

紫外线杀菌灯激光FDA注册备案登记

产品名称	紫外线杀菌灯激光FDA注册备案登记
公司名称	深圳市中检联标技术服务有限公司
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	深圳市龙华民治街道新牛社区民治大道牛栏前大厦A1506
联系电话	4008080621 15307552806

产品详情

紫外线杀菌灯激光FDA注册备案登记二、常见的激光产品

- 1.音频, 视频和计算机设备的组件, 如CD, DVD, 蓝光, HD(高清晰度)或其他光盘播放器和录像机;
 - 2.许多条形码阅读器; 3.印机, 复印机, 传真机; 4.激光指针和笔一般用于演示, 丈量 and 定位;
 - 5.用于电话, 视频和计算机网络的光纤体系; 6.适用于资料加工操作, 如切开, 焊接, 雕琢或标记体系。 7 .激光打标、激光焊接、激光切割、光纤通信、激光测距、激光雷达、激光武器、激光唱片、激光矫视、激光美容、激光扫描、激光灭蚊器、LIF无损检测技术等等
- 三、激光类产品为什么要做FDA认证? 通常所说的FDA认证其实严格意义上讲不属于一种认证, 它是美国FDA机构对其所管辖的产品进行的一个市场准入管制, 获得其颁发的FDA准入号(Accession Number)才可顺利清关, 并在美国市场进行销售。
- 四、激光FDA认证危险等级 FDA认可激光的四种主要危险类别(I至IV), 包括三个亚类(IIa, IIIa和IIIb), 等级越高, 激光越强大, 如果使用不当, 造成严重伤害的可能性就越大, II-IV类标签必须包括一个警告符号, 表明产品的等级和输出功率, 对于在国际电工委员会分类系统下标注的产品, 包括大致相当的IEC等级。
- 1、第I类激光产品输出功率1毫瓦。不会灼伤皮肤, 不会引起火灾。由于眼睛反射可以防止一些眼部损害, 所以这类激光器不被视为危险的光学设备。
 - 2、第IIa类激光产品输出功率1毫瓦到5毫瓦; 不会灼伤皮肤。在某种条件下, 这类激光可以对眼睛造成致盲以及其他损伤。
 - 3、第IIb类激光产品输出功率5毫瓦到500毫瓦; 在功率比较高时, 这类激光产品能够烧焦皮肤。这类激光产品明确定义为对眼睛有危害, 尤其是在功率比较高时, 将造成眼睛损伤。
 - 4、第IV类激光产品输出功率大于500毫瓦; 这类激光产品一定能够造成眼睛损伤, 就像灼烧皮肤和点燃衣物一样, 激光能够引燃其他材料。

紫外线杀菌灯激光FDA注册备案登记激光也是医疗设备中的一个检测物, 这些东西会关乎人的生命, 所以它的安全标准会相当的高。通常所说的FDA认证其实严格意义上讲不属于一种认证, 它是美国FDA机构对其所管辖的产品进行的一个市场准入管制, 获得其颁发的FDA准入号(Accession Number)才可顺利清关, 并在美国市场进行销售。现阶段环测威检测可以开展对灯具、微波产品、X射线、激光类产品进行FDA注册办理服务。设备安全和放射线保护健康中心(CDRH)在确保新上市的医疗器械的安全和有效, 这些产品都是同人的生命息息相关的, 因而该中心同时还监管全国范围内的售后服务等。对于一些象微波炉、电视机、移动电话等能产生放射线的产品, 该中心也确定了一些相应的安全标准FDA规范(释放辐射电子产品之法源为联邦食物、药品与化妆品法)第五篇第531-542条(FEDERAL FOODDRUG AND COSMETIC ACT, 简称为FD&C)。所谓的释放辐射之电子产品, 包括电视天线与屏幕、微波炉、诊断用

X光设备及使用X光或激光相关产品(如光驱及激光指示器(laser pointer))等。紫外线杀菌灯激光FDA注册备案登记

年度报告，每年9月1日。报告应涵盖从去年7月1日至今年6月30日的美国生产。年度报告的报告表格或指南可以在电子提交软件中找到。对于每个产品领域，当年度9月1日之前提交的年度报告仍然有效时，制造商准备到本年9月1日之前的报告，每年6月30日至9月1日有两个月的“宽限期”。例如，截至2008年9月1日提交的2007年7月1日至2008年6月30日的年度报告至2008年9月1日仍然有效