

Certyfikacja europejska, a co za tym idzie znak CE jest uznawane w Europie jako jedyne, które gwarantuje zgodność produktów z wymaganiami dyrektyw europejskich i norm zharmonizowanych. Oznaczenie CE umożliwia sprzedaż produktu we wszystkich krajach europejskich.

Producent umieszczając znak CE na swoich produktach, wyjaśnia konsumentowi i organowi nadzorcemu, że produkt jest zgodny z europejskimi normami i dyrektywami, jest bezpieczny i jest za to odpowiedzialny.

Europejskie centrum certyfikacji „MEDSTANDART” kompetentnie i kompetentnie wykonuje europejską pracę certyfikacyjną wraz ze swoimi europejskimi partnerami.

Główne etapy certyfikacji dla producenta/importera:

- 1) definicja obowiązujących dyrektyw i norm;
- 2) weryfikacja wymagań produktu;
- 3) Przygotowanie niezbędnej dokumentacji technicznej;
- 4) określenie potrzeby oceny zgodności (jednostka notyfikowana);
- 5) badania wyrobów i badania zgodności;
- 6) oznaczenie i sporządzenie Deklaracji Zgodności.

Aby ustalić procedurę certyfikacji z prawem do oznaczania wyrobów europejskim znakiem CE, terminy przeprowadzenia procedury, koszt (cena procedury oceny zgodności) należy przesłać na nasz adres e-mail następującą informację:

- ❖ nazwa firmy i dane kontaktowe;
- ❖ nazwa i przeznaczenie produktów;
- ❖ dokumentacja techniczna (dostępna).

Po otrzymaniu tych informacji odpowiemy w ciągu jednego dnia roboczego.

Zadzwoń lub napisz po bezpłatną konsultację:

+38 (073) 4192745,

+48 (791) 063674