

医用硅胶手套CE认证办理周期

产品名称	医用硅胶手套CE认证办理周期
公司名称	万检通质量检验中心
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	深圳市宝安区航城街道三围社区航空路36号华盛泰D栋3F
联系电话	15914773714 15914773714

产品详情

技术文件

- (1)产品使用说明书。
- (2)产品技术条件(或企业标准)，建立技术资料。
- (3)产品电器原理图、线路图、方框图。
- (4)关键元部件或原材料清单(请选用有欧洲认证标志的产品)。
- (5)整机或元部件认证书复印件。
- (6)其他需要的资料。

欧洲针对防护手套的标准包括：EN374 — 化学品和微生物防护手套EN388 — 机械防护手套EN407 — 防热(热和/或火)手套EN420 — 防护手套一般要求和测试方法EN421 — 致电离辐射和放射性污染防护手套EN511 — 防冻手套* — EN659防火手套EN12477 — 焊接防护手套

其它法规除CE标志外，相关标准还要求产品或包装上必须附带其它各类标志。每件出售的产品必须有信息提示，向用户讲解产品提供的防护，以及护理指南等其它信息。除PPE指令外，防护手套也需要符合其它欧共体指令，如《偶氮指令》2002/61/EC。该指令限制在纺织品和皮革中使用某些染料，因为在某些情况下，这些染料可能产生致癌物质。产品需要进行相关测试，以符合要求。

质量控制程序技术文件成功通过评估后，须向机构提交一份名为《EC符合性声明》的文件。这是一份有

法律约束力的文件，内容为声明其产品符合PPE指令的要求。如果产品发生变化，必须要进行进一步测试和重新认证。需要注意的是，所有产品都需要《符合性声明》，即使*I类产品也不例外。