

激光控制仪FDA注册要求检测哪些内容

产品名称	激光控制仪FDA注册要求检测哪些内容
公司名称	深圳市皓测检测技术有限公司
价格	1000.00/份
规格参数	检测服务:FDA注册 检测内容:FDA检测 检测认证:FDA认证
公司地址	深圳市宝安区福海街道新田社区新田大道4号1302 (注册地址)
联系电话	13631744737 13631744737

产品详情

激光控制仪FDA注册要求检测哪些内容，激光信息：激光发生器类型，介质，激光光路图，激光参数，激光设备资格证书/测试记录（如果从其他制造商处购买，需要提供制造商的信息，激光设备参数/数据表或说明，以及激光设备是否具有FDA认证/FDA编号（如果有）。常见需要做激光FDA认证的产品：

- 1.音频、和计算机设备的组件，如CD、DVD、蓝光、高清(高清)或其他光盘播放器和录音机
- 2.许多条形码阅读器 3.打印机，复印机，传真机 4.用于演示、测量和的激光指针和笔
- 5.用于电话、和计算机网络的光纤系统。 6.适用于材料加工操作，如切割、焊接、雕刻或标记系统。
- 7.在实验室中用于研究、测量和光源的应用。 8.专门设计用于程序的激光。
- 9.专门为激光表演、、等设计和推广的激光器. 21CFR

1040.10的全称为《联邦法规》第21章，第1040.10条款激光产品要求。其本质类似于IEC 60825-1和GB 7247.1，是激光产品安全等级的测试和判定方法，以及激光产品防护要求和标签说明要求的标准。但在美国其以法规的形式作为要求，做分级上来说比标准的等级要更高。激光产品FDA注册所需资料：1.FDA注册申请表格，申请表：包括公司信息，产品信息等。2.产品文件/技术规范产品文件/技术数据：主要包括详细说明/销售手册，安装手册，维护手册等的准备，产品装配图，产品技术信息，激光防护措施及其工作原理说明。3.标签：带有警告标志，产品标签，合格证明标签的英文标签（例如符合21 CFR 1040.10；1040.11）和出口标签等。激光控制仪FDA注册要求检测哪些内容，FDA注册执行先分配注册号，后随即抽查的监督措施。也即提交资料也能获得注册号，但一旦被查收，注册号即有被取消的风险，企业也将面临黑名单风险。中为检验技术以严谨真实的原则，以符合性检测为前提，为企业提供合规的激光产品FDA注册。深圳皓测检测可以帮助企业解决FDA注册难题，我司还可帮您一站式办理CE认证、FCC认证、ISO体系认证、RoHS认证、质检报告、SRRC认证、CTA入网许可证、PSE认证等等、还可以出具中东非洲国家COC清关证书，如：沙特SASO (Saber)、肯尼亚COC (PVOC)、尼日利亚SONCAP、坦桑尼亚COC，乌干达COC等各国清关证书！