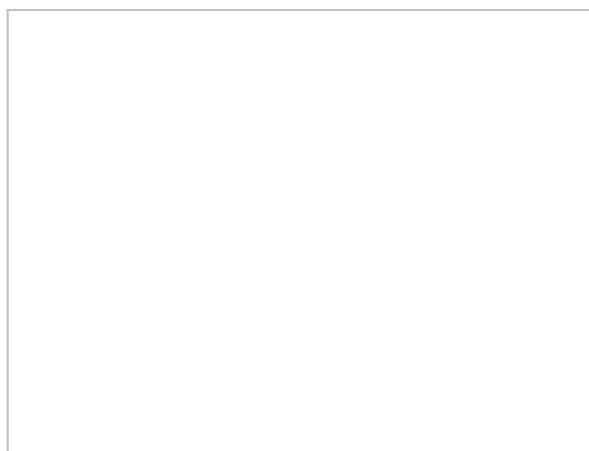


Argomenti trasversali - Altre FAQ sul CPR

ALTRE F.A.Q. SUL CPR

Aspetti applicativi e pratici



In questa Sezione vengono riportate le FAQ pervenute dopo l'entrata in vigore del Regolamento (UE) n. 305/2011 (CPR) relative ad aspetti applicativi e pratici, tra cui:

1. Ai sensi del CPR come si intendono i prodotti non seriali?
2. L'Art. 5 del CPR prevede la deroga alla redazione della DoP. Come si correla tale articolo con l'art. 38 in tema di procedure semplificate?

[Risponde l'Avv. Cafiero]

3. In caso di deroga alla redazione della DoP (art. 5 del CPR) o in caso di procedure semplificate (art.38), il prodotto deve recare la marcatura CE?

[*Risponde l'Avv. Cafiero*]

4. Quali sono le condizioni per rendere disponibile la *DoP* sul sito web?

