

ANSÖKAN

om bedömning och kontroll av prestanda enligt system 1+, 1 eller 2+

Tillverkare: _____

ansöker hos RISE Research Institutes of Sweden AB, anmält organ nr. 0402, om bedömning och fortlöpande kontroll av prestanda (certifiering), enligt *Europaparlamentets och Rådets förordning (EU) 305/2011 av den 9 mars 2011 (Byggproduktförordningen eller CPR)*, avseende:

Produkt: _____

Standard/Specifikation (hENEAD/ETAG/ETA): _____

Ny certifiering

Revidering/förnyelse av intyg nr: _____

Intyget önskas utfärdat på:

Svenska

Engelska

Annat: _____

- Avseende system **1+** (enligt bilaga V avsnitt 1.1 i CPR)
Det anmälda produktcertifieringsorganet (RISE) ska besluta om utfärdande, begränsning, tillfälligt upphävande eller återkallande av intyg om kontinuitet av byggproduktens prestanda på grundval av resultaten av följande bedömningar och kontroller som organet utför:
- En bedömning av byggproduktens prestanda på grundval av provning (inkl. stickprov), beräkning, tabellerade värden eller beskrivande dokumentation av produkten.
 - En första besiktning av tillverkningsanläggningen och tillverkningskontrollen i fabrik.
 - Fortlöpande övervakning, bedömning och utvärdering av tillverkningskontrollen i fabrik.
 - Revisionsprovning av stickprov som tagits av det anmälda produktcertifieringsorganet i tillverkningsanläggningen eller i tillverkarens lager.
- Avseende system **1** (enligt bilaga V avsnitt 1.2 i CPR)
Det anmälda produktcertifieringsorganet (RISE) ska besluta om utfärdande, begränsning, tillfälligt upphävande eller återkallande av intyg om kontinuitet av byggproduktens prestanda på grundval av resultaten av följande bedömningar och kontroller som organet utför:
- En bedömning av byggproduktens prestanda på grundval av provning (inkl. stickprov), beräkning, tabellerade värden eller beskrivande dokumentation av produkten.
 - En första besiktning av tillverkningsanläggningen och tillverkningskontrollen i fabrik.
 - Fortlöpande övervakning, bedömning och utvärdering av tillverkningskontrollen i fabrik.
- Avseende system **2+** (enligt bilaga V avsnitt 1.3 i CPR)
Det anmälda certifieringsorganet (RISE) för tillverkningskontroll i fabrik ska besluta om utfärdande, begränsning, tillfälligt upphävande eller återkallande av intyg om överensstämmelse för tillverkningskontrollen i fabrik på grundval av resultaten av följande bedömningar och kontroller som organet utför:
- En första besiktning av tillverkningsanläggningen och tillverkningskontrollen i fabrik.
 - Fortlöpande övervakning, bedömning och utvärdering av tillverkningskontrollen i fabrik.

Till ansökan skall bifogas relevant dokumentation och information enligt nedan. Om utrymmet ovan inte räcker till, hänvisa till bilagor.

Typ av dokumentation	Beteckning
Ritningar och specifikationer	
Provningsrapporter, beräkningar, utlåtanden	
Information om FPC-system	
Information om nuvarande certifieringar	
Viktiga produktionsförhållanden, såsom t.ex. betydande underleverantörer och utlagda processer	

Information om tillverkaren

Företagsnamn:

Organisationsnummer/VAT-nummer:

Postadress, postnummer, ort, land:

Besöksadress:

Hemsida, företag:

E-post, företag:

Telefon växel:

Kontaktperson:

Telefon kontaktperson:

E-post kontaktperson:

Tillverkningsställe om annat än ovan

Företagsnamn:

Organisationsnummer/VAT-nummer:

Postadress:

Postnummer, ort och land:

Besöksadress:

E-post, företag:

Telefon växel:

Kontaktperson:

Fakturamottagare/fakturareferens

Företagsnamn:

Organisationsnummer/VAT-nummer:

Postadress:

Postnummer, ort och land:

E-post, företag:

Telefon växel:

Fakturareferens:

Information till den sökande

- Det är tillverkarens ansvar att följa *Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 305/2011 av den 9 mars 2011 (Byggproduktförordningen eller CPR)* och *kommissionens delegerade förordning (EU) nr 568/2014 av den 18 februari 2014* samt *kommissionens delegerade förordning (EU) nr 574/2014 av den 21 februari 2014*.
- Vid avslag på ansökan informeras Swedac.
- RISE publicerar uppgifter om intyg i förteckning över utfärdade intyg (certifikat) på RISE hemsida.
-

Signatur, ort och datum

NamnförtydligandeAnsökan skickas till kontaktperson vid RISE Certifiering enligt modellen: fornamn.efternamn@ri.se