

# LED灯具美国强制要求FDA注册怎么办理

产品名称	LED灯具美国强制要求FDA注册怎么办理
公司名称	全球法规注册CRO-国瑞IVDEAR
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	光明区邦凯科技园
联系电话	13929216670 13929216670

## 产品详情

美国食品和药物管理局(Food and Drug Administration)简称FDA，FDA 是美国在健康与人类服务部 (DHHS) 和公共卫生部 (PHS) 中设立的执行机构之一。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  
以保护消费者为主要职能的联邦机构之一。

### 一、FDA认证流程

- 1.提交申请表，样品及相关资料；
- 2.测试，出具报告；(EN62471+FCC认证)
- 3.递交至 FDA审核；
- 4.审核通过发号，发证。

### 2、FDA认证资料准备

- (1) 产品的名称：提供产品的全称；
- (2) 产品型号：详列所有需要进行实验的产品型号、品种或分类号等；
- (3) 产品预定的用途：例如:家庭、办公室、工厂、煤矿、船舶等；
- (4) 零件表：详列组成产品的零部件及型号(分类号)、额定值、制造厂家的名称，对于绝缘材料，请提供原材料名称。

- (5) 电性能：对于电子电器类产品，提供电原理图(线路图)、电性能表；
- (6) 结构图：对于大多数产品，需提供产品的结构图或爆炸图、配料表等；
- (7) 产品的照片、使用说明、安全等项或安装说明等。

## 二、FDA注册流程：

- (1) 客户提供产品资料；
- (2) 业务人员与工程师对产品资料进行；
- (3) 业务给出注册费用和注册周期；
- (4) 客户提供公司资料，产品资料；
- (5) 完成注册。

## 三、食品FDA注册办理流程如下：

- (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；
- (2) 报价---向申请方报价；
- (3) 申请方确认报价后填写测试申请表；
- (4) 工程师根据客户提供的信息在FDA系统上进行注册；
- (5) 收到FDA确认函+证书（代理方）。