

护目镜ce认证 护目镜检测 护目镜检测报告怎么办理

产品名称	护目镜ce认证 护目镜检测 护目镜检测报告怎么办理
公司名称	国瑞中安集团-CRO服务商
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	深圳市光明区光源五路宝新科技园一期2#一层
联系电话	13148813770 13148813770

产品详情

护目镜属于个人防护用品，想要出口欧盟要办理CE个人防护装备（PPE）指令。PPE指令89/686/EEC于1989年2月21日被采用，并于1992年7月1日成为欧共体的法律，过度期持续到1995年6月30日。自1995年7月开始，PPE指令就成为欧盟所有成员国强制执行的法律文本。

PPE指令第一条规定：

1.2根据指令的规定，PPE是指个人穿戴和配备的、用于防护一种或多种危害健康和安全的器具或设备。PPE也涵盖以下几个方面：

(a) 为对一个或多个可能、同时发生的危害进行个体防护，由制造商将若干个器件或器具组装而成的一个装置。

(b) 为实行特殊任务，与由个人穿戴和配备的个体非防护设备组合的、可分离的和不可分离的防护期间或器具。

(c) 基本上满足功能要求，并专用于这种设备的可互换PPE器件。

1.3与PPE连接的外部系统，即使用户长期穿戴和配备，此系统也会被认为是设备的一个组成部分。

1.4这个指令不适合其它指令所涉及的PPE。这是因为这个指令涉及到商品投放市场的自由流动和安全性。特别是整个欧共体使用的与设备相关的指令96/98/EEC。

CE认证-ppe指令

在欧盟谁能帮助制造商销售PPE？

在欧盟（欧洲联盟），工程专家能帮助设计和生产符合欧盟要求的、并标准投放欧共体市场的PPE。

国外的制造商也能通过专门为出口商服务的本地私人 and 公共机构的帮助来销售PPE。

欧洲公告机构的任务是评价是否符合指令，并对评定相关的特殊问题提供帮助。通常，该机构将提供有关标准的帮助和信息。

在对有关发解释生产疑义的情况下，设定在欧共同体内的制造商应与负责PPE的国家主管部门取得联系。