

# 宁波市净水器欧盟CE认证 净水器涉水批件检测

产品名称	宁波市净水器欧盟CE认证 净水器涉水批件检测
公司名称	浙江广分检测技术有限公司
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	江苏省昆山市陆家镇星圃路12号智汇新城B区7栋
联系电话	18662248593 18662248593

## 产品详情

欧盟计量认证(MID指令2014/32/EU) (OIML认证) 欧盟计量器具指令 (Measuring Instruments Directive) 简称MID, 指令号为2014/32/EU(旧指令2004/22/EC), 欧盟已在2004年4月30日通报该指令, 2006年10月30日起强制实施, 是欧盟用来监督管理计量器具的法规, 其指令明确了计量器具产品法制计量的新方法标准、合格评定程序和该指令的执行期限。欧盟计量器具指令 (MID) 的目的在于规范欧盟计量器具的单一市场, 消除欧盟内部的贸易壁垒, 以及\*好地保护消费者。MID不仅是计量学的重要应用, 而且也是计量产品合格评定的重要法规。该指令限定了十类计量器具产品, 包括水表、煤气表和容积换算设备、有功电能表、热量表、计价器、废气分析仪、自动衡器等, 范围覆盖了欧盟市场95%在欧盟市场上销售的计量器具。计量器具生产厂家应根据MID仪器分类原则, 确定相应的技术要求和合格评定的模式。计量器具指令MID的要求范围排气分析仪表B+F、B+D、H1MI-010模式A 基于内部生产管理的DoC模式B 机构的型式检验模式G 基于机构对单台产品认证的DoC模式H 基于全面质保体系的DoC模式C 基于内部生产管理的型式的DoC (C1=+机构的产品测试) 模式D 基于QA生产过程的型式的DoC (D1=基于生产过程的DoC) 模式E 基于QA的终产品检查和测试的型式的DoC (E1=基于QA的终产品检查和测试的DoC) 模式F 基于机构的产品认证的型式的DoC (A1=基于机构的产品认证的型式的DoC) MID认证的部分标准StandardsReference and title of the harmonized standardEN 1359:1998EN 1359:1998/A1:2006Gas meters - Diaphragm gas metersEN 1434-1:2007Heat meters - Part 1: General requirementsEN 1434-2:2007欧盟计量器具指令(简称MID), 远\*\*\*计量OIML认证要求, OIML是\*法制计量组织,有60个正式成员,49个通信成员,发达国家基本上都已加入该组织。OIML制度是一种计量器具认证制度,是对符合OIML\*建议的计量器具进行签发、注册和使用的一种制度,通常情况下办理MID企业都会额外申请OIML,可节省许多费用。具体详细可来电咨询MDD医疗器械认证发布时间:2018-09-27器械指令MDD (Medical Devices Directive)欧盟为消除各成员国间的贸易壁垒,逐步建立成为一个统一的大市场,以确保人员、服务、资金和产品(如器械)的自由流通。在器械领域,欧盟会\*\*了三个欧盟指令,以替代原来各成员的认可体系,使有关这类产品投放市场的规定协调一致。这三个指令分别是:1.有源植入性器械指令 (AIMD, 90/335/EEC), 适用于心脏起搏器,可植入的泵等有源植入性器械。AIMD于1993年1月1日生效。过渡截止期为1994年12月31日,从1995年1月1日强制实施。2.活体外诊断器械指令 (IVD), 适用于血细胞计数器,检测装置等活体外诊断用器械。该指令目前仍在起草阶段,可能于1998年末或1999年初正式实施。3.器械指令 (Medical Devices Directive, 93/42/EEC), 适用范围很广,包括除有源植入性和体外诊断器械之外的几乎所有的器械,如无源性器械(敷料、一次性使用产品、接触镜、导管等);以及有源性器械,如核磁共振仪、\*声诊断和缓解仪、输液泵等。该指令已于1995年1月1日生效,过渡截止日期为1998年6月13日从1998年6月14日起强制执行。满足这些要求的责任在于制造

商。在这里所谓“制造商”指的是把器械以自己的名义的投放市场的人，而不管他是否实际生产、由别人代其生产或仅仅销售该器械，制造商的定义使那些原来仅销售而不生产的公司面临了一种全新的情况。根据指令，现在他们作为制造商必须满足指令中规定的适用他们的所有的义务。