



CONFERINȚA NAȚIONALĂ A A.R.T.S.
ediția a IV-a
**"PIAȚA EUROPEANĂ DE TEHNICĂ DE SECURITATE -
AMENINȚARE SAU OPORTUNITATE?"**

București, 6 iunie 2012
Hotel Athenae Palace Hilton



ACREDITAREA ORGANISMELOR DE CERTIFICARE ÎN ROMÂNIA

dr.ing.Sorin CALOTĂ

București

iunie 2012

Tratatul UE

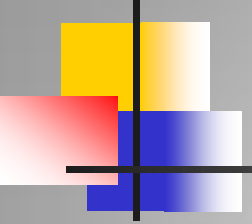
Libera circulație pe Piața Unică

Mărfuri

Capital

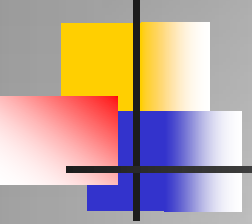
Persoane

Servicii



Armonizarea legislativă se limitează numai la cerințele esențiale de securitate ale produselor (cerințe care trebuie să asigure protecția sănătății, a mediului, securitatea muncii și a persoanelor) pe care acestea trebuie să le satisfacă pentru a beneficia de libera circulație în cadrul Comunității;

Aceste cerințe esențiale sunt stabilite prin elaborarea unui tip de directive (directivele Noua Abordare).



Principiile 'New Approach'

Statele Membre trebuie să accepte prezumția că produsele care poartă marcajul CE respectă toate prevederile directivelor relevante pentru aplicarea marcajului.

În consecință, *Statele Membre nu pot interzice, restricționa sau împiedica introducerea pe piață și utilizarea pe teritoriul lor a produselor purtând marcajul CE*, cu excepția cazului în care prevederile legate de aplicarea marcajului sunt incorect aplicate.

Deficiențe

- 1. Nivelul nesatisfăcător de performanță al unor organisme notificate**
- 2. Complexitatea și lipsa de coerență a directivelor**
- 3. Nivel necorespunzător de performanță pentru supravegherea pieței**

Comisia a prezentat un ansamblu de măsuri :
un nou mediu (cadru) legislativ pentru
domeniul armonizat.

„Pachetul bunuri” „Goods package”

2008

„Pachetul bunuri”

REGULAMENTUL (CE) NR. 764/2008 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 9 iulie 2008 de stabilire a unor proceduri de aplicare a anumitor norme tehnice naționale pentru produsele comercializate în mod legal în alt stat membru și de abrogare a Deciziei nr.3052/95/CE

+

The New Legislative Framework :

REGULAMENTUL (CE) NR. 765/2008 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 9 iulie 2008

de stabilire a cerințelor de acreditare și de supraveghere a pieței în ceea ce privește comercializarea produselor și de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 339/93

DECIZIA NR. 768/2008/CE A PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI A CONSILIULUI in 9 iulie 2008

privind un cadru comun pentru comercializarea produselor și de abrogare a Deciziei 93/465/CEE a Consiliului

- Regulamentul 764/2008 urmărește să îmbunătățească libera circulație a mărfurilor în aria nearmonizată (Art.34, 35, 36 din Tratat) pe baza principiului recunoașterii mutuale.
- Regulamentul 765/2008 și Decizia 768/2008 urmăresc să îmbunătățească libera circulație a mărfurilor în aria armonizată (legislația UE armonizată)

(1) Măsuri pentru Operatorii Economici

- *obligatiile impuse importatorilor și distribuitorilor* de a verifica dacă produsele poartă marcajul CE, sunt însoțite de documentele necesare și conțin informații legate de trasabilitate.
- *obligatiile impuse producătorilor* de a oferi instrucțiuni și informații în materie de siguranță într-o limbă care poate fi ușor înțeleasă de către consumatori și utilizatori finali, precum și de a efectua teste prin eșantionare și de a asigura monitorizarea produselor.
- *cerințe în materie de trasabilitate* : de-a lungul întregului lanț de distribuție: producătorii și importatorii trebuie să indice numele și adresele lor pe produse; fiecare operator economic trebuie să poată fi în măsură să indice autorităților de la cine a cumpărat un produs și cui i l-a furnizat.

- *reorganizarea procedurii clauzei de salvagardare (supravegherea pieței)* pentru a clarifica modul în care autoritățile relevante responsabile cu asigurarea respectării legislației sunt informate cu privire la produsele periculoase și pentru a garanta că se adoptă aceleași măsuri cu privire la aceste produse în toate SM.

(2) Măsuri menite să asigure calitatea activității efectuate de ON:

- *consolidarea cerințelor privind notificarea* pentru ON (inclusiv subcontractanți și filiale) cum ar fi imparțialitatea, competența în efectuarea activităților lor și aplicarea orientărilor definite de grupurile de coordonare.
- *revizuirea procesului de notificare*: SM care notifică un organism trebuie să furnizeze informații privind evaluarea competenței organismului respectiv. Alte SM pot ridica obiecții cu privire la notificare într-un anumit termen.
- *cerințe aplicabile autorităților de notificare* cum ar fi obiectivitatea și imparțialitatea în desfășurarea activității lor.
- *obligații de informare*: ON trebuie să informeze autoritățile de notificare cu privire la refuzurile, restricțiile, suspendările și retragerile certificatelor.

(3) Măsuri menite să asigure o mai mare coerență între directive:
aliniera *definițiilor și terminologiei* utilizate în mod frecvent.
aliniera textelor dispozițiilor privind *procedurile de evaluare a conformității*.

Legislație națională

Ordonanța nr.23 din 29.08.2009 privind activitatea de acreditare a organismelor de evaluare a conformității, aprobată cu modificări prin Legea nr.256 din 5 decembrie 2011

Ordonanța nr.20 din 18.08.2010 privind stabilirea unor măsuri pentru aplicarea unitară a legislației Uniunii Europene care armonizează condițiile de comercializare a produselor, modificată prin Ordonanța nr.8 din 30 ianuarie 2012

HG nr.681 din 3 iunie 2009 pentru aplicarea Regulamentului (CE) nr.764/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 iulie 2008 de stabilire a unor proceduri de aplicare a anumitor norme tehnice naționale pentru produsele comercializate în mod legal în alt stat membru și de abrogare a Deciziei nr.3052/95/CE

HG nr.306 din 23 martie 2011 privind unele măsuri de supravegherea pieței produselor reglementate de legislația Uniunii Europene care armonizează condițiile de comercializare a acestora

**Regulamentul (CE) nr. 765/2008
al Parlamentului European și al Consiliului din 9 iulie
2008 de stabilire a cerințelor de acreditare și de
supraveghere a pieței în ceea ce privește
comercializarea produselor și de abrogare a
Regulamentului (CEE) nr. 339/93.**

Art.4. Fiecare stat membru numește un singur organism national de acreditare.

Art.10. Organismele naționale de acreditare se supun evaluării la nivel de omologi, astfel cum este organizată de European Accreditation.

Evaluarea la nivel de omologi se realizează pe baza unor criterii și proceduri de evaluare clare și transparente, în special în privința cerințelor structurale, de resurse umane și de proces, confidențialității și reclamațiilor.

Autoritățile naționale recunosc echivalența serviciilor furnizate de acele organisme de acreditare care au fost supuse cu succes evaluării la nivel de omologi și acceptă astfel certificatele de acreditare ale respectivelor organisme emise de organismele de evaluare a conformității acreditate de acestea.

OG 23/29 august 2009

Art.3 Activitatea de acreditare se încredințează organismului national de acreditare

Art.4 Organismul national de acreditare este persoană juridical de drept privat, de utilitate publică, având statut juridic de asociație fără drept patrimonial.

Asociația de Acreditare din România, având acronimul **RENAR**, este o organizație neguvernamentală, fără scop lucrativ, constituită pe baza prevederilor Legii 21/1924, cu modificările ulterioare, personalitatea juridică fiindu-i recunoscută prin Sentința Civilă nr. 1966 din 07.08.1990 (dosar 1975/PJ/1990) a Judecătoriei Sectorului 1 București. Asociația este recunoscută oficial ca organism național de acreditare unic, în temeiul OG 23/ 2009 și în baza prevederilor Regulamentului (CE) nr.765/2008 și funcționează în coordonarea Ministerului Economiei , Comerțului și Mediului de Afaceri.

Acreditarea este atestarea de către o terță parte, care reprezintă confirmarea oficială a faptului că un organism este competent să efectueze sarcini specifice de evaluare a conformității

Acreditarea:

Conferă încredere în competența tehnică, imparțialitatea și integritatea organismelor și laboratoarelor care efectuează evaluarea conformității.

Contribuie la creșterea competitivității produselor și serviciilor, în contextul globalizării piețelor.

Contribuie la promovarea principiului liberei circulații a produselor și serviciilor.

Promovează protecția vieții, sănătății și securității persoanelor fizice, mediului și apărarea intereselor consumatorilor.

Acreditarea este importantă pentru funcționarea unei piețe orientată spre calitate și oferă avantaje operatorilor economici, cum ar fi:

- Diminuarea riscurilor legate de produse și servicii;
- Evitarea evaluărilor multiple;
- Creșterea încrederii clienților.

RENAR desfășoară activitatea de acreditare în conformitate cu standardul **SR EN ISO/CEI 17011** – Cerințe generale pentru organismele de acreditare care acreditează organisme de evaluare a conformității.

Pentru a demonstra conformitatea cu criteriile stabilite în standardul SR EN ISO/CEI 17011, RENAR se supune *evaluării la nivel de omologi*, organizată de European Accreditation, recunoscută de Comisie ca infrastructura europeană a acreditării, în temeiul articolului 14 al Regulamentului (CE) nr. 765/2008

RENAR este semnatar al acordurilor europene și internaționale: EA-MLA, IAF-MLA și ILAC-MRA pentru următoarele domenii:

- încercări, inclusiv analize medicale;
- etalonari;
- certificare sisteme de management;
- certificare produse.

Cerințe de acreditare

OEC acreditate și solicitanții serviciilor de acreditare trebuie să respecte cerințele definite în standardele de referință, în legislația europeană și națională aplicabilă și în documentele EA, IAF, ILAC aplicabile domeniului de acreditare.

- Organisme care aplică sisteme de certificare a produselor SR EN 45011
- Organisme care efectuează certificare de sisteme de management SR EN ISO/CEI 17021
- Organisme care efectuează certificarea persoanelor SR EN ISO/CEI 17024
- Organisme care efectuează inspecția SR EN ISO/CEI 17020

Acreditarea noilor scheme :

EA-1/22 : 2006

EA Policy for Conformity Assessment Schemes

Vă mulțumesc pentru atenția acordată