

欧盟ROHS检测核心要求有哪些？

产品名称	欧盟ROHS检测核心要求有哪些？
公司名称	超越检测技术（深圳）有限公司
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	深圳市宝安区燕罗街道洪桥头社区兆福达工业区综合楼B栋一单元502检测实验室
联系电话	18138236659 18138236659

产品详情

欧盟RoHS指令2002/95/EC EU RoHS Directive 2002/95/EC，欧盟议会和欧盟理事会2011年6月8日发布第2011/65/EU号关于在电子电气设备中限制使用某些有害物质的改写指令，即RoHS2.0，rohs2.0检测认证办理可以找芳华检测机构进行办理。

欧盟rohs适用范围：

1、适用于投放欧盟市场的、附件1列出的11大类电子电气产品及其相关组件、材料等，11大类产品包括：大型家电；小型家电；IT和通讯设备；消费性设备；照明设备；电子电气工具；玩具、休闲和运动设备；医疗设备；视频控制设备，包括工业监视和控制设备；自动售货机；上述类别未覆盖的所有其他电子电气设备。但不适用于条款2（4）所列产品或设备。

2、本指令的实施不应违背欧盟关于安全和健康要求的立法和关于化学品的立法，特别是（EC）1907/2006号法规，以及欧盟关于废物管理的专门立法。

ROHS检测核心要求：

1、RoHS2.0指令规定，所管控产品按照“均质”材料计算（Homogenous material），所含铅（Pb）、汞（Hg）、六价铬（Cr（VI））、多溴联苯（PBBs）、多溴联苯醚（PBDEs）、邻苯二甲酸二（2-乙基己基）酯（DEHP），邻苯二甲酸丁苄酯（BBP），邻苯二甲酸二丁基酯（DBP），邻苯二甲酸二异丁酯（DIBP）的含量分别不得超过1000ppm，镉（Cd）的含量不得超过100ppm。

2、RoHS2.0生效后完全取代RoHS1.0，其中新加入的管控产品实施分阶段管理：医疗设备和视频监控设备从2014年7月22日起纳入管控，体外诊断医疗器械和工业监控设备将分别从2016年7月22日和2017年7月22日起纳入管控，最后一类产品则从2019年7月22日起纳入管控。

3、某些因现行经济上或技术上仍无法取代产品/材料，可按照附件3和附件4准予豁免。

4、依据2011/65/EU第16条的规定，今后贴有CE标志的产品将表明该产品不仅符合相关协调指令的要求（如EMC、LVD等），同时也符合RoHS2.0指令的要求。同时根据欧盟官方所发布的RoHS2.0 FAQ所述：自2013年1月2日起，CE标识将成为产品符合RoHS2.0的唯一标识。

5、电子电气设备应在投放市场之前正确加贴CE标志的同时制造商应撰写相应的技术文档和EU符合性声明。在电子电气设备投放市场后，制造商及其授权代表/进口商应留存EU符合性声明及技术文档至少10年。

具体详情请联系芳华检测的陈工电话