

СЕРТИФІКАЦІЯ В ЄВРОПЕЙСЬКОМУ ОРГАНІ НА ВІДПОВІДНІСТЬ EN ISO



Європейська сертифікація і, як наслідок, **СЕ маркування** визнається в Європі єдиним маркуванням, яке гарантує відповідність продукції вимогам європейських директив та гармонізованих стандартів. СЕ маркування дозволяє продавати Ваш товар у всіх країнах Європи.

Виробник, розміщуючи марку СЕ на свою продукцію, дає зрозуміти споживачу і наглядовому органу, що продукція відповідає європейським стандартам і директивам і є безпечною і він несе за неї відповідальність.

Європейський центр сертифікації «MEDSTANDART» грамотно і кваліфіковано виконає роботи з європейської сертифікації разом зі своїми європейськими партнерами.

Основні етапи сертифікації для виробника/ імпортера:

- 1) визначення застосованих директив та стандартів;
- 2) перевірка вимог до продукту;
- 3) складання необхідної технічної документації;
- 4) визначення необхідності оцінки відповідності (нотифікованим органом);
- 5) випробування продукту та перевірка його відповідності;
- 6) маркування та складання Декларації про відповідність.

Для визначення процедури сертифікації з правом маркування продукції європейським знаком СЕ, термінів по виконанню процедури, вартості (ціна процедури оцінки відповідності), Вам необхідно вислати на наш [e-mail](#) наступну інформацію:

- ❖ найменування компанії і контактні дані;
- ❖ найменування і призначення продукції;
- ❖ технічну документацію (яка в наявності);

Після отримання даної інформації ми відповімо Вам на протязі одного робочого дня.

**Телефонуйте або пишіть, щоб отримати безкоштовну консультацію:
+38 (073) 4192745, +38 (050) 3000671**