
- Toute déclaration accompagnant un produit relative à des aspects non harmonisés doit être distincte des informations accompagnant le marquage CE. Ces aspects non harmonisés doivent être présentés de façon à ne pas pouvoir être confondus avec les dispositions harmonisées et le marquage CE, délibérément ou par erreur, ne peut être considéré comme s'y appliquant.
- Lorsque les produits sont également soumis à d'autre(s) directive(s) et prévoyant également le marquage CE, ce dernier doit indiquer que les produits sont également conformes aux dispositions de cette (ces) autre(s) directive(s).
- Le logo CE
 - ✓ La charte graphique du logo CE est donnée dans l'annexe II du Règlement (CE) 765/2008.
 - ✓ La couleur du logo n'est pas spécifiée mais le logo doit être lisible sur le support choisi
 - ✓ Pour faciliter sa construction, un dessin coté est présenté ci-après.

LOGO CE

