

医用放大镜做CE认证办理流程 and 周期多久

产品名称	医用放大镜做CE认证办理流程 and 周期多久
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

CE认证中，产品质量责任的承担主体是制造商。制造商必须按照以下六个步骤在产品上贴上CE标志：

确定适用的指令和统一标准

确定是否有必要进行独立的合格评定（由指定机构进行）

测试产品并检查其符合性

制定并保持所需的技术文档

粘贴CE标志并起草欧盟符合性声明。

由于合格评定程序的不同，这六个步骤可能因产品而异。制造商不得在不属于其附加指令范围内的产品上贴上CE标志。

对于存在较高安全风险的产品，如燃气锅炉或链锯，制造商不能单独检查安全性，在这些情况下，独立组织，特别是由国家当局任命的指定机构(Notified Body)，必须进行安全检查，只有在指定机构完成后，制造商才可以在产品上贴上CE标志。

通过在产品上粘贴CE标志，制造商声明产品符合CE标志的所有法律要求，并且可以在整个欧洲经济体中销售。

对于常见的消费电子产品，通常不会有高度危险性，这种情况下，认证模式通常是型式试验+自我声明，即送样到实验室，由实验室出具测试报告；而制造商声明产品符合CE相关指令要求。

CE标志适用于单一市场战略（Single Market）及其延伸计划所涵盖的国家。截至2018年11月16日，包含这些国家和地区：

CE有标识要求，CE标记的各种组件必须具有相同的垂直尺寸，并且不得小于5 mm。

如果CE标记缩小或放大，则必须遵守渐变图中给出的比例。

并非所有产品都必须具有CE标志，它对新方法指令（New Approach Directive）涵盖的大多数产品是强制性的。

禁止在其他产品（指新方法指令未涵盖的产品）上贴上CE标志。

欧盟《一般数据保护条例》（General Data Protection Regulation，简称GDPR）在2018年5月25日已经生效，消费电子产品如果有存储用户信息的功能，需要特别注意GDPR法规。