

Getrapte inwerkingtreding herziene CPR

Algemeen:

Art. 96:

de herziene CPR treedt in werking 20 dagen na publicatie in OJ. De invoering is getrap:

- de meeste artikelen zijn één jaar na inwerkingtreding van toepassing (tabel 1).
- voor de overige artikelen geldt een nog onbekende termijn (tabel 2) m.u.v. art. 92 (sancties markttoezicht). Hiervoor geldt een termijn van twee jaar.

Art 94:

geeft een overzicht van intrekking huidige CPR. Deze intrekking gaat ook getrap.

- directe intrekking artikelen huidige CPR bij inwerkingtreding herziene CPR (tabel 3)
- overige artikelen 15 jaar na inwerkingtreding herziene CPR (tabel 4)

Art 95:

- Productcontactpunten blijven aangewezen onder herziene CPR
- Aangemelde TBI's blijven aangemeld maar worden opnieuw beoordeeld 5 jaar na inwerkingtreding herziene CPR
- Gepubliceerde hEN's blijven van kracht totdat ze worden ingetrokken
- EAD's blijven geldig. Bouwproducten mogen niet in de handel worden gebracht op basis van EAD's die na 10 jaar na toepassing herziene CPR zijn afgegeven
- ETA's afgegeven op basis van EAD's waarvan de referentienummers niet vlgns huidige CPR bekend zijn gemaakt worden behandeld als verzoeken in kader van herziene CPR.
- Certificaten, testverslagen en ETA's kunnen worden gebruikt als technische basis om aan te tonen dat het product aan de herziene CPR voldoet.
- De artikelen van de huidige CPR als genoemd in tabel 4 zijn alleen van toepassing op producten hEN's en EAD's die niet zijn ingetrokken
- Verplichtingen voor marktdeelnemers (herziene CPR) zijn alleen van toepassing op productfamilies/ categorieën vanaf één jaar na vaststelling Imp Act die een hEN verplicht stelt of een andere geharmoniseerde technische specificatie.

Tabellen 1 t/m 4

Tabel 1	
Art	CPR van toepassing één jaar na inwerkingtreding voor de volgende artikelen en bijlagen
5 8-10	Vaststellen Imp Act voor verplicht stellen hEN c.q. vaststellen met beperkingen. Bezwaarprocedure EP/ Lidstaten
6	Vaststellen Imp Acts voor andere specificaties dan hEN's
7 2-8	Verzoek aan CEN tot opstellen vrijwillig geharmoniseerde normen producteisen/ bekendmaken in OJ / vermoeden conformiteit/Del Acts voor wijziging Bijlage III
8	Imp Acts voor vaststellen specificaties producteisen
10	AVS volgens Bijlage IX. Del Acts voor AVS productfamilies en wijzigen Bijlage IX
11	Geharmoniseerde zone/ geen belemmeringen door Lidstaten/ procedure nationale maatregelen
12.2	Bepalingen CPR hebben voorrang op verordeningen EcoDesign en Normalisatie

13	Prestatie- en conformiteitsverklaring (DOP/DOC)
14	Vrijstellingen voor DOP/DOC
15	Inhoud DOP/DOC
16 1-2, 4	Verstrekken DOP/DOC
17	Beginselen CE
18	Voorwaarden aanbrengen CE
19	Andere markeringen / prestatieclaims
20	Verplichtingen alle marktdeelnemers
21	Rechten fabrikanten
22	Verplichtingen fabrikanten
23	Verplichtingen gemachtigden
24	Verplichtingen importeurs
25	Verplichtingen distributeurs
26	Verplichtingen fabrikanten ook voor importeurs en distributeurs
27	Verplichtingen fulfilmentdienstverleners
28	Verplichtingen online marktplaatsen
29	Online verkoop/ verkoop op afstand
30	Imp Act nadere bepalingen m.b.t. naleving verplichtingen
31	EAD's
32	Procedure ontwikkeling EAD's
33	Verplichtingen TBI m.b.t. opstellen EAD
34	Bekendmaking ref. nummers EAD's in OJ
35	Inhoud EAD
36	Bezwaren tegen EAD's
37	ETA's (nog geen Imp Acts voor formaat ETRA)
38	Aanwijzende autoriteiten voor TBI's
39	Aanwijzing, toezicht en evaluatie TBI's
40	Voorschriften TBI's
41	Coördinatie TBI's
42	Aanmelding NoBo's
43	Aanmeldende autoriteiten
44	Vereisten anmeldende autoriteiten
45	Coördinatie anmeldende en aanwijzende autoriteiten
46	Vereisten NoBo's
47	Vermoeden conformiteit NoBo's
48	Dochterondernemingen en uitbesteding door NoBo's
49	Testfaciliteiten buiten lab NoBo
50	Verzoek om aanmelding
51	Aanmeldingsprocedure
52	Identificatienummers/ lijsten NoBo's
53	Wijziging van de aanmelding
54	Betwisting bekwaamheid NoBo's
55	Operationele verplichtingen NoBo's
56	Infoverplichtingen NoBo's
57	Imp Acts naleving verplichtingen art 55 en 56

58	Coördinatie NoBo's
59	Vereenvoudigde procedures: vervanging typeonderzoek / typeberekening
60	Vereenvoudigde procedures voor micro-ondernemingen
61	Maatwerk/ niet seriematige producten
62	Beoordeling en verificatie door een andere NoBo
64	Centraal contactpunt markttoezicht
65	Procedures non-conformiteit
66	Vrijwaring
67	Conforme producten die risico vertonen
68	Coördinatie/ ondersteuning markttoezicht
69	Terugvordering kosten non-conforme producten
70	Verslaglegging/ benchmarking
71	Infosystemen voor geharmoniseerde besluitvorming
72	Productcontactpunten bouw
73	Opleiding/ uitwisseling personeelsleden
74	Gedeelde rollen / gezamenlijke besluitvorming
75	Del Act voor systeem Digitaal Productpaspoort (DPP)
76	DPP
77	Eisen DPP
78	Technisch ontwerp en werking DPP
79	Unieke identificatiemiddelen en register DPP
80	Inwerkingtreding verplichting DPP (6 maanden na Del Act)
81	Internationale samenwerking
82	Stimulansen overheidsopdrachten
83	Groene overheidsopdrachten
84	Imp Acts voor vaststellen dat een item/ categorie onder deze CPR valt
85	Noodprocedures
86	Prioritering beoordeling / verificatie crisisrelevante bouwproducten
87	Beoordeling prestaties en DOP op basis van normen/ specificaties
88	Prioritering markttoezicht / wederzijdse bijstand
91	Elektronische besluiten documentatie en info van TBI's en NoBo's
93	Evaluatie
94	Intrekking huidige CPR
95	Overgangsbepalingen
96	Inwerkingtreding
Bijlage	
V	DOP/DOC formaat
VI	Procedure verzoek ETA en vaststellen EAD
VII	Lijst productfamilies
VIII	Eisen TBI's

Tabel 2	
Art.	CPR van toepassing na inwerkingtreding voor de volgende artikelen en bijlagen
1	Onderwerp en doelstellingen (harmonisatie/ milieu)

2	Toepassingsgebied: bouwproducten incl. gebruikte producten en onderdelen
3	Definities herziene CPR
4	Werkplan (Acquis proces)
5 1-7	Geharmoniseerde normen.
7.1	Del Acts voor producteisen (geharmoniseerde zone)
9	Productinformatie, gebruiksaanwijzingen
10	Conformiteit: Beoordelings- en verificatiesystemen (AVS)
12.1 ^e alinea	Del Act ter voorkoming van overlap
16.3	Verzoek aan CEN voor uitwerking leesbare/ machineleesbare formaten DOP/DOC
37.4	Del Acts voor vaststellen formaat EAD
63	Instellen klachtenportaal m.b.t. markttoezicht
89	Bevoegdheid om Del Acts vast te stellen
90	Standing Committee herziene CPR
92	Vaststellen sancties door markttoezicht van de lidstaten (2 jaar na inwerkingtreding)
Bijlage	
I	Fundamentele eisen voor bouwwerken
II	Vooraf bepaalde essentiële milieukenmerken
III	Producteisen
IV	Productinformatie, gebruiksaanwijzingen en veiligheidsinformatie
VII	Lijst productfamilies
IX	Beoordelings- en verificatiesystemen
X	Essentiële kenmerken horizontaal

Tabel 3	
Art.	Directe intrekking artikelen huidige CPR bij inwerkingtreding herziene CPR
1	Onderwerp
3	Fundamentele eisen bouwwerken
10	Productcontactpunten bouw
19	EAD
20	Ontwikkeling EAD
21	Verplichtingen TBI bij verzoek ETA
22	Bekendmaking EAD's
23	Geschillenbeslechting TBI's
24	Inhoud EAD
25	Bezwaren EAD's
26	ETA's
29	TBI's
30	Eisen TBI's
31	Coördinatie TBI's
32	Financiering door Unie
33	Financieringsregels
34	Beheer en toezicht financiering

35	Bescherming financiële belangen Unie
41	Eisen aanmeldende autoriteiten
42	Informatieverplichting nationale procedures aanmelding beoordeling NoBo's
43	Eisen aangemelde instanties
44	Vermoeden van conformiteit
45	Dochterondernemingen/ onderaanneming NoBo's
46	Gebruik testfaciliteiten buiten lab NoBo
50	Wijziging aanmelding NoBo's
51	Betwisting bekwaamheid NoBo's
56	Nationale procedure risicoproducten
57	Vrijwaring Unie
58	Conforme bouwproducten die risico vormen
59	Formele non-conformiteit
60	Del Acts
Bijlage	
I	Fundamentele eisen voor bouwwerken
II	Procedure EAD
IV	Productgebieden / eisen TBI's

Tabel 4	
Art.	Intrekking artikelen huidige CPR, 15 jaar na inwerkingtreding herziene CPR
2	Definities
4	Prestatieverklaring (DOP)
5	Afwijkingen opstellen DOP
6	Inhoud DOP
7	Verstrekken DOP
8	Beginselen CE
9	Voorwaarden aanbrenge CE
11	Verplichtingen van fabrikanten
12	Verplichtingen gemachtigden
13	Verplichtingen importeurs
14	Verplichtingen distributeurs
15	Verplichtingen fabrikanten van toepassing op importeurs en distributeurs
16	Identificatie marktdeelnemers
17	Geharmoniseerde normen (hEN's)
18	Bezwaren hEN's
27	Del Acts voor vaststellen prestatieklassen
28	Conformiteit (AVCP)
36	Vereenvoudigde procedures; geëigende technische documentatie
37	Vereenvoudigde procedures voor micro-ondernemingen
38	Overige vereenvoudigde procedures
39	Aanmelding NoBo's
47	Aanvraag tot aanmelding
48	Aanmeldingsprocedure

Datum: 05 november 2024

49	Identificatienummers/ lijsten NoBo's
52	Operationele verplichtingen NoBo's
53	Infoverplichting NoBo's
55	Coördinatie NoBo's
60	Del Acts
61	Duur bevoegdheidsdelegatie
62	Uitoefening bevoegdheidsdelegatie
63	Bezwaar Del Acts
64	Permanent Comité
Bijlage	
III	Prestatieverklaring
V	AVCP