

硅胶FDA认证

产品名称	硅胶FDA认证
公司名称	国瑞中安集团-全球法规注册
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	深圳市光明区凤凰街道塘家社区光明高新产业园凯科技工业园(一期)2#厂房一层B座103
联系电话	13316413068 13316413068

产品详情

很多人不清楚FDA认证是怎么回事，其实是没有FDA认证这个叫法的，FDA只是制定规范和执行监督的机构，可以批准药品上市等，但就是没有FDA认证。国内说的FDA认证，实际上是FDA注册，即提供产品和公司信息到FDA网上进行注册一下。第二种是FDA测试，就是第三方机构根据FDA标准做测试。

FDA标准指的是什么，我国食品医药行业也执行FDA标准吗，FDA是什么缩写是指什么意思？FDA标准指的是什么？

FDA硅胶是根据硅胶的等级级别来命名的一种医用硅胶，FDA是食品和药物管理局的简称，通过FDA认证的食品、药品、化妆品和医疗器械等产品，被全球公认为是对人体有效且能够确保安全的产品，是产品品质与效果的全球最高标准证明。随着食品业及医疗业的迅速发展，FDA硅胶越来越被广泛使用，常见的有奶瓶硅胶吸管、医用硅胶、铂金硅胶等。又称：FDA硅胶，FDA胶，FDA矽胶，FDA硅橡胶，FDA矽利康。

FDA：美国食品药品安全法规。

1. FDA介绍：

美国食品和药品管理局(FDA)负责监管食品接触材料，此类材料必须经过检测，确保达到食品接触安全标准。美国联邦法规(CFR)第21章对此类材料作出具体规定，并将此类材料视为间接食品添加剂。

2. 美国食品和药品管理局(FDA)列出三类食品添加剂：

1) 直接食品添加剂：直接加入食品中的成分；

2) 二级直接食品添加剂：在食品处理过程中加入食品的成分，例如，用离子树脂、溶解萃取处理食品；

3) 间接食品添加剂：可能作为包装或加工设备组成部分与食品接触的物质，但并非直接加入食品之中；

*备注：仅间接食品添加剂与食品接触材料相关。

3.与食品接触材料FDA 测试项目：

美国联邦法规(CFR)作出要求的食品接触材料：21 CFR 第 174-190 节。重要章节包括：

21 CFR 第 175 节 间接食品添加剂：涂层的添加剂和成分

21 CFR 第 176 节 间接食品添加剂：纸张和纸板成分

21 CFR 第 177 节 间接食品添加剂：聚合物(塑料)

我国食品医药行业也执行FDA标准吗?

有些品牌的进口仪器的资料介绍它选用的元件严格符合FDA和HACCP标准，而其它品牌的则无此说明(可能不完全符合这两个标准)。我想知道这对这些仪器在我国食品医药行业使用是否有影响?

我国的医药行业有自己的标准，只不过是美国的FDA的要求相对要严格，能通过FDA标准的说明质量相对好一些。

进口的仪器也是需要通过我国食品药品监督管理局的严格审核的。

FDA是什么缩写，是指什么意思?

FDA是食品和药物管理局(Food and Drug Administration)的简称，在中国，因为其标准比较高，因此多以美国FDA为最高准则。FDA作为一家科学管理机构，FDA的职责是确保美国本国生产或进口的食品、化妆品、药物、生物制剂、医疗设备和放射产品的安全。它是最早以保护消费者为主要职能的联邦机构之一。该机构与每一位美国公民的生活都息息相关。

在国际上，FDA被公认为是世界上最大的食品与药物管理机构之一。其它许多国家都通过寻求和接收FDA的帮助来促进并监控其本国产品的安全。

食品级材料FDA认证办理流程如下：

- 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。