

投影仪FDA激光注册怎样办理

产品名称	投影仪FDA激光注册怎样办理
公司名称	国瑞中安集团-实验室
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2号楼1层
联系电话	15815880040 15815880040

产品详情

投影仪出口美国需要办理激光FDA注册，没有FDA就意味着没有通过美国FDA部门的批准,就不能通过美国海关,那么你的货只能停留在码头或退货。包括激光笔，激光演示，激光显示，含有激光单元的产品(CD播放机，DVD，CD-ROM，激光打印机等)安全防护和救护产品。所有产品都需要有制造商的识别标签[21 CFR 1010.3], 其中包括制造商的名称, 地址, 产地和生产日期。

辐射安全产品报告必须在激光产品首次在美国出售之前提交给FDA。FDA认证将给制造商发送激光产品的Accession number，中文翻译为登录号，托运人或美国进口商必须向美国海关边境保护处提供这个登录号，激光产品才能进入美国市场。FDA认为凡是把产品送交给潜在买主或在展销会上展览产品均被列入在美出售的范畴。

投影仪FDA注册对激光产品的要求：

一、自我符合宣示表。

二、产品登记。

三、测试标准。

四、产品报告(Product Reports)。

五、年度报告(Annual Reports);年度报告应于每年九月一日邮寄至FDA，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。

六、测试纪录。

七、相关纪录。

八、警示标志规定。

投影仪FDA注册需要提供的资料如下：

1. 申请表格，
2. 英文说明书，
3. 电路图，
4. PCB布局图，
5. 元件清单，
6. CD 机芯规格书或是JAQ报告, 包括激光波长范围，
7. 激光通路图，
8. 标签电子档，
9. 品保方面的检测流程图; 生产, 安装流程图, 从来料到入仓的整个过程，
10. 整机测试, 如耐久性测试, 振动测试, 高温高湿测试等，
11. 一个完整样品。