

紫外线杀菌灯FDA激光认证申请步骤详解&需要提供的资料

产品名称	紫外线杀菌灯FDA激光认证申请步骤详解&需要提供的资料
公司名称	深圳市中检联标技术服务有限公司
价格	.00/件
规格参数	
公司地址	深圳市龙华区民治街道新牛社区民治大道牛栏前大厦A1506
联系电话	18123703275 18123703275

产品详情

紫外线杀菌灯FDA激光认证申请步骤详解&需要提供的资料

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、药物、生物制剂、医疗设备和放射产品的安全。它是早以保护消费者为主要职能的联邦机构之一

之前LED照明产品属于FDA监控的电子产品，但目前不需要任何FDA认证，且没有任何针对LED照明产品的测试标准要求。对于进入美国市场的LED照明产品，FDA仅监控要求在《美国进口电子产品声明表Form 2877》(Declaration for Imported Electronic Products)上按选项填写并宣称：“LED FDA注册。

”即可。之后LED灯被纳入FDA监管范围。这意味着LED灯清关时除了需要海关通过外，还将需要FDA放行做LED FDA注册。这一改变只涉及LED灯本身，不涉及使用LED灯的商品（比如不带有LED灯本身的灯具）。对货代来说，意味着如下几点：接收客户货物时，搞清楚生产厂家，不要接收不正规产品。在提供清关材料时，一同提供LED FDA注册的生产厂家信息，包括厂家名称，地址和联系，以免带来清关延误。如果有只是使用LED灯但是不带有LED FDA注册的产品，请在清关材料中明确标注清楚。这一规定刚开始实施，在未来一段时间内应该不会检查得太严。对此，物流从业人员表示一位做跨境物流的人士称，这个消息有了解到，这和之前made in china的差不多，改品名出口。LED FDA注册，主要查的比较严的是空派，快递基本很少需要的。1968年美国政府发布了Radiation Control for Health and Safety Act《控制辐射、确保健康安全法》。该法律在于保护公众不受不必要的电子产品辐射伤害。

紫外线杀菌灯FDA激光认证申请步骤详解&需要提供的资料

激光产品FDA注册需提供以下材料1.申请表2.英文手册3.电路图4.PCB布局5.个零件清单6.规格或JAQ报告，包括激光波长范围7.激光路径图8.标记电子文件