

激光镭射机FDA注册美国亚马逊

产品名称	激光镭射机FDA注册美国亚马逊
公司名称	深圳市环测威检测技术有限公司
价格	1500.00/份
规格参数	出口国家:美国认证 周期:5-7个工作日 机构:环测威检测
公司地址	广东省深圳市宝安区沙井新桥街道新桥社区新和大道26号A栋1~2楼
联系电话	4008-707-283 15811815782

产品详情

激光镭射机FDA注册美国，什么是要求的FDA21CFR1040.10和 FDA 21CFR 1040.11，FDA是美国食品药品监督管理局简称（Food and Drug

Administration）食物，FDA由美国国会即联邦授权，是专门从事食品与药品管理的机关，也是一个由医生、律师、微生物学家、化学家和统计学家等专业人士组成的致力于保护、促进和提高国民健康的卫生管制的监控机构。

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 FOOD DRUG 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。

激光镭射机FDA注册美国，辐射源网络安全产品汇报在激光产品在美国出-售之前条件交到FDA。FDA将给生产商推送激光产品的Accession number，翻译中文为登录名，承运人或美国采购商向美国海关边境线维护处出示这一登录名，激光产品才可以进到美国销售市场。FDA觉得但凡把商品送交给潜在性买家或在展览会上展览会商品均被纳入在美出-售的范围。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。

激光产品FDA认证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，

FDA CFR 1040.10测试报告跟IEC60825-1测试报告有什么区别？FDA CFR 1040.10是美国关于激光产品的测试标准的报告,IEC60825-1是电工组织关于激光产品的测试标准的报告，出口美国市场或者在美国站销售的激光产品主要做FDA报告或认证，出口欧洲或者在欧洲站销售的激光产品主要做IEC的报告。

Class , Class A , Class B , Class 级别的产品有一定的危害性，请在指导和监护下使用，孩童得更加注意，请在家长或其它有监护能力的监护下使用。

需要做美国FDA认证欢迎来电咨询环测威工作人员，了解更多关于FDA注册办理详情！