

BSI aangewezen als Notified Body in Nederland voor Verordening Bouwproducten

Update: 05 februari 2019

BSI, de certificatieinstelling is door de Nederlandse overheid aangewezen als Notified Body voor de Verordening Bouwproducten.

Na de accreditatie door de RvA (Raad voor Accreditatie) die in december 2018 werd behaald, is BSI nu in staat om productconformiteitsbeoordelingen uit te voeren vanuit haar Nederlandse Notified Body. Hierbij wordt de conformiteit van producten die onder de Verordening Bouwproducten vallen beoordeeld. Zodra deze producten aan de eisen voldoen, kunnen fabrikanten de producten voorzien van CE-markering en déze verkopen in de Europese Unie en de bredere Europese Economische Ruimte.

Naast de bestaande aanwijzing als Notified Body door de Britse regering zorgt de Nederlandse aanwijzing voor stabiliteit en continuïteit van markttoegang in het geval van een verstoring met het oog op de naderende Brexit.

Howard Kerr, Chief Executive bij BSI, vertelt: "BSI heeft al een sterke aanwezigheid in Nederland en levert onder andere productconformiteitsbeoordelingen. De aanwijzing van een EU Notified Body voor de Verordening Bouwproducten in Nederland zorgt voor continuïteit in de markttoegang voor onze klanten in het Verenigd Koninkrijk en daarbuiten."

"Het nieuws zal de aandacht niet afleiden van onze rol als Notified Body in het Verenigd Koninkrijk, maar zal eerder ten goede komen aan zowel de bedrijfsvoering als de industrie in het algemeen."

BSI bevindt zich ook in de laatste fasen van het proces om een Notified Body te worden voor de Verordening Persoonlijke Beschermingsmiddelen, de Verordening Gastoestellen en de richtlijn Drukapparatuur. Wij verwachten binnenkort bevestiging van de betreffende Nederlandse overheidsdiensten.

Dit is de tweede keer in drie maanden tijd dat BSI wordt aangewezen als Notified Body in Nederland. In november 2018 maakte het Nederlandse ministerie van Gezondheid en de Europese Commissie bekend dat BSI was aangewezen als Notified Body voor de volgende richtlijnen voor Medische Hulpmiddelen in Nederland (AIMD, MDD & NDD).

De strategie van BSI is om verder te groeien naar twee EU notified bodies voor productconformiteit in de twee regio's. Het is een eenvoudig en vooral administratief proces om bestaande CE-certificaten van klanten te migreren naar de nieuwe Notified Body van BSI Nederland.

Een Notified Body is een onafhankelijke organisatie die door een EU-land is aangewezen om de conformiteit van bepaalde producten te beoordelen voordat deze op de markt worden gebracht. Deze instanties voeren taken uit met betrekking tot conformiteitsbeoordelingsprocedures die in de toepasselijke EU-wetgeving zijn vastgelegd, wanneer er een derde partij vereist is.

We zijn ook verheugd om aan te kondigen dat:

- BSI lid is geworden van CEN en CENELEC. Lees hier meer.
- BSI in Nederland is aangewezen als Notified Body voor medische hulpmiddelen. Klik hier voor meer informatie.

Geaccrediteerde certificering voor managementsystemen wordt niet beïnvloed door Brexit

De certificering van managementsystemen (ISO 9001, ISO 14001, ISO27001, ISO45001, AS9100-serie, TS16949, enz.) door BSI is en blijft geaccrediteerd door UKAS, ANAB en nationale accreditatieinstellingen zoals vereist door de markt, precies zoals het nu is: Brexit zal geen invloed hebben op de erkenning van deze certificaten.

Voortdurende communicatie

Terwijl de Brexit-onderhandelingen zich verder ontwikkelen en onze besprekingen met de Britse regering en andere relevante autoriteiten doorgaan, houden wij u op deze pagina en via andere communicatiemiddelen op de hoogte van de vorderingen.