

Neka pitanja sa prvog kolokvijuma iz NORK-a

1. Šta su suštinski zahtevi i zašto su oni tako uopšteni?
2. Šta je pretpostavka o usaglašenosti?
3. Kada se CE znak ne stavlja na proizvod, i šta se u tim slučajevima radi?
4. Koji moduli podrazumevaju angažovanje notifikovanih tela?
5. Koji ne podrazumevaju?
6. Šta je ovlašćeni distibuter, i koje zadatke na njega može preneti proizvođač?
7. Šta je prelazni period, čemu on služi?
8. Da li notifikovana tela vrše nadzor tržišta? Ako da- zašto , ako ne- zašto?
9. Šta su harmonizovani standardi?
10. Primena direktiva novog pristupa (na koje proizvode)?
11. Direktive o odgovornosti za proizvod i direktive o opštoj bezbednosti?
12. Koji proizvodi ne potpadaju pod direktive?
13. Šta je proizvođač, ovlašćeni predstavnik, uvoznik, distributer, korisnik???
14. CE znak
15. Prednost postojanja CE znaka
16. Gde se postavlja?
17. Direktive NP koje ne zahtevaju stavljanje CE znaka?
18. Notifikaciona tela?

