

筋膜枪按摩器CE认证办理流程及周期

产品名称	筋膜枪按摩器CE认证办理流程及周期
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

筋膜枪CE检测认证怎样办理？筋膜枪CE检测周期多久？如果你的产品是筋膜枪，正好打算出口欧盟，是不是有这些疑问？我们可以代办理筋膜枪CE认证，根据产品的不同选择CE认证指令不同费用也不同，像普通的筋膜枪CE认证需要办理EMC指令、LVD指令以及ROHS指令，具体费用需要根据产品的实际情况确认。

筋膜枪CE认证办理相关指令介绍：

1. 电磁兼容(EMC) 指令号：2014/30/EU

电磁兼容性（EMC）是指设备或系统在其电磁环境中符合要求运行并不对其环境中的任何设备产生无法忍受的电磁干扰的能力。因此，EMC包括两个方面的要求：一方面是指设备在正常运行过程中对所在环境产生的电磁干扰不能超过一定的限值；另一方面是指器具对所在环境中存在的电磁干扰具有一定程度的抗扰度，即电磁敏感性。

总结：带电产品做CE认证，都要做电磁兼容EMC指令认证。

2. 低电压指令(LVD) 指令号：2014/35/EU

LVD低电压指令（Low Voltage Directive 2014/35/EU），LVD的目标为确保低电压设备在使用时的安全性。指令适用范围是使用电压为交流在50V至1000V和直流75V至1500V之间的电器产品，此指令包含此设备的所有安全规则，包括防护因机械原因造成的危险。设备的设计和结构应保证在按其预定用途，在正常工作条件下或故障条件下使用时不会出现危险。

总结：使用电压为交流在50V至1000V和直流75V至1500V之间的电子电器产品做CE认证，都必须要进行低电压指令LVD认证。

3. RoHS代表有害物质限制，RoHS，也称为指令2002/95/EC，起源于欧盟，限制使用电气和电子产品中的特定危险材料（称为EEE）。2006年7月1日之后，欧盟市场上FDA认证的所有适用产品必须符合RoHS标准。RoHS 2也是CE标志指令，现在要求符合RoHS标准的产品CE标志，因此，所有电气/电子产品制造

商必须符合RoHS 2才能将CE标志应用于其产品。

由于CE标志现在包含符合RoHS标准，因此不再需要或使用带有复选标记的原始绿色RoHS标签。

筋膜枪CE检测认证办理流程：

第1步：申请Application

1. 填写申请表

2. 申请公司信息表

3. 提供产品资料

第二步：报价Quotation

根据所提供的资料确定测试标准，测试时间及相应费用

第三步：付款Pay

申请人确认报价后，签订立案申请表及服务协议并支付全额项目费或至少50%。

第四步：测试Testing

实验室根据相关的欧盟检测标准对所申请产品进行全套测试及相关型号的差异测试

第五步：测试通过，报告完成

第六步：项目完成，颁发CE证书

工厂保留CE产品型式检测报告Test Report

CE认证要准备的技术文件

- 1、制造商（欧代（欧盟授权代理）AR）的名称、地址，产品的名称、型号等；
- 2、产品使用说明书；
- 3、安全设计文件（包括关键结构图，即能反映爬电距离、间隙、绝缘层数和厚度的设计图）；
- 4、产品技术条件（或企业标准），建立技术资料；
- 5、产品电器原理图、方框图和线路图等；
- 6、关键元部件或原材料清单（请选用有欧洲认证标志的产品）；
- 7、测试报告（Testing Report）；
- 8、欧盟授权认证机构NB出具的相关证书（对于模式A以外的其它模式）；
- 9、产品在欧盟境内的注册证书（对于某些产品比如：Class I医疗器械，普通IVD体外诊断医疗器械）；

10、CE符合声明 (DOC) ;