



Международный орган
по сертификации IMQ
Партнерский центр, г. Уфа

Поддержка экспорта

<https://www.imq-ufa.ru>

info@imq-ufa.ru



ВРЕМЯ
ЭКСПОРТИРОВАТЬ
МЕЖДУНАРОДНЫЙ ЭКСПОРТНЫЙ ФОРУМ
УФА | 2018

TIME TO EXPORT
INTERNATIONAL EXPORT FORUM
UFA | 2018



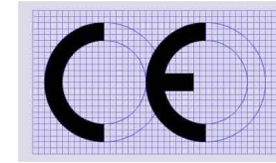
**Международный орган
по сертификации ИМҚ
Партнерский центр, г. Уфа**

Европейское соответствие. Маркировка СЕ

<https://www.imq-ufa.ru>, info@imq-ufa.ru



Области применения

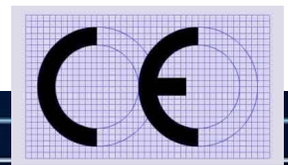


Машиностроение	2006/42/EC Machinery
Оборудование	2004/108/EC Electromagnetic compatibility
Бытовая техника	2006/95/EC (ex-73/23/EEC) Low voltage directive
Строительная продукция	Regulation (EU) no 305/2011 Construction products
Медицинские изделия	93/42/EEC Medical devices

! Сертификацию проводят только нотифицированные в ЕС органы по сертификации. Избегайте посредников

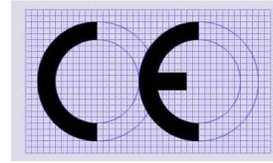
<https://www.imq-ufa.ru>, info@imq-ufa.ru

Полный список директив ЕС для маркировки



Номера директив ЕС	Короткое название директивы
2011/65/EU	RoHS - Ограничение содержания вредных веществ
2012/19/EU	WEEE - Об отходах электрического и электронного оборудования
94/62/EC	Packing - На упаковку и отходы упаковки
REACH (EC) No 1907/2006	REACH - Производство и оборот химических веществ
2014/68/EU	Новая PED - Оборудование, работающее под давлением
2014/30/EU	Новая EMC - Электромагнитная совместимость
2014/35/EU	Новая LVD - Низковольтное оборудование
2014/53/EU	RED - Директива на радиооборудование
2006/95/EC	Low Voltage - Низковольтное оборудование
2009/105/EC	Simple Pressure Vessels - Сосуды под давлением
2009/48/EC	Safety of toys - Безопасность игрушек
305/2011 (EU)	Construction products - Строительные материалы
89/106/EEC	Electromagnetic compatibility (EMC) - Электромагнитная совместимость
2004/108/EC	Electromagnetic compatibility (EMC) - Электромагнитная совместимость
2006/42/EC	Machinery - Машинное оборудование - Машины и механизмы
89/686/EEC	Personal protective equipment (PPE) - Средства индивидуальной защиты (СИЗ/PPE)
2009/23/EC	Non-automatic weighing instruments - Неавтоматические приборы взвешивания
90/385/EEC	Active implantable medical devices - Медицинские активные имплантаты
2009/142/EC	Appliances burning gaseous fuels - Приборы, содержащие взрывчатые вещества, сжигания газового топлива
92/42/EEC	Efficiency requirements for new hot-water boilers fired with liquid or gaseous fuels - Требования эффективности водонагревательных бойлеров.
93/15/EEC	Explosives for civil uses - Взрывчатые вещества, используемые в гражданских целях
93/42/EEC	Medical devices - Медицинские приборы
94/9/EC	Equipment explosive atmospheres (ATEX) - Оборудование, используемое в взрывоопасных средах (ATEX)
94/25/EC	Recreational craft - Суда для отдыха и развлечений
2003/44/EC	Lifts - Лифты
95/16/EC	Lifts - Лифты
97/23/EC	Pressure equipment - Оборудование работающее под давлением
98/79/EC	In vitro diagnostic medical devices - Медицинское оборудование инвитро диагностики
1999/5/EC	Radio Equipment and Telecommunications Terminal Equipment - Радио- и телекоммуникационное терминальное оборудование
2000/9/EC	Cableway installations designed to carry persons - Канатные сооружения, предназначенные для перевозки людей
2004/22/EC	Measuring instruments - Измерительные приборы
2007/23/EC	Pyrotechnic articles - Пиротехника

К чему ведет отсутствие



! Без маркировки CE продукция не может свободно обращаться внутри Европейского Союза.

! Сертификаты EAC, а также сертификаты на продукцию, выданные в России или иных странах не членах ЕС не действуют на рынке ЕС.

! Не существует процедур перезачета, признания или акцептирования сертификатов EAC, России или иных стран.

Поэтому, производители вынуждены с нуля проходить все процедуры ЕС по оценке соответствия.

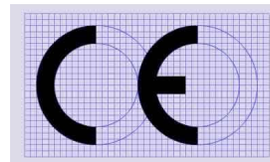
! Маркировка CE часто признается и требуется не только в ЕС, но также в странах Ближнего Востока, в Латинской Америке и др.

К чему ведет отсутствие



Открытое акционерное общество
«Челябинский механический завод»
(ОАО «ЧМЗ»)

Копейское шоссе, 38, г. Челябинск, Россия, 454010
Тел.: (351) 283-87-41, Факс: (351) 283-88-28, E-mail: crane@chmf.su.net.ru, Http://www.omz.ru
ОКПО 00110527, ОГРН 102740289500, ИНН/КПП 7449000721/744901001



16.09.2005 № ПСИИ-00001

Адресат:

Представительство "SGS Limited"

Зотову Ф.

На № _____ от _____

Уважаемые господа!

В сентябре этого года наш завод заключил контракт, изготовил и поставил в Эстонию кран ДЭК-361. Сопроводительные документы были направлены покупателю без учета требований ЕС на импортную продукцию из-за отсутствия каких-либо условий в контракте поставки.

Кран прошел таможенное оформление и прибыл в Таллин, где был принят и перевезен на место проведения работ принимающей стороной.

При предварительной проработке вопроса о постановке крана на учет в органы местного Госгортехнадзора, выяснилась необходимость иметь так называемый "евросертификат", без которого использование импортной продукции в странах ЕС невозможно.

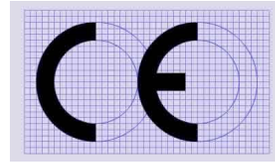
Прошу вас изыскать возможность в кратчайшие сроки определить пути решения данной проблемы.

С уважением
Ген. директор

Вагин П.Ю.

Заявительный документ

Шаги для получения

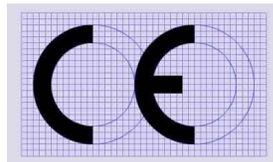


1
✓

ПОЛУЧИТЬ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ

- А** Есть ли у Вас правильно оформленная документация в соответствии с регламентами Европейского Союза ?
- Б** Определены ли Вами применимые к Вашей продукции директивы /стандарты Евросоюза ?
- В** Имеются ли протоколы испытаний ?
- Г** Есть ли у Вас уполномоченный представитель в ЕС ?
- Д** Нужно ли получать сертификат CE на Вашу продукцию ?

Шаги для получения



2

ПОДГОТОВИТЬ ТЕХНИЧЕСКИЙ ФАЙЛ

- Описание изделия, механизма работы, чертежи, схемы управления
- Сертификаты безопасности
- Документация по оценке рисков
- Используемые стандарты и другие технические спецификации с требованиями к охране здоровья и безопасности
- Технический отчет с результатами испытаний
- Копии инструкций для оборудования
- Копия декларации соответствия требованиям ЕС
- Меры предпринимаемые предприятием для обеспечения соответствия выпускаемой продукции требованиям директив и стандартов ЕС



Пакет документов на продукцию оформленный по требованиям ЕС называется Техническим файлом (ТФ).

В среднем объем ТФ составляет 100-150 стр. Время написания 3-4 месяца.

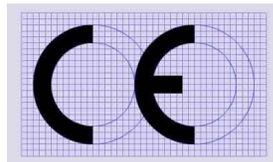


Не пытайтесь писать ТФ самостоятельно.



Обратитесь к опытным специалистам

Шаги для получения



3

ОПРЕДЕЛИТЬ ПРИМЕНИМЫЕ ДИРЕКТИВЫ И СТАНДАРТЫ ЕС

Из практики:



Директивы и применимые стандарты лучше всего определять в процессе написания технического файла, потому что в каждом изделии есть много конструктивных нюансов.

Эти нюансы всплывают по мере описания изделия.

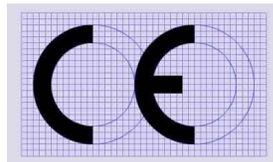


Корректно определить применимые директивы и стандарты могут только специалисты, которые разбираются в Европейском законодательстве по продукции.



Неспециалисты допускают много грубых ошибок, которые дорого встанут предприятию-экспортеру (недопуск продукции на рынок или отзыв всей продукции с рынка с возмещением ущерба)

Шаги для получения



4
✓

ПРЕДОСТАВИТЬ ПРОТОКОЛЫ ИСПЫТАНИЙ

Допустимо применение следующих протоколов:

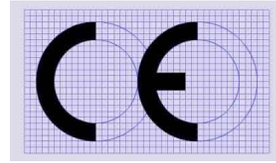
1 Протоколы российских или из стран СНГ лабораторий, имеющих национальную аккредитацию по ISO 17025

! – только в тех случаях, когда испытания проводились по стандартам, гармонизированным со стандартами ЕС.

2 Протоколы лабораторий, аккредитованных в ЕС.

3 Протоколы по схеме СВ (международная схема по электротехнической продукции).

Шаги для получения



4

ПРЕДОСТАВИТЬ ПРОТОКОЛЫ ИСПЫТАНИЙ

Из практики:

Получение протоколов испытаний – наиболее затратная часть проекта по получению маркировки CE.

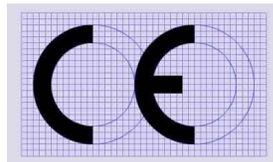
Протоколы нужно получать по всем видам и типам изделий, которые будут поставляться на рынок ЕС.

Протоколы по схеме СВ самые дорогие, но они применимы не только в ЕС, но и в других странах – США, Латинской Америке, Китае, Арабских странах, Турции и по всему миру.

Сэкономить можно, если использовать российские протоколы при соблюдении условий, описанных выше.

<https://www.imq-ufa.ru>, info@imq-ufa.ru

Шаги для получения



5

НАЙТИ УПОЛНОМОЧЕННОГО ПРЕДСТАВИТЕЛЯ В ЕС

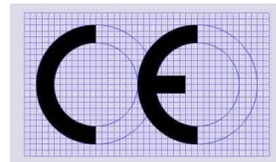
Уполномоченный представитель в странах ЕС – это резидент в любой из стран ЕС (физическое или юридическое лицо), который будет нести ответственность за Вашу продукцию перед покупателями и государственными надзорными органами стран ЕС.

В случае возникновения проблем по Вашей продукции все обращения, жалобы, предписания государственных органов будут адресованы Уполномоченному представителю.

! Если у Вас нет в ЕС уполномоченного представителя, то Вы не имеете права ставить маркировку CE на свою продукцию.

! Факт наличия Уполномоченного представителя отражается в Декларации Соответствия, которая является частью Технического файла.

Шаги для получения



6

НАЙТИ УПОЛНОМОЧЕННОГО ПРЕДСТАВИТЕЛЯ В ЕС

Из практики:

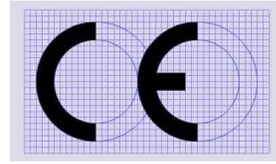
Уполномоченный представитель - это отдельная функция.

! Ваши партнеры, дилеры, потенциальные покупатели могут стать уполномоченными представителями, если Вы с ними об этом договоритесь.

Если у Вас нет Уполномоченного представителя, то данную функцию могут взять на себя специализированные компании-резиденты ЕС на платной основе.

<https://www.imq-ufa.ru>, info@imq-ufa.ru

Шаги для получения



7

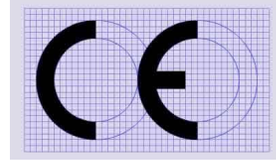
РЕШИТЬ НУЖНО ЛИ ПОЛУЧАТЬ СЕРТИФИКАТ СЕ НА ПРОДУКЦИЮ

**Европейские директивы предусматривают
многовариантность оценки соответствия СЕ.**

**Это означает, что сертификат СЕ
может и не потребоваться – его можно не получать
совсем или получать добровольно.**

- ! Обязателен ли сертификат или нет следует
из Технического файла и выбранных директив.**

Шаги для получения



СЕРТИФИКАЦИЯ СЕ

**Если сертификат СЕ является обязательным,
тогда его получение процедурно выглядит так:**

ВАРИАНТ 1

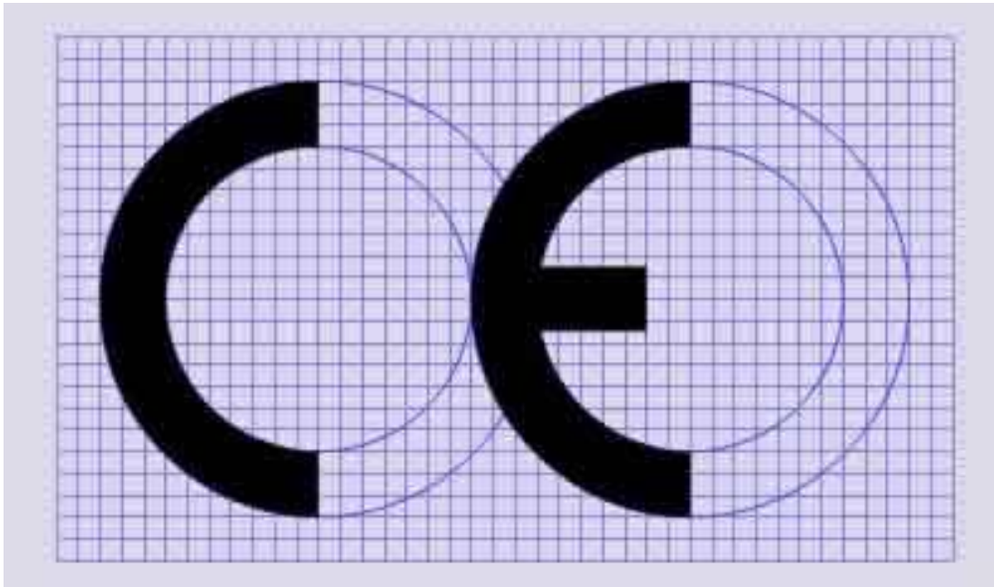
Анализ технического файла с прилагаемыми протоколами.

ВАРИАНТ 2

**Анализ технического файла с прилагаемыми протоколами
и выезд на место (на предприятие).**

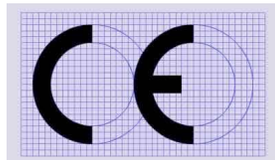
<https://www.imq-ufa.ru>, info@imq-ufa.ru

После прохождения всех вышеописанных шагов предприятие наносит на свою продукцию знак СЕ по лекалу



<https://www.imq-ufa.ru>, info@imq-ufa.ru

Европейское соответствие. Маркировка



Сертификация системы менеджмента качества по стандарту ISO 9001, как правило, является обязательным требованием соответствия европейским директивам и стандартам на продукцию.

- ! При этом, принимаются сертификаты по ISO 9001 только уровня IAF, т.е. выданные органами по сертификации аккредитованными органами членами IAF (международный совет органов по аккредитации).
- ! Сертификаты по ISO 9001, выданные органами по сертификации имеющими российскую аккредитацию не принимаются.

<https://www.imq-ufa.ru>, info@imq-ufa.ru

IMQ в мире



IMQ аккредитован в аккредитационном органе Accredia, члене IAF.
IMQ со-основатель IQNet



<http://www.imq.it/en>

IMQ входит в глобальный консорциум CISQ, состоящий из отраслевых институтов, а также инспекторских агентств, имеющих сеть представительств по всему миру.

icila

RINA

IGQ

CSQA
YOUR QUALITIES OUR VALUE

CISQ

ICMQ

IIP

CERTIQUALITY

ICIM

Поиск партнеров и покупателей через ведущую международную маркетинговую площадку через [Enterprise Europe Network](http://een.ec.europa.eu) (данная услуга всем партнерам IMQ предоставляется бесплатно) <http://een.ec.europa.eu>. В работе данной площадки принимают активное участие предприятия со всего мира, включая ЕС, Китай, Ближний Восток и др.





Мы обеспечиваем сопровождение всех этапов сертификации продукции для целевых стран экспорта со всего мира.

Помогаем получить возмещение расходов на международную сертификацию, через различные фонды и партнерские организации:

- Российский экспортный центр;
- Фонд Сколково;
- Фонды поддержки предпринимательства;
- Европейский банк реконструкции и развития (BAS);
- Rusara International – помощь по выходу на Арабские рынки (Страны MENA) и др.

<https://www.imq-ufa.ru>, info@imq-ufa.ru



ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 17 декабря 2016 г. № 1388

МОСКВА

О предоставлении субсидий из федерального бюджета производителям высокотехнологичной продукции на компенсацию части затрат, связанных с сертификацией продукции на внешних рынках при реализации инвестиционных проектов

"сертификация продукции на внешних рынках" - комплекс работ (мероприятий), осуществляемых в целях оценки соответствия высокотехнологичной продукции обязательным требованиям, предъявляемым на внешних рынках, включаящий подготовку (разработку, доработку, перевод) технической документации на высокотехнологичную продукцию, транспортировку, хранение, испытания и утилизацию испытательных образцов (далее - оценка соответствия), а также проведение в целях омологации научно-исследовательских и опытно-конструкторских работ для обеспечения соответствия высокотехнологичной продукции обязательным требованиям, предъявляемым на внешних рынках, превышающим обязательные требования законодательства Российской Федерации и технических регламентов Евразийского экономического союза, завершающихся созданием новых модификаций (образцов) высокотехнологичной продукции с их последующей доводкой для испытаний, за исключением доводки образца до соответствия требованиям конструкторской и технологической документации (далее - омологация).



аккредитованный
партнер



РОССИЙСКИЙ
ЭКСПОРТНЫЙ
ЦЕНТР

Международный орган по сертификации IMQ Партнерский центр, г. Уфа

www.imq-ufa.ru, info@imq-ufa.ru
(347)-243-16-30



Нотифицированный орган
по сертификации в Европейском Союзе

Наши партнеры

