

Overensstemmelseskontrol af CPR-mærkning på kabel og DoP

De trin, som alle indkøbere af kabler skal følge for at være sikre på, at dokumentationen / mærkningen er i fuld overensstemmelse med CPR-regulativet.





@Distributører: Bed producenterne om DoP for de kabler, du er ved at købe, og kontroller etiketten. Det er dit ansvar at give denne dokumentation til dine kunder. Det er din rolle at sikre, at kun fuldt kompatible produkter sælges på markedet: Tjek det ved hjælp af "stien" nedenfor



@Leverandører: Bed dine distributører om DoP og sørg for, at produkterne har den korrekte mærkning. Du er i din gode ret til det. Hvis distributøren ikke er i stand til at levere dem i den form, der er defineret i regulativet, kan der være problemer med selve produktet: Pas på!



@ Installatører / elektrikere: Sørg for, at din leverandør / distributør har leveret fuldt kompatible kabler, som du er ved at installere. Din opmærksomhed og aktive rolle er grundlæggende for markedet.

ETIKET / DOKUMENT

Brug følgende reference til at kontrollere etiketten / dokumentet på det / de kabel, du køber.



SÅDAN KONTROLLERES

Udfør følgende trin for at kontrollere ydeevneerklæringen (DoP) og produktetiketten.

1. trin Kontroller tilstedeværelsen af

2. trin Kontroller, at hver information er gyldig og sand

#	Information	Eksempel	DoP	Etiket	Hvordan kontrolleres?
1	DoP-nummer	123345	✓	✓	Brug "DoP finder" på producentens websted
2	Produktets kode	12345678902	✓	✓	Identifikationen skal være unik
3	Tilsligtet anvendelse af produktet	Kabler til anvendelse i konstruktioner	✓	✓	Sætning, der kun skal bruges som tilsligtet i regulativet: "Kabel til fast installation i bygge- og anlægsarbejder underlagt reaktion på brandkrav"
4	Producent / importør	Kabelproducentens navn	✓		Producentens / importørens navn / logo og den fulde adresse. Kontroller, at den faktiske producent er identificeret korrekt og ikke kun et marketing brand.
5	Autoriseret repræsentant	Navn på fysisk eller juridisk person, hvis denne er udpeget. Dette felt kan være tomt.	✓		Enhver fysisk eller juridisk person, der er etableret i EU, og som har modtaget et skriftligt mandat fra en producent til at handle på producentens vegne i forbindelse med specificerede opgaver.
6	Type AVCP-system	AVCP 1+ eller AVCP 3	✓		Kun 2 muligheder kan bruges: AVCP 1+ eller AVCP 3
7	Teknisk specifikation anvendt	EN 50575-2014	✓	✓	Dateret henvisning til den anvendte harmoniserede tekniske specifikation
8	Bemyndigede organs nummer	1234	✓	✓	Søg efter nummeret på den officielle liste over certificerede laboratorier
9	Erklæret ydeevne klasse	B2 _{ca} -s1b, d1, a1	✓	✓	Underklasser (s, d, a) skal angives for B2ca, Cca, Dca, ikke nødvendigt for Aca, Eca, Fca
10	Tilstedeværelse af CE-mærkning	CE		✓	CE-mærket er bevis for overensstemmelse med de respektive EU-direktiver: det er et lovligt mærke og ikke et kvalitetsstempel
10A	Sidste to cifre i årstallet.	2019	✓	✓	4 cifre eller sidste 2 cifre i det årstal, hvor den blev anbragt første gang enhver dato før 16 er ikke korrekt

✓ = obligatorisk (hvis ikke til stede = ikke påkrævet)

Søg efter nummeret på den officielle liste over certificerede laboratorier

<https://cpr.europacable.eu/da/list-notified-bodies>



ADVARSLER & OBS!

- #. De to obligatoriske ledsagedokumenter relateret til CPR er ydeevneerklæring (DoP) og etiket
- #. Alle de ovenfor beskrevne elementer skal være til stede i ydeevneerklæring / på etiketten og oplyse alle de nødvendige oplysninger
- #. CE-mærkningen skal anbringes synligt, læseligt og uudsletteligt på kabel ruller, spoler eller tromler.
- #. DoP- og CPR-dokumenter skal være let tilgængelige; denne dokumentation er tiltænkt til at være tilgængelig og opbevares i 10 år (art. 5)
- #. DoP er ikke en testrapport udstedt af et certificeret laboratorium, men et officielt dokument udstedt af producenten med en omfattende liste over obligatoriske oplysninger for at træffe informerede beslutninger og spore alle relevante data. DoP skal oversættes til de sprog, hvor produktet sælges.
- #. CPR-regulativet tildeler specifikt ansvar for alle involverede interessenter

Har du brug for hjælp til at kontrollere CPR-relaterede dokumentationer? Besøg EUROPACABLE-webstedet, udfyld formularen, og din anmodning sendes til din lokale Nationale sammenslutning og / eller til EUROPACABLE.

[🔗 https://cpr.europacable.eu/da/inside-cpr/compliance-check-cpr-cable-label-and-dop#contact](https://cpr.europacable.eu/da/inside-cpr/compliance-check-cpr-cable-label-and-dop#contact)



EKSEMPEL PÅ KOMPATIBEL ETIKET

Mærkningen oversættes til de sprog, hvor produktet sælges

Dette er det bemyndigede organ, der testede produktet i Storbritannien. Det lodrette tal vist til højre for CE-mærket svarer til dette.

Annotations:

- Hvad er der i kassen?** (What is in the box?) - points to the product description.
- Produkt beskrivelse** (Product description) - points to the technical specifications.
- Produktkode** (Product code) - points to the barcode.
- CE-logo** - points to the CE mark.
- Bemyndigede organs registreringsnummer** (Authorized body registration number) - points to the vertical number 1234.
- Kode, der angiver, hvordan dette produkt opfører sig under brand** (Code indicating how this product behaves in fire) - points to the 'E ca' reaction to fire code.
- Producentens adresse og kontaktoplysninger** (Manufacturer's address and contact information) - points to the 'CableCorp' information.
- ydeevneerklæringens referencenummer og hjemmeside for flere detaljer** (Declaration of performance reference number and website for more details) - points to the EN 50575:2014+A1:2016 standard and website.
- Kabelstandard anvendes til angivelse af, hvilke test der kræves for at vurdere reaktionen på brand.** (Cable standard used to indicate which tests are required to evaluate the reaction to fire) - points to the EN 50575:2014+A1:2016 standard.
- Produktbeskrivelse** (Product description) - points to the 'Cable for general applications...' text.



EKSEMPEL PÅ IKKE GODKENDT ETIKETTE

Annotations:

- Manglende bemyndiget organs navn / nummer** (Missing authorized body name / number) - points to the missing vertical number next to the CE mark.
- Manglende underklasse detaljer** (Missing sub-class details) - points to the missing 'ca' in the 'Cca' reaction to fire code.
- Sætning brugt der ikke er i overensstemmelse med regulativet** (Sentence used that is not in accordance with the regulation) - points to the usage sentence: 'Usage: Supply of electricity to buildings and other facilities in order to reduce spread of fire and smoke.'

Henvisning til regulativet

#. Kommissionens delegerede regulativ (EU) nr. 157/2014 af 30. oktober 2013 om betingelserne for udarbejdelse af ydeevneerklæring på byggevarer tilgængelig på hjemmesiden

#. Regulativet (EU) nr. 305/2011 fra Europa-Parlamentet og rådet af den 9. marts 2011 om harmoniserede betingelser for markedsføring af byggevarer og om ophævelse af Rådets direktiv 89/106 / EEC

#. Artikel 7 (Regulativ (EU) nr. 305/2011): Levering af ydeevneerklæring

1. En kopi af ydeevneerklæringen for hvert produkt, der gøres tilgængelig på markedet, skal leveres enten i papirform eller elektronisk.

Når et parti af det samme produkt leveres til en enkelt bruger, kan det dog ledsages af en enkelt kopi af ydeevneerklæringen enten i papirform eller elektronisk.

2. En papirkopi af ydeevneerklæringen skal leveres, hvis modtageren anmoder om det.

3. Som udtagelse til afsnit 1 og 2 kan kopien af ydeevneerklæringen gøres tilgængelig på en hjemmeside, på betingelser der skal fastlægges af Kommissionen ved hjælp af delegerede retsakter i overensstemmelse med artikel 60. Sådanne betingelser skal garantere bl.a., at ydeevneerklæringen forbliver tilgængelig mindst i den periode, der er omhandlet i artikel 11 stk. 2.

4. Ydeevneerklæringen skal leveres på det eller de sprog, der kræves af den medlemsstat, hvor produktet stilles til rådighed.

#. Artikel 14 (Regulativ (EU) nr. 305/2011): Distributørers forpligtelser

1. Når en byggevare gøres tilgængelig på markedet, skal distributører handle med omhu i forhold til kravene i denne forordning.

2. Inden en byggevare gøres tilgængelig på markedet, skal distributørerne sikre, at produktet, hvor det er nødvendigt, er forsynet med CE-mærkning og ledsages af de dokumenter, der kræves i henhold til denne forordning, og med instruktioner og sikkerhedsoplysninger på et sprog, der er bestemt af den pågældende medlemsstat, og som let kan forstås af brugerne. Distributører skal også sikre, at producenten og importøren har overholdt kravene i henholdsvis artikel 11, stk. 4 og 5 og artikel 13, stk 3.

Hvis en distributør overvejer eller har grund til at tro, at et byggeprodukt ikke er i overensstemmelse med ydeevneerklæringen eller ikke er i overensstemmelse med andre gældende krav i denne forordning, må distributøren ikke stille produktet til rådighed på markedet, før det er i overensstemmelse med ledsagende ydeevneerklæringen, og den overholder de andre gældende krav i denne forordning, eller indtil ydeevneerklæringen er rettet. Hvis produktet udgør en risiko, skal distributøren desuden informere producenten eller importøren herom og markedsovervågningsmyndighederne.

3. En distributør skal sikre, at opbevarings- eller transportforhold, af et byggeprodukt under hans ansvar, ikke bringer dets overensstemmelse med ydeevneerklæringen og overholdelse af andre gældende krav i denne forordning i fare.
4. Distributører, der overvejer eller har grund til at tro, at et byggeprodukt, som de har stillet til rådighed på markedet, ikke er i overensstemmelse med ydeevneerklæringen eller ikke er i overensstemmelse med andre gældende krav i denne forordning, skal sikre sig, at de korrigerende foranstaltninger der er nødvendige for at bringe produktet i overensstemmelse hermed, trække det tilbage eller i givet fald tilbagekalde det, alt efter hvad der er relevant. Desuden skal distributører, når produktet udgør en risiko, straks underrette de kompetente nationale myndigheder i de medlemsstater, hvor de stillede produktet til rådighed, med nærmere oplysninger om især manglende overholdelse og eventuelle trufne korrigerende foranstaltninger.
5. Distributører skal på baggrund af en begrundet anmodning fra en kompetent national myndighed give den al den information og dokumentation, der er nødvendig for at påvise byggevares overensstemmelse med ydeevneerklæringen og overholdelse af andre gældende krav i denne forordning på et sprog, der kan forstås let af denne myndighed. De samarbejder med denne myndighed på dens anmodning om enhver foranstaltning, der træffes for at eliminere de risici, der er forbundet med byggevarer, som de har gjort tilgængelige på markedet.

LISTE OVER BEMYNDIGEDE ORGANER (certificerede laboratorier)

Den seneste version er tilgængelig her <https://cpr.europacable.eu/da/list-notified-bodies>

NB number	Notified bodies	Country
2670	ETS Energie- und Telecom Service Gmbh	Austria
0462	OVE Österreichischer Verband für Elektrotechnik	Austria
2659	ISSeP - Institut scientifique de service public	Belgium
2658	SGS Belgium NV-Afdeling/Division SGS CEBEC	Belgium
2765	SZUTEST Ltd	Bulgaria
1922	"Dedal – Attestation and Certification" Ltd.	Bulgaria
1014	ELEKTROTECHNICKÝ ZKUŠEBNÍ ÚSTAV, s.p.	Czech Rep.
2652	3P Third Party Testing	Denmark
0200	FORCE Certification A/S	Denmark
0199	FORCE Technology	Denmark
0598	SGS FIMKO OY (ex-0403)	Finland
2137	Centre de Recherche et d'Etudes pour les Procédés d'Ignifugation des Matériaux (CREPIM)	France
1812	EFFECTIS France	France
0081	LABORATOIRE CENTRAL DES INDUSTRIES ELECTRIQUES	France
2745	RATP Laboratoire essais et mesures	France
0767	MPA Dresden GmbH	Germany
0761	Materialprüfanstalt für das Bauwesen (MPA BS)	Germany
0366	VDE Prüf- und Zertifizierungsinstitut GmbH	Germany
0437	MATERIALS INDUSTRIAL RESEARCH AND TECHNOLOGY CENTER S.A.(MIRTEC S.A.)	Greece
1008	TÜV Rheinland InterCert Muszaki Felügyeleti és Tanúsító Korlátolt Felelősségű Társaság	Hungary
1415	ÉMI Építésügyi Minőségellenőrző Innovációs Nonprofit Kft.	Hungary
2851	BASEC Conformity Limited	Ireland
2831	BRE Global Assurance (Ireland) Ltd	Ireland
0051	IMQ ISTITUTO ITALIANO DEL MARCHIO DI QUALITÀ S.P.A.	Italy
0407	ISTITUTO GIORDANO S.P.A.	Italy
2479	L.S. Fire Testing Institute Srl	Italy
0987	LAPI LABORATORIO PREVENZIONE INCENDI SPA	Italy
1796	Priešgaisrinės apsaugos ir gelbėjimo departamentas prie Vidaus reikalų ministerijos Gaisrinių tyrimų centras	Lithuania
0344	DEKRA Certification B.V.	Netherlands
2821	UL International (Netherlands) B.V.	Netherlands
1438	CENTRUM NAUKOWO-BADAWCZE OCHRONY PRZECIWPOZAROWEJ IM. JÓZEFA TULISZKOWSKIEGO	Poland
1488	INSTYTUT TECHNIKI BUDOWLANEJ (ITB)	Poland
1328	CERTIF ASSOCIAÇÃO PARA A CERTIFICAÇÃO	Portugal
0028	INSTITUTO DE SOLDADURA E QUALIDADE	Portugal
2728	SC ELECTRIC PRODUCTS CERTIFICATION INDEPENDENT BODY - OICPE SRL	Romania
1293	EVPU a.s.	Slovakia
1301	Technicky a skusobny ustav stavebny, n. o.	Slovakia

NB number	Notified bodies	Country
0099	AENOR INTERNACIONAL, S.A. (Unipersonal)	Spain
2031	ALTER TECHNOLOGY-TÜV NORD, S.A.U.	Spain
1035	BUREAU VERITAS IBERIA, S.L.	Spain
1722	CEIS/CENTRO DE ENSAYOS, INNOVACION Y SERVICIOS	Spain
2426	CERTIBERIA EUROPE SOLUTIONS, S.L.	Spain
0370	LGAI TECHNOLOGICAL CENTER, S. A./Applus	Spain
0402	RISE Research Institutes of Sweden AB	Sweden
2184	Efectis Era Avrasya Test ve Belgelendirme A.Ş.	Turkey
1783	TURKISH STANDARDS INSTITUTION (TSE)	Turkey



Europacable is the voice of all leading European wire and cable producers. Europacable members include the largest cable makers in the world, providing global technology leadership, as well as highly specialised small- and medium-sized businesses from across Europe.

All Europacable members are signatories of the Europacable Industry Charter

Europacable is listed in the European Commission's transparency register under 453103789-92.

We are a partner of CENELEC.

www.europacable.eu