

气体激光器FDA认证激光等级测试

产品名称	气体激光器FDA认证激光等级测试
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

气体激光器FDA认证激光等级测试，办理美国FDA认证需要多少钱？关于做一个FDA认证要多少钱，由于FDA认证计算费用方式不同，针对的产品不同，要求不同，收费标准也不同。比如器械：I类器械、II类III类器械，不同分类的器械，美国食品药品监督管理局FDA注册每年发布的收费标准都不相同。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。

气体激光器FDA认证激光等级测试，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。FDA报告要求适用于企业可能希望通过在线供应商销售的大多数激光产品。即使是像激光灯和激光猫玩具一样看似无害的产品也需要报告。未报告可能不仅禁止通过和类似平台销售您的产品，还可能导致您在美国边境的货物被扣留。

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，

激光(LASER)产品做FDA认证与激光(LASER)产品类别有很大的关系，激光产品做FDA认证首先要能清楚的辨别自己激光产品的类别，激光产品做FDA认证产品可以分为一类激光产品，二类激光产品，三类激光产品。激光器FDA注册FDA的职责是确保美国本国生产或进口的食品、化妆品、生物制剂、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。

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！