激光电焊机FDA检测提供美国代理人服务

产品名称	激光电焊机FDA检测提供美国代理人服务
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	
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

激光电焊机FDA检测提供美国代理人服务,激光FDA注册完成成功后,会收到FDA发送您邮箱的回函,这个是由FDA监管局发送给您的,证明您的FDA注册号是真实有效,但是查询的话激光辐射类(激光、电离电磁、微波、x射线、汞蒸气灯等)则根本无法在FDA网站查询,只能发电邮、信件、或致电FDA求证。或者问当时对接检测机构的业务员,要他们提供FDA系统化的截图给到您,足以证明了。深圳市环测威检测技术有限公司(Shenzhen CTB testing technology Co., LTD,英文简称"CTB")是一家主要从事电子及电器产品安全(LVD)、电磁兼容(EMC)、重金属和有害物质分析测试和认证(RoHS、REACH、卤素和偶氮)以及无线电通讯认证测试机构。一部分设备的FDA激光测试标准:21CFR1040.11独特激光产品;21CFR1040.20太阳灯和太阳灯产品;21CFR1040.30高韧性液态水银蒸气放电灯;21CFR1050.10超声波机器设备;21CFR1020.10电视接收器;21CFR1020.20冷阴极射线气体放电管;21CFR1020.30X射线检查仪以及核心构件;激光电焊机FDA检测提供美国代理人服务

FDA作为美国辐射放射产品的管制机构,其对激光辐射产品的要求及遵循21CFR1040.10 FDA激光产品分类:(1)第I类激光产品没有生物性危害。任何可能观看的光束都是被的,且在激光暴露时激光系统是互锁的。(2)第II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。(3)第IIIa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。(4)第IIIb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。(5)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。环测威检测公司有专门项目团队为您一对一指导。

激光电焊机FDA检测提供美国代理人服务,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。 激光FDA认证的

危险等级。FDA(I-IV)认可激光(IIa,IIIa,IIIa和IIIb)四大危险类别,其级别越高,激光束越强,如果使用不当,可能产生更大的伤害,并且II-IV类标签必须包含警告标志,说明产品的等级及输出功率,在IEC分类系统中标明的产品,包括IEC等级的大致相当。

当中激光类产品的FDA认证品种包括: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。 欢迎来电咨询CTB环测威检测机构工作人员,了解更多关于激光FDA注册办理详情!