

# 激光美容仪FDA注册属于什么类别

产品名称	激光美容仪FDA注册属于什么类别
公司名称	深圳市寰威检测技术有限公司
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	深圳市宝安区西乡街道固兴社区千木物业西乡创新园商业楼8403（注册地址）
联系电话	15112441475 15112441475

## 产品详情

激光美容仪FDA注册属于什么类别

申请激光产品FDA需要提供以下资料：

- 1.产品说明书
- 2.激光测试报告
- 3.激光路径图
- 4.生产工厂品质品质流程
- 5.样品1-2件

提供以上资料后，寰威检测FDA注册工程师对产品进行评估及资料的审核，然后由寰威提交到美国FDA机构进行注册申请准入号。凭借雄厚的实验室能力和权威的认证信誉，现已开通FDA网上注册项目，省去邮寄方式所带来的不变，为您节约大量等待的时间。而目前能开通网上注测的机构寥寥无几。寰威将是您优质的选择，能顺利帮助企业清关及时通关并在美合法销售。

FDA

如果没有激光测试报告也可以找寰威FDA认证机构。

认证步骤：

- 1.咨询---申请人提供产品资料图片或通过描述说明所需要申请FDA的产品及材料.

2. 报价---根据申请人提供的资料，技术工程师将作出评估，确定须测试的项目，并向申请方报价

3. 申请方确认报价后填写测试申请表和测试样品

4. 样品测试——测试将依照所适用的FDA标准进行

5. 测试完成后提供FDA认证报告

年度报告应于每年九月一日于美国FDA重新审核，如未定期更新，产品通关时将被海关扣留。如果业者因疏忽未及时邮寄该报告而造成产品被扣留，美海关可接受业者补寄相关资料后予以通关。