

## REGLAMENTO PRODUCTOS DE LA CONSTRUCCIÓN

### ESTADO DEL DOCUMENTO

REV.	DESCRIPCIÓN	Fecha REV.
01	Emisión del documento	17.05.10
02	Adecuación Transición	17.05.11
03	Modificación punto 4.6	22.03.12
04	Modificación punto 4.6	15.05.12
05	Adecuación al Reglamento 305/2011 y modificación cambio de título de procedimiento	10.06.13
06	Se sustituye la revisión y toma de decisión por parte del Departamento Técnico por la Comisión de Certificación. Se actualiza la referencia a varias normas y documentos.	01/04/2016
07	Revisión por adaptación a 17065. Descripción proceso de apelaciones.	23/03/2022
08	Revisión por adaptación a 17065. Introducción requisitos cliente contractuales.	16/06/2022

EDITADO.	REVISADO Y APROBADO
Luis Tatay Gómez	David galeote Godàs
15/06/2022	16/06/2022

## ÍNDICE

1. OBJETO
2. ALCANCE
3. GENERALIDADES
  - 3.1 Objetivo del certificado de la conformidad del control de producción en fábrica
  - 3.2 Confidencialidad
  - 3.3 Definiciones
  - 3.4 Modificaciones del Reglamento
4. DESCRIPCIÓN
  - 4.1 Certificación de la conformidad del control de producción en fábrica
  - 4.2 Cambios en los requisitos de certificación
  - 4.3 Obligaciones del peticionario o titular del certificado
  - 4.4 Derechos de los solicitantes/titulares del certificado
  - 4.5 Apelaciones y reclamaciones
  - 4.6 Uso del certificado de evaluación de conformidad
  - 4.7 Régimen Financiero
5. DECLARACIÓN DE PRESTACIONES
6. MARCADO CE Y ETIQUETADO
7. COMUNICACIONES

## 1. OBJETO

La normativa sobre productos de construcción desarrollada a partir de 1989 establece como producto de construcción cualquier producto fabricado para su incorporación con carácter permanente a las obras de construcción, tanto las de edificación como las de ingeniería civil y destinadas al mercado comunitario.

La normativa tiene por finalidad que los productos que ostenten el Marcado CE circulen libremente y se puedan utilizar en el ámbito de la UE para el uso al que están destinados, todo ello para garantizar que las obras a las que van a ser incorporados cumplen los requisitos esenciales marcados por la normativa vigente, para lo cual se hace necesario el mutuo reconocimiento y la armonización técnica.

Estos requisitos esenciales son los siguientes: resistencia mecánica y estabilidad, seguridad en caso de incendio, higiene, salud y medioambiente, seguridad de utilización, protección contra el ruido, ahorro de energía y aislamiento térmico.

La armonización técnica, a través de la creación de normas europeas armonizadas, que luego se transponen a la normativa nacional, permite el cumplimiento de estos requisitos esenciales. Es decir, el Marcado CE sobre un producto de construcción indica que el producto cumple las especificaciones técnicas armonizadas descritas en las normas armonizadas, lo que garantiza el cumplimiento de los requisitos esenciales.

Una de las peculiaridades de la normativa de la construcción es el sistema de evaluación utilizado por los Organismos Notificados por la Comisión Europea, a través del Ministerio competente, para la evaluación de la conformidad con las especificaciones técnicas. La normativa define cuatro sistemas de evaluación diferentes:

Certificación de la constancia de las Prestaciones	Certificación de la constancia de las Prestaciones	Certificación de la conformidad del Control de Producción en Fábrica	Declaración de Prestaciones (Fabricante)	Ensayo Inicial de tipo (Fabricante u Organismo Notificado)	Control de Producción en Fábrica (Fabricante)	Ensayos de muestras tomadas en fábrica conforme a plan tipo	Ensayos de lote a entregar (fábrica) o entregado (obra o almacén)	Inspección inicial de fábrica y del Control de Producción en Fábrica	Supervisión continua del Control de Producción en Fábrica
1+	ON	-	F	ON	F	F	ON	ON	ON
1	ON	-	F	ON	F	F	-	ON	ON
2+	-	ON	F	F	F	F	-	ON	ON
3	-	-	F	ON	F	-	-	-	-
4	-	-	F	F	F	-	-	-	-

ON.- Organismo notificado, F.- Fabricante

Los productos de construcción afectados por el Mercado CE, se clasifican en familias de productos. La Comisión Europea especifica el sistema de evaluación a aplicar para cada producto o familia de productos.

Dependiendo del sistema de evaluación, el fabricante podrá hacer uso del Mercado CE cuando disponga de:

- a) una declaración de prestaciones del fabricante.
- b) una declaración de prestaciones del fabricante más un certificado otorgado por un organismo notificado.

El presente reglamento tiene por objeto dar a conocer, de forma genérica, cuál es el procedimiento a seguir para la obtención, uso, renovación, renovación y retirada de la certificación de la conformidad del control de producción en fábrica, así como las obligaciones de los peticionarios y titulares del certificado.

## 2. ALCANCE

El presente reglamento abarca a todos aquellos aspectos relacionados con la evaluación de la conformidad del control de producción en fábrica de acuerdo con el Reglamento 305/2011.

Este Reglamento General se complementa, para cada producto, con los correspondientes procedimientos particulares de evaluación, que se estructuran según el sistema de evaluación de conformidad que aplique en cada caso.

Los contenidos en este procedimiento tienen carácter contractual entre ICDQ y las organizaciones solicitantes de la certificación.

## 3. GENERALIDADES

### 3.1 Objetivo del certificado de la conformidad del control de producción en fábrica

El objetivo fundamental del certificado de la conformidad del control de producción en fábrica es certificar que el fabricante cumple las condiciones descritas en el anexo ZA de la norma armonizada correspondiente, según el sistema de evaluación de conformidad que le

aplique, necesarias para poder emitir una declaración de prestaciones que le autorice a aplicar el Mercado CE.

La concesión del certificado de la conformidad del control de producción en fábrica no implica responsabilidad de ICDQ frente al adquirente o consumidor de los productos, por incumplimiento por parte de la empresa productora de las especificaciones en base a las cuales ostenta el certificado de la conformidad del control de producción en fábrica.

Es el fabricante o su representante el que, a través de la declaración de prestaciones, declara, bajo su exclusiva responsabilidad, que el producto comercializado es conforme con las especificaciones descritas en el anexo ZA de las normas armonizadas.

### 3.2 Confidencialidad

Todas las partes que intervienen en la gestión del certificado de la conformidad del control de producción en fábrica están sujetas a los pactos de confidencialidad establecidos y reconocidos por contrato por ICDQ.

ICDQ garantiza la protección de los documentos que le son confiados contra la destrucción material, falsificación y apropiación ilegal.

ICDQ podrá mostrar, no obstante, el contenido de sus archivos a los organismos de acreditación, a otros organismos notificados o a las autoridades competentes.

### 3.3 Definiciones

**Expediente:** A efectos del presente reglamento éste término hará referencia al conjunto de toda la documentación (solicitud, informes, poderes...) existente de un determinado peticionario o titular del certificado de la conformidad del control de producción en fábrica.

**Inspección:** Auditoría de la conformidad del control de producción en fábrica.

### 3.4 Modificaciones del reglamento

ICDQ mantendrá informados a los peticionarios y titulares del certificado de la conformidad del control de producción en fábrica, de las modificaciones que se pudieran producir en el presente Reglamento u otros documentos de aplicación, así como del plazo que se conceda para aplicar las nuevas condiciones.

## 4. DESCRIPCIÓN

### 4.1 Certificación de la conformidad del control de producción en fábrica

#### 4.1.1.- Solicitud

Cualquier empresa fabricante podrá solicitar la concesión del certificado de la conformidad del control de producción en fábrica, para uno o varios de los productos a los que hace referencia el Reglamento 305/2011.

La solicitud deberá dirigirse a ICDQ, quien informará al peticionario de los formatos a cumplimentar, así como de la documentación a aportar. Por otra parte se le facilitará copia de aquella documentación de aplicación.

ICDQ facilitará cualquier aclaración al solicitante sobre la tramitación del expediente. El solicitante asimismo cumplimentará cualquier requerimiento de aclaración sobre su solicitud o los requisitos para acceder a la certificación.

La Dirección Técnica podrá evaluar y aceptar, total o parcialmente, el trabajo hecho por otras entidades de certificación acreditadas o entidades de acreditación.

#### 4.1.2. Proceso de evaluación.

El proceso de la conformidad del control de producción en fábrica se realizará en cada caso, según se define en el procedimiento particular correspondiente.

#### 4.1.3. Concesión / Denegación de la Certificación

ICDQ preparará el histórico del expediente, que incluirá los resultados de la evaluación (auditoria y ensayos) y lo presentará a la Comisión de Certificación, quien en función del cumplimiento de los requisitos de certificación, concederá o no la certificación. Para ello es necesario que el peticionario no tenga no conformidades o las haya solucionado satisfactoriamente.

ICDQ informará al peticionario de las decisiones de certificación tomadas respecto a su expediente.

En el caso de resolución positiva a la concesión del certificado, el peticionario deberá firmar un contrato de concesión con ICDQ.

ICDQ mantendrá informada a la Administración competente de los certificados suspendidos o anulados, y a petición, sobre los certificados emitidos o denegados.

#### 4.1.4. Renovación de la certificación de la conformidad del control de producción en fábrica.

ICDQ realizará la renovación de la certificación en aquellos casos donde el sistema de evaluación de conformidad lo requiera, según se defina en cada procedimiento particular.

Los controles ordenados se concretarán en los siguientes tipos:

- 1.- Auditorías de seguimiento se realizará a los 12 meses desde la auditoría de certificación.
- 2.- Ensayos de contraste cuando aplique.
- 3.- Auditorías extraordinarias: cuando se tengan dudas justificadas sobre el cumplimiento de requisitos de certificación.

La revisión de las actividades de auditoría corresponde a la Comisión de Certificación.

Cuando en una auditoría de seguimiento se detecte incumplimientos reiterados de los requisitos de certificación, la Comisión de Certificación estudiará todos los informes, datos o evidencias generados durante la renovación, con la finalidad de evaluar el grado de mantenimiento de los citados requisitos.

En el caso en que se detecten desviaciones en el cumplimiento de los requisitos de certificación, tomará los acuerdos pertinentes, entre los cuales podrá incluirse la implementación de actividades necesarias para la corrección de los mismos por parte del fabricante (inspecciones extraordinarias, etc). **ICDQ** informará al titular sobre las decisiones acordadas con el fin de subsanar tales situaciones.

ICDQ adoptará las decisiones que considere oportunas sobre la renovación de la certificación.

#### 4.1.5. Período de vigencia del certificado de la conformidad del control de producción en fábrica

El certificado se concederá con una validez indefinida pero condicionada a la realización de la auditoría o inspección ANUAL del control de producción de fábrica en un plazo máximo de 1 año, tomando como referencia la fecha de certificación inicial y siempre que las condiciones descritas en las especificaciones técnicas armonizadas de referencia permanezcan en vigor o las condiciones del sistema de control de producción en fábrica no varíen significativamente.

La realización de la auditoria o inspección del control de producción anual dará lugar a una nueva emisión del certificado de conformidad e indicará la fecha de actualización y mes estimado de realización de la auditoria periódica de control que debe realizarse anualmente.

El fabricante debe mantener informado a ICDQ de los cambios, que se realicen sobre la fábrica o el sistema de control de producción en fábrica.

#### 4.1.6. Registro de certificados vigentes

ICDQ mantiene un registro actualizado a disposición pública, cuya finalidad es evidenciar los certificados de evaluación de conformidad concedidos.

#### 4.1.7. Registro de modificaciones de los alcances de certificación

Para la ampliación del alcance de certificación el Director de Certificación decidirá las acciones a realizar, entre las que se incluirá como mínimo la evaluación técnica.

El Director de Certificación valorará la conveniencia de realizar una auditoría extraordinaria, en la que se verán como mínimo los aspectos técnicos que afecten al alcance que se desee ampliar.

La decisión final sobre la concesión de la ampliación la tomará la dirección técnica siguiendo lo descrito en el apartado 4.1 "Certificación de la conformidad del control de producción en fábrica" .

Cuando se solicite la reducción en el alcance de certificación se procederá por oficio y se informará a la dirección técnica.

#### 4.1.8. Sanciones y retirada del certificado

El mantenimiento del certificado se condiciona a que por parte del titular se cumplan los compromisos adquiridos.

ICDQ podrá, ante cualquier uso abusivo del certificado (usos no autorizados o contrarios a los documentos que regulan la certificación) ejercido por un peticionario, titular o tercero, iniciar, dentro del marco de la legislación vigente, cualquier acción judicial que considere oportuna, informando de ello a la Administración competente.

ICDQ podrá retirar temporal o definitivamente el certificado de la conformidad del control de producción en fábrica a un titular cuando se detecten:

- ✓ incumplimiento de las obligaciones descritas en el presente reglamento.
- ✓ incumplimientos de los requisitos del certificado.

- ✓ situaciones engañosas o fraudulentas por parte del peticionario o titular.
- ✓ cualquier otra determinada por ICDQ.

Si la infracción fuese de índole financiera, ICDQ lo notificará al titular mediante carta con acuse de recibo. Si en un plazo de 30 días naturales a partir de la recepción de la misma por el titular, el pago no ha sido efectuado, se tomará las medidas oportunas e informará a la dirección técnica, quien podrá retirar el certificado de la conformidad del control de producción en fábrica.

La retirada del certificado podrá producirse también de oficio por caducidad del período de vigencia del certificado.

#### 4.1.9. Renuncia al Certificado

El titular del certificado podrá renunciar en cualquier momento al certificado, en cuyo caso lo comunicará por escrito a ICDQ y devolverá el original del certificado.

La renuncia no exime al titular de las obligaciones contraídas previamente, en particular sobre el pago de los costes ocasionados hasta la fecha de recepción de la renuncia.

#### 4.1.10 Periodos de Carencia.

- ✓ Sanciones para empresas sin certificado

Cuando se produzcan usos indebidos del certificado por peticionarios o terceros, éstos no podrán optar a la Certificación durante un periodo que será decidido por ICDQ en función de la gravedad y repercusión de la infracción. Dicho periodo podrá ser de hasta 2 años. En el caso de que existiera un expediente abierto, éste se cerrará y no podrá volver a presentar la solicitud hasta que haya pasado el tiempo establecido, así mismo se volverá a comenzar con todo el proceso de certificación.

- ✓ Sanciones para empresas con certificado

Cuando se produzca la retirada temporal del certificado la empresa no podrá sufrir una nueva retirada temporal durante un periodo a determinar y que podrá ser de hasta 2 años. Cuando se produzca la retirada definitiva del certificado la empresa no podrá solicitar de nuevo la certificación por el periodo que decida ICDQ. Dicho periodo será proporcional a la gravedad y repercusión de los incumplimientos y en ningún caso será inferior a 2 años. ICDQ estudiará la aplicación de los periodos de carencia cuando las retiradas, tanto temporal como definitiva sean motivadas por decisiones de las Administraciones competentes.

## 4.2 Cambios en los requisitos de la certificación

ICDQ informará a los implicados cuando se modifiquen los requisitos de certificación, así mismo establecerá un plan de transición con el fin de que el peticionario/titular se adapte a los mismos. Este plan de transición estará a disposición pública.

## 4.3 Obligaciones del peticionario o titular del certificado

### 4.3.1. Generales.

- a) Cumplir todas las condiciones que figuren en el presente reglamento y documentos de aplicación correspondientes al alcance del certificado, incluyendo la implementación de los cambios adecuados cuando los comunica el organismo de certificación y los requisitos que se refiere directamente a un producto, especificado en normas o en otros documentos normativos identificados por el esquema de certificación.
- b) Pagar los gastos derivados de la certificación y su renovación, cuando aplique, según las tarifas vigentes.
- c) Aceptar las acciones de publicidad, promoción e información sobre los certificados concedidos.
- d) No utilizar la certificación de producto de manera que pueda perjudicar el prestigio de ICDQ y no hacer ninguna declaración relacionada con su certificación de producto que el organismo de certificación pueda considerar engañosa o no autorizada.
- e) No hacer extensible los derechos de uso de los certificados concedidos para el resto de productos o actividades no incluidas en el alcance del certificado.
- f) Dejar de usar una vez suspendido, retirado o anulado el certificado, incluyendo toda publicidad que contenga cualquier referencia a él, y emprende las acciones exigidas por ICDQ o el esquema de certificación (por ejemplo, la devolución de los documentos de la certificación) y cualquier otra medida que se requiera;
- g) Si el cliente suministra copias de los documentos de certificación a otros, los documentos se deben reproducir en su totalidad o según lo especifique los documentos aplicables;

#### 4.3.2. En relación al sistema de control de producción en fábrica.

En relación al sistema de control de la producción en fábrica, el peticionario o titular del certificado está obligado a:

- a) Facilitar al equipo auditor todos los medios necesarios para realizar los controles que vienen definidos en el presente reglamento y en los documentos de aplicación.
- b) Mantener un registro de todas las reclamaciones presentadas relativas a los productos incluidos en el alcance del certificado, así como de su gestión.
- c) Mantener un registro de todas las acciones correctoras con respecto a cualquier deficiencia detectada que afecte a la conformidad de los requisitos de certificación.
- d) Cumplir los requisitos definidos en los documentos de aplicación.

#### 4.3.3. De información a la Entidad de Certificación.

El peticionario o titular deberá comunicar a **ICDQ** las siguientes cuestiones:

- a) Cambios en la organización o ceses de producción (condición legal, comercial, de organización o de propiedad, la organización y gestión (por ejemplo, directivos clave, personal que toma decisiones o personal técnico), direcciones de contacto y sitios de producción, etc.).
- b) Cambios en el producto/proceso de fabricación/ sistema de control de la producción en fábrica que puedan afectar a la capacidad para cumplir con los requisitos de producto o de certificación.
- c) Abandono del derecho de uso del certificado
- d) Intenciones de ampliación del alcance de la certificación a otros productos, factorías, etc.
- e) El incumplimiento de las obligaciones puede dar lugar a sanciones según lo dispuesto en el presente documento.

#### 4.4 Derechos de los solicitantes/titulares del certificado

##### Solicitantes:

- ✓ Derecho a anteponer cualquier reclamación, recurso o litigio.
- ✓ Solicitar cualquier aclaración sobre el proceso de certificación.

##### Titulares:

- ✓ Derecho a anteponer cualquier reclamación, recurso o litigio.
- ✓ Solicitar cualquier aclaración sobre el proceso de certificación.

- ✓ Hacer uso del certificado según lo descrito en el apartado 4.6 del presente Reglamento.
- ✓ Solicitar la renuncia voluntaria temporal o definitiva del certificado.

#### 4.5 Apelaciones y reclamaciones

ICDQ se asegurará de que las personas involucradas con el proceso para el tratamiento de las apelaciones / reclamaciones sean diferentes de las que llevaron a cabo las evaluaciones y tomaron las decisiones de certificación.

La presentación, la investigación y la decisión relativa a las apelaciones / reclamaciones no darán lugar a acciones discriminatorias contra quien apela / reclama.

ICDQ acusará recibo de la apelación / reclamación y proporcionará al apelante / reclamante los informes de avance y el resultado de la apelación / reclamación.

##### **Apelaciones**

Cuando una organización desee presentar recurso contra la decisión adoptada por la EC con relación a:

- ✓ Negativa a la aceptación de una solicitud de Certificación.
- ✓ No conformidades levantadas por el equipo auditor.
- ✓ Negativa a conceder la Certificación después de haber sido firmado el contrato correspondiente.
- ✓ Suspensión o Retirada de un Certificado de Aprobación.

El apelante podrá impugnar cualquier acuerdo y sanción adoptados por ICDQ, mediante la presentación de un escrito motivado dirigido al Comité de Partes, en un plazo de 30 días a partir de la fecha de recepción del acuerdo

Dirección Técnica, o persona a quien designe, es responsable de reunir y verificar toda la información necesaria para validar la apelación registrando la apelación y toda la información obtenida.

En el caso de apelaciones contra No conformidades levantas en el proceso de evaluación, Dirección técnica remitirá dicho expediente a una persona competente independiente al proceso de evaluación para que tome decisión al respecto.

En cuanto a decisiones de certificación, una vez se haya confirmado la pertinencia de la apelación contra decisiones de certificación, Dirección Técnica comunicará a la presidencia del Comité de Partes la apelación y le remitirá toda la información de manera anónima con la finalidad de garantizar la independencia e imparcialidad.

Tras la reunión del Comité de Partes, y en un plazo no superior a 30 días, se notificará formalmente la decisión tomada al apelante finalizando el proceso para el tratamiento de la apelación.

Dirección Técnica se asegurará de que se realizan las correcciones y las acciones correctivas apropiadas.

### ***Reclamaciones***

Cuando una organización desee presentar una reclamación contra alguna actuación de un miembro de ICDQ ya propio ya contratado con relación a:

- ✓ Actuaciones de miembros de ICDQ durante el proceso de auditoría.
- ✓ Actuaciones de miembros de ICDQ en la prestación de servicios administrativos. Cualquier actuación de miembros de ICDQ que la organización entienda que puede causarles perjuicio.

El reclamante podrá presentar cualquier reclamación a ICDQ, mediante la presentación de un escrito motivado dirigido a Dirección Técnica, en un plazo de 30 días a partir de la fecha de recepción del acuerdo

Dirección Técnica es responsable de reunir y verificar toda la información necesaria para validar la reclamación registrándola y toda la información obtenida, y resolverá la petición razonada, comunicando por escrito, su decisión al reclamante en un plazo no superior a 30 días, en aplicación del Sistema de Gestión de ICDQ Dirección Técnica podrá iniciar un informe de no-conformidad, interna, de auditor, etc. con aplicación del Procedimiento Control de No Conformidades. Dirección Técnica se asegurará de que se realizan las correcciones y las acciones correctivas apropiadas

Cuando un tercero desee presentar una reclamación contra alguna actuación de la Entidad y/o de un miembro de ICDQ bien sea propio o contratado o bien contra la decisión de la ICDQ de conceder un certificado de aprobación, deberán dirigir por escrito razonado a Dirección Técnica, quién actuará según lo dispuesto en los párrafos anteriores.

Las conclusiones se le comunicarán por escrito al reclamante.

En el caso que la reclamación de terceros sea contra la decisión de ICDQ de conceder un certificado de aprobación, para lo que aporte pruebas de que la organización cliente incumple de forma sistemática lo fijado en su sistema de gestión.

ICDQ solicitará a la organización que inicie una investigación, en base a las pruebas aportadas por el reclamante, que comunique el resultado por escrito de la misma y en caso de ser fundada la reclamación que comunique su propuesta de medidas correctivas, que deberá aprobar ICDQ y plazo para su implantación. ICDQ velará para que la reclamación sea tratada en un tiempo razonable.

ICDQ se reserva el derecho de realizar una visita extraordinaria si como resultado de la investigación realizada considera oportuno, verificar "in situ" la eficacia de las medidas correctivas propuestas por la organización, en función de los resultados de la misma ICDQ podrá adoptar las sanciones que contempla el apartado anterior del presente documento. ICDQ mantendrá puntualmente informado, por escrito, al reclamante de la totalidad del proceso.

Se mantendrán registros de los recursos y reclamaciones, aquellas reclamaciones que se consideren No Conformidades se registrarán como tales.

Cuando la solución propuesta por Dirección Técnica, tanto en el caso de un recurso como en el de una reclamación, sea considerada como inaceptable por el reclamante este podrá iniciar un proceso de apelación dirigiéndose por escrito al Comité de Partes, este estudiará el caso y emitirá su decisión por escrito totalmente inapelable para el reclamante y absolutamente vinculante para ICDQ.

#### 4.6 Uso del certificado y N° de organismo Notificado

##### 4.6.1 Contenido del certificado

Según se describe en procedimiento particular.

##### 4.6.2 Condiciones de uso del certificado

Además de lo descrito en el procedimiento particular correspondiente, se tendrán en cuenta las siguientes consideraciones:

- ✓ El uso del certificado está exclusivamente limitado al alcance para el cual se ha concedido el certificado.
- ✓ La presentación y admisión a trámite de la solicitud no autoriza al uso de del certificado al solicitante, quien podrá utilizar el certificado únicamente tras la conclusión favorable del proceso de certificación.
- ✓ Cualquier acción de publicidad, promoción e información sobre productos que no ostentan el certificado de evaluación de conformidad podrá ser perseguida legalmente por ICDQ. sin exclusión de las sanciones previstas en el presente reglamento.
- ✓ No se permitirán textos que den información que pueda resultar ambigua, poco clara o tendenciosa.

- ✓ El certificado puede ser reproducido en impresos, folletos publicitarios, catálogos o cualquier otro tipo de documentos técnicos o comerciales.

#### 4.6.3 Condiciones de uso del número del Organismo Notificado (ON)

Las organizaciones que dispongan de un certificado de conformidad de sus productos o de sus sistemas de control de la producción conforme a las normas armonizadas de mercado CE emitido por ICDQ, deberán cumplir lo indicado en el manual de uso del número de organismo Notificado en el mercado CE que será entregado una vez obtengan la certificación.

ICDQ autorizará el uso de su número de ON sólo en los siguientes documentos:

- ✓ En todos aquellos supuestos en que se autoriza el uso del logotipo de la marca CE y siempre formando unidad gráfica con él,
- ✓ En la declaración de prestaciones de los productos que forman parte del alcance del certificado de CPF, siempre formando unidad gráfica con el número del correspondiente certificado.
- ✓ Se controlará el cumplimiento de los citados requisitos en cada una de las auditorías "in situ" .

Ni el certificado ni la condición de certificado podrá utilizarse en cualquiera de los siguientes casos:

- ✓ Cuando no exista la solicitud de certificación.
- ✓ Cuando la solicitud de certificación esté en fase de tramitación.
- ✓ Cuando la solicitud de certificación haya sido denegada.
- ✓ Cuando la certificación haya sido retirada temporal o definitivamente.
- ✓ Cuando se haya solicitado voluntariamente la retirada del certificado.
- ✓ Cuando haya sido anulado.
- ✓ En cualquier otro caso decidido por ICDQ.

No se podrá usar el certificado de la conformidad del control de producción en fábrica de manera diferente a lo descrito en el presente documento, excepto autorización expresa de ICDQ.

#### 4.7 Régimen financiero

Anualmente **ICDQ**, establecerá y mantendrá a disposición del peticionario o titular las tarifas correspondientes a las actividades relacionadas con la concesión y renovación del certificado de la conformidad del control de producción en fábrica.

Cualquier coste adicional originado por las actividades de concesión y/o renovación de la certificación serán facturados al peticionario o titular.

### 5. DECLARACIÓN DE PRESTACIONES

Cuando se cumplan las condiciones descritas en el presente procedimiento y ICDQ haya expedido el certificado de control de producción en fábrica, el fabricante o su representante autorizado en el EEE debe preparar y conservar una declaración de prestaciones que le autorice a aplicar el Mercado CE, según se describe en el anexo ZA.2 de las normas armonizadas de aplicación.

En este documento se deberá hacer referencia al número del certificado de conformidad emitido por el organismo notificado.

### 6. MERCADO CE y ETIQUETADO

El fabricante o su representante autorizado dentro del EEE son responsable de la impresión del mercado CE, según se define en el anexo ZA.3 de las normas armonizadas de aplicación..

### 7. COMUNICACIONES

ICDQ como OC informará a la Administración competente:

1. Las tarifas que se propone aplicar en cada uno de sus ámbitos de actuación, comunicación que se realizará durante el primer trimestre de cada año.
2. De cualquier denegación, restricción, suspensión o retirada de certificados;
3. De cualquier circunstancia que afecte al ámbito y a las condiciones de notificación;

4. De cualquier solicitud de información sobre las actividades de certificación de la conformidad del control de producción en fábrica realizadas que hayan recibido de las autoridades de vigilancia del mercado;
5. Previa solicitud, de las actividades de la conformidad del control de producción en fábrica realizada dentro del ámbito de su notificación y de cualquier otra actividad realizada, incluidas las actividades y la subcontratación transfronterizas.

ICDQ como OC informará a los demás Organismos, bajo la misma legislación comunitaria de armonización, que realicen actividades de certificación de la conformidad del control de producción en fábrica similares y que contemplen los mismos productos, información pertinente sobre cuestiones relacionadas con resultados negativos y, previa solicitud, con resultados positivos de la certificación de la conformidad del control de producción en fábrica.

Tales comunicaciones se realizarán dentro de los 5 días siguientes al suceso o solicitud y a través de correo electrónico (o cualquier otro medio con evidencia fehaciente).