

欧盟禁用物质，rohs测试项目，rohs十项测试

产品名称	欧盟禁用物质，rohs测试项目，rohs十项测试
公司名称	深圳质海检测技术有限公司
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	深圳市福田区沙头街道天安社区泰然五路10号天安数码城天吉大厦六层6F5（注册地址）
联系电话	0755-23572571 18123625672

产品详情

新指令2011/65/EU（ROHS 2.0）以取代2002/95/EC新指令于2011年7月21日生效。（注意！此处所指的“生效”是指RoHS2.0指令对各欧盟成员国从2011年7月21日开始生效，各成员国必须在2011年7月21日起到2013年1月2日的时间内完成把RoHS2.0指令转换能各成员国内部法规的工作！而在2011年7月21日起到2013年1月2日这段转换期，各企业仍只需遵守2002/95/EC指令。）

1、背景

2013年1月3日起指令2002/95/EC将会被废除，盟国必须于2013年1月2日前将指令2011/65/EU更新到当地法律。2011/65/EU主要内容概括如下：1.产品范围
阐明了指令管控范围和相关定义，将管控产品范围扩大至除特殊豁免外的所有电子电气设备：—
包括被2002/95/EC豁免的第8类产品医疗设备、第9类产品监控设备；—
第11类产品：不被1~10类产品涵盖的其他所有电子电气设备，包括线缆及其它零部件。2.限制物质 虽然并未增加新的限制物质，但选定4种有毒有害物质（DIBP、DEHP、DBP和BBP）作为限制物质的候选。
3.CE标志要求 将电子电气设备ROHS符合性纳入CE标志要求。生产者在张贴CE标识时应确保产品符合ROHS并准备相应的声明和技术文档。4.过渡期规定 为使新纳入ROHS
2.0管控产品的生产商有充分时间来符合指令要求，ROHS 2.0为相关产品设定了管控过渡期。

2起源

— 医疗设备和监控设备及其零部件自2014年7月22日起应符合ROHS2.0; —
体外诊断医疗设备及其零部件自2016年7月22日起应符合ROHS2.0; —
工业监控设备及其零部件自2017年7月22日起应符合ROHS2.0; —
其它新纳入ROHS2.0管控的产品自2019年7月22日起应符合ROHS2.0; 5.豁免机制 采纳现有豁免条款并针对医疗和监控设备提出了20项新豁免，同时针对产品类别规定了不同的豁免有效期：—
2002/95/EC原先管控的8大类产品 and 第11类产品的豁免有效期为5年；—
而第8类和第9类产品豁免有效期为7年。6.增加市场监督条款 引入统一的产品符合性评估要求和市场监督机制。通过严格且统一的市场监督来减少市场不符合产品的数量，从而有效地达成指令目标。
相关生产商应该深刻理解指令要求并及时采取应对措施，以确保产品符合ROHS2.0提出的新要求。

