

医用硅胶氢气管/氧气管做CE欧代注册流程及周期

产品名称	医用硅胶氢气管/氧气管做CE欧代注册流程及周期
公司名称	深圳万检通检验中心
价格	.00/件
规格参数	
公司地址	深圳市宝安区固戍一路洪辉科创空间3F
联系电话	18576464303 18576464303

产品详情

应用 CE 标识的合理合法程序流程

根据欧盟国家工程建筑命令 Directive 89/106/EEC (CPD-construction products directive) 要求，木地板产品出入口欧盟成员国必须通过欧洲强制 CE 验证，在其中纯实木地板申请强制执行日期是 2008 年 3 月 1 日，强化木地板的强制性日期是 2007 年 1 月 1 日。

从 2005 年 12 月 1 日起，工程建筑命令 (89/106/CE) 中有关散热器的 CE 规定开始被强制性执行。

从 2002 年 5 月 28 日起远销欧盟的压力设备产品 (例如消防灭火器、气压表、阀件、阀门、气体柜、塔槽、管道、管材、蒸汽设备等运载或传送液体的机器) 要符合压力设备命令 (Pressure Equipment Directive , PED , 97/23/EC) 。但凡设计压力超出 0.5bar 的机器，不论其工作压力、容量为什么，均必须符合 CE-PED 的相关规定。

CE认证所需要的基本信息

- 1 顾客申请表格 (英语：产品名字、型号规格、申请者/生产厂详细地址) 。
- 2 产品规格及详尽性能参数
- 3 零部件和总体结构的具体照片
- 4 电器原理图 (电器产品)
- 5 机械设备零件图和关键零部件工程图纸
- 6 出厂铭牌 (字体样式，CE 标记) 。

7 产品使用说明书，组装，维护保养（英语版）。

8 零部件明细（产品名字、生产商）。