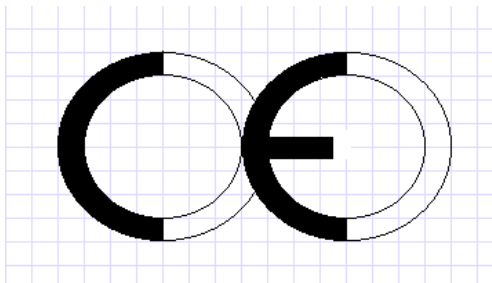




# Технические барьеры экспорта продукции на рынок ЕС



Бюро Веритас Украина  
*Панасюк Арсен*  
*Директор*  
*Промышленного департамента*



*Move Forward with Confidence*

**BUREAU  
VERITAS**

Единый международный рынок – большое достижение нашего времени. Базовые принципы в Европейском Содружестве на пути к процветанию в XXI столетии обеспечивают экономический простор для товаров, услуг и капитала, которые могут продвигаться свободно.



Европейское Содружество внедрило оригинальные и инновационные инструменты, которые прежде всего ликвидируют границы для свободной торговли. Первое место занимает оценка соответствия согласно с Директивами Нового и Глобального подходов. Общими чертами этих подходов есть то, что они уменьшают воздействие сообщества на то, что есть важным для промышленности, а именно выбор наиболее обдуманых путей выполнения обязательств перед обществом.



**CE маркировка** - оценка соответствия продукции согласно всем требованиям применимых Директив (один и тот же продукт может попадать под действие нескольких Директив),

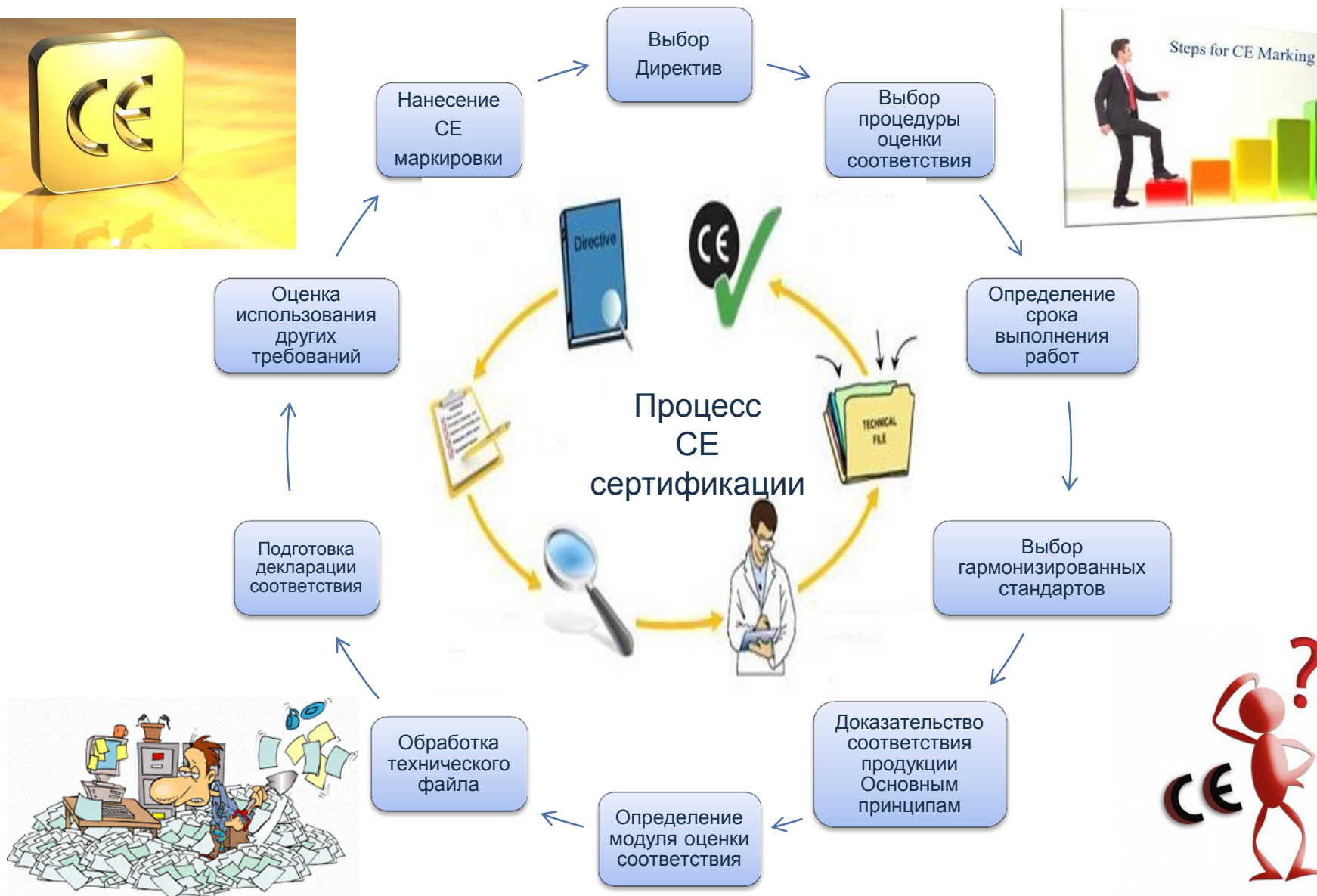
- Ставя маркировку CE, производитель указывает, что он берет на себя ответственность за соответствие продукта всем применимым требованиям, установленным в соответствующем гармонизированном законодательстве Сообщества

- Маркировка CE наносится только производителем или его уполномоченным представителем.

- Маркировка CE ставится только на такие продукты, на которых наличие предполагается специальным гармонизированным законодательством

- Запрещается нанесение на продукт маркировок, символов или надписей, которые вероятно обманут третьи стороны в отношении значения или формы маркировки CE.

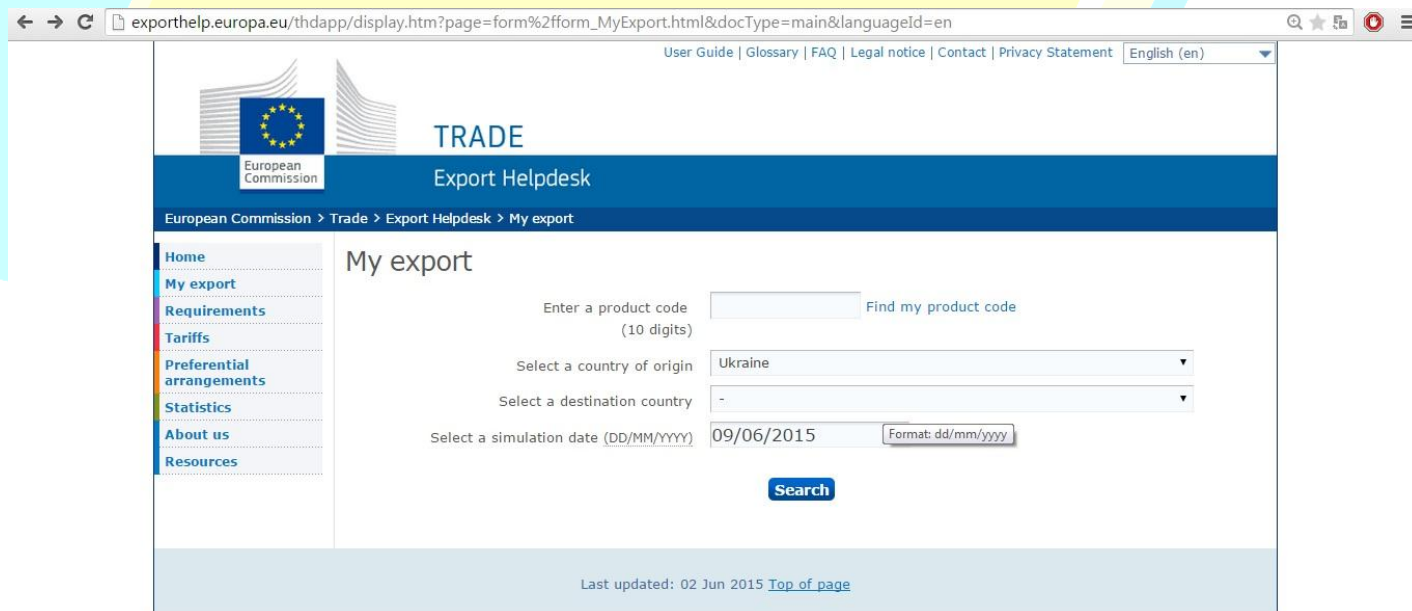
# CE Маркировка | Процесс сертификации



Для определения Директив, применимых к товару производителя, необходимо информация о коде товара (согласно комбинированной товарной номенклатуре (КН) или TARIC).

Европейская Комиссия разработала веб-портал, который позволяет определить все применимые европейские требования к продукции зарубежного происхождения, включая применимые Директивы или другие нормативные документы, создающие технические барьеры.

[http://exporthelp.europa.eu/thdapp/display.htm?page=form%2fform\\_MyExport.html&docType=main&languageId=en](http://exporthelp.europa.eu/thdapp/display.htm?page=form%2fform_MyExport.html&docType=main&languageId=en)



The screenshot shows the 'My export' page of the European Commission Trade Export Helpdesk. The page includes a navigation menu on the left with links for Home, My export, Requirements, Tariffs, Preferential arrangements, Statistics, About us, and Resources. The main content area is titled 'My export' and contains a search form with the following fields: 'Enter a product code (10 digits)' with a text input and a 'Find my product code' button; 'Select a country of origin' with a dropdown menu showing 'Ukraine'; 'Select a destination country' with a dropdown menu showing '-'; and 'Select a simulation date (DD/MM/YYYY)' with a text input showing '09/06/2015' and a 'Format: dd/mm/yyyy' button. A 'Search' button is located below the form. The footer of the page indicates 'Last updated: 02 Jun 2015' and a 'Top of page' link.





Sitemap | Search | About this site | Contact | Legal notice | RSS | English (en)

European Commission  
**Enterprise and Industry**

European Commission > Enterprise and Industry > Policies > ... > List of references of harmonised standards

Search  Share    

## European standards

### List of references of harmonised standards

**On this page:**

- New Approach directives (directives providing for CE marking)
- Directives based on the principles of the New Approach or the Global Approach, but which do not provide for CE marking
- Directives based on some principles of the New Approach and the Global Approach
- Other standards-receptive directives
- How to read the tables
- RSS feed

#### New Approach directives (directives providing for CE marking)

Text of	Subject (short title of directive)
---------	------------------------------------

Директивы Европейского Парламента и Совета (Directives CE) – разработанные правила по конкурентной работе участников рынка СЕ\*

Директивы устанавливают обязательные правила, применяемые к категориям или группам изделий, а также требуемые процедуры подтверждения соответствия

**Директивы старого подхода** (подробные требования к определенным группам товаров, в том числе: продукты питания, фармацевтические препараты, химические вещества, механические средства передвижения)

**Директивы нового подхода** (гармонизация правил, сводящаяся к требованиям, связанным с безопасностью, здоровьем человека и защитой окружающей среды)

Отличие от старого подхода: содержание определенных требований и результатов, без указания технических средств, необходимых для этих целей

**Директивы глобального подхода** (определяют серию процедур для подтверждения соответствия продукции основным требованиям)

*Существует восемь модулей подтверждения соответствия (А-Н)*

Наименование групп продукции	Номер Директивы ЕС	Наименование групп продукции	Номер Директивы ЕС
Низковольтное оборудование (электротехнические и радиотехнические изделия, в т.ч. бытовые) (LVD)	2006/95/EC	Медицинские изделия in vitro (IVDD)	98/79/EC
Электромагнитная совместимость (EMC)	2004/108/EC	Продукция для применения во взрывоопасных средах (ATEX)	94/9/EC
Машины и механизмы (MD)	2006/42/EC	Измерительные приборы (MID)	2004/22/EC
Средства индивидуальной защиты (PPE)	89/686/EEC	Средства радиосвязи и телекоммуникационное оборудование (R&TTE)	1999/5/EC
Строительные изделия (CPD)	89/106/EEC	Прогулочные суда (RCD)	94/25/EC
Оборудование, работающее под давлением (PED)	97/23/EC	Лифты (LIFTS)	95/16/EC
Игрушки (TOYS)	2009/48/EC	Оборудование канатных дорог для перевозки людей	2000/9/EC
Медицинское оборудование (MDD)	93/42/EEC	Химические вещества (REACH)	Регламент REACH
Активные имплантируемые медицинские изделия (AIMDD)	90/385/EEC	Автомобильная продукция (E-mark)	72/245/EEC*2009/19/EC



**Нотифицированный орган** – орган по оценке соответствия – резидент ЕС, получивший нотификацию со стороны государственных органов государств ЕС для осуществления работ по одной или нескольким Директивам гармонизированного законодательства ЕС.

Основная функция нотифицированного органа – предоставление услуг производителю по оценке соответствия требованиям Директив Нового подхода.

Нотифицированные органы после выполнения работ предоставляют сертификат соответствия продукции существенным требованиям Директивы.

Перечень нотифицированных органов находится по ссылке:

<http://ec.europa.eu/enterprise/newapproach/nand/o/index.cfm?fuseaction=country.main>

## Countries

Found : 36

Notified Bodies		CABs designated under MRAs Mutual Recognition Agreements
▶ Austria	▶ Latvia	▶ Australia
▶ Belgium	▶ Liechtenstein	▶ Canada
▶ Bulgaria	▶ Lithuania	▶ Japan
▶ Croatia	▶ Luxembourg	▶ Switzerland (**)
▶ Cyprus	▶ Netherlands	▶ United States
▶ Czech Republic	▶ Norway	
▶ Denmark	▶ Poland	
▶ Estonia	▶ Portugal	
▶ Finland	▶ Romania	
▶ France	▶ Slovakia	
▶ Germany	▶ Slovenia	
▶ Greece	▶ Spain	
▶ Hungary	▶ Sweden	
▶ Iceland	▶ Turkey (*)	
▶ Ireland	▶ United Kingdom	
▶ Italy		

(\*\*) Switzerland is listed for Directive 2008/57/EC by virtue of Decision 1/2013 and the EU-Switzerland Land Transport Agreement - LTA

(\*) Turkey is listed by virtue of Decision 2006/654/EC

Согласно Глобального подхода оценка соответствия делится на восемь основных модулей и несколько подмодулей, которые описывают процедуры и могут использоваться для разной продукции.

Основой некоторых модулей являются модули обеспечения качества. Это может помочь в одновременном выполнении требований Директив и удовлетворенности конечного потребителя продукции.

Внедрение системы менеджмента качества серии ISO 9000 дает презумпцию соответствия требованиям директив, которые охватываются этими стандартами. Для производителя важно знать, что очень мало Директив включают непосредственные ссылки на стандарты систем качества. Тем не менее, общее описание можно найти в Решении № 768/2008/ЕС, Приложение II, Модуль D.

Согласно общим принципам модули оценки относятся к этапу разработки продукции или этапу производства или обоих этапов.



**Модуль А**, внутренний контроль производства, Декларация о Соответствии CE Declaration of Conformity CE

**Модуль А1**, внутренний контроль производства и контролируемые испытания продукции

**Module А2**, внутренний контроль производства и контролируемые испытания продукции через случайные интервалы времени

**Модуль В**, исследование "СЕ" типового образца (Сертификат CE Certificate CE)

**Модуль С**, соответствие типовому образцу на основе внутреннего контроля производства, EC Declaration of Conformity to type

**Модуль С1**, соответствие типовому образцу на основе внутреннего контроля производства и контролируемых испытаний продукции (CE MARK CE MARKING)

**Модуль С2**, соответствие типовому образцу на основе внутреннего контроля производства и контролируемых проверок продукции через случайные интервалы времени

**Модуль D**, соответствие типовому образцу на основе обеспечения качества производственного процесса

**Модуль D1**, обеспечение качества производственного процесса

**Модуль E**, соответствие типовому образцу на основе обеспечения качества продукции

**Модуль E1**, обеспечение качества окончательного контроля продукции и испытаний

**Модуль F**, соответствие типовому образцу на основе верификации продукции

**Модуль F1**, соответствие на основе верификации продукции (Сертификат Соответствия CE)

**Модуль G**, соответствие на основе верификации единицы продукции

**Модуль H**, соответствие на основе полного обеспечения качества

**Модуль H1**, соответствие на основе полного обеспечения качества и контроля проектирования



**Технический файл** - документация, относящаяся к продукции или ассортименту продукции. Информация, содержащаяся в документации должна охватить все аспекты, касающиеся соответствия, зачастую подробную информацию о проектировании, разработке и производстве продукции. Техническая документация, как правило, включают в себя:

- Техническое описание
- Чертежи, схемы и фотографии
- Ведомость используемых материалов
- Спецификация
- Сертификаты соответствия для критических компонентов и материалов, используемых в производимой продукции
- Подробная информация о любых проектных расчетах
- Протоколы испытаний (ответственность Заказчика услуг)
- Инструкции либо руководства пользователя по эксплуатации
- Подробная информация о контроле качества при производстве или эксплуатации оборудования, лабораторных испытаниях и квалификации сотрудников, отслеживающих качество производства оборудования
- Декларация соответствия органы



Перечень информации содержащейся в техническом файле может изменяться от требований применимых Директив

В случае готового изделия, нужно применять требования конкретных Директив ЕС, в зависимости от типа продукции и области применения:

- Оборудование, работающее под давлением (**PED**) 97/23/EC
- Строительные изделия (**CPR**) 305/2011
- Машины и механизмы (**MD**) 2006/42/EC
- Совместимость железнодорожных систем (**TSI**) 2008/57/EC, 2001/16/EC
- Автомобильная продукция (**E-mark**) 72/245/EEC, 2009/19/EC
- Медицинское оборудование (**MDD**) 93/42/EEC и др.

Если же металлургическая продукция имеет незавершенный вид и подлежит дальнейшей переработке, к такой продукции не применяются особые технические требования, изложенные в гармонизированных стандартах или других нормативных документах:

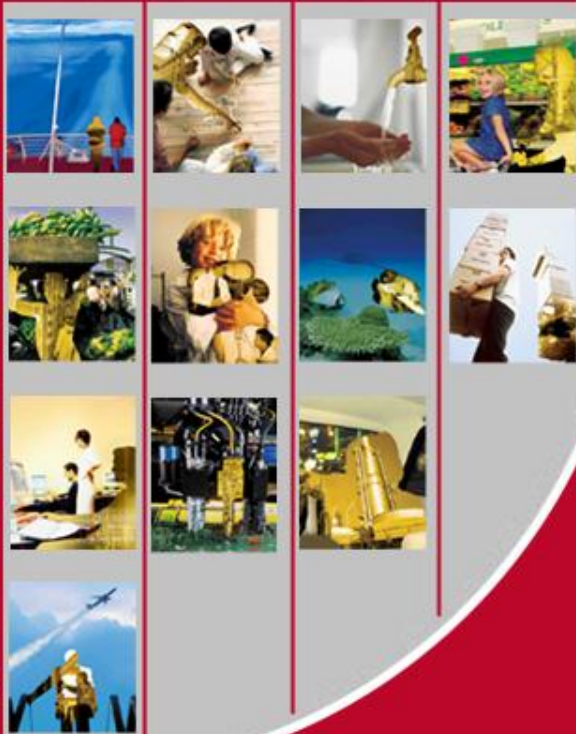
- PED directive: EN 10213, EN 10222
- CPR regulation: EN 10340 и др.







**BUREAU  
VERITAS**



Спасибо за Ваше  
Внимание