

# 美国激光产品FDA认证的法规和定义是什么？

产品名称	美国激光产品FDA认证的法规和定义是什么？
公司名称	国瑞中安集团-实验室
价格	.00/件
规格参数	
公司地址	深圳市光明区凤凰街道塘家社区光明高新产业园2号楼1层
联系电话	15815880040 15815880040

## 产品详情

### 美国激光产品FDA认证的法规和定义

目前，美国的激光法规是世界上最严格的法规。本节重点介绍美国法律。相同的一般原则也适用于欧洲/IEC认证。

问：美国的激光产品有哪些法律或法规？

答：美国联邦激光产品性能标准（FLPPS）要求所有激光器，激光系统和激光产品及制造商遵守特定的激光法规。这些可以在美国联邦登记号码（CFR 21subchapter]，Part I section 1002-1040.11）中找到。

问：谁管理激光法规？

答：激光产品要求由美国食品和药物管理局（FDA）的一个部门检查和执行，该部门称为“设备和放射健康中心”（CDRH）的“合规办公室”。

问：什么是“认证”？

答：认证是每个激光产品上都有一个声明，表明该产品符合激光产品的法律要求。

问：谁认证我们的激光产品？

答：你做的是制造商或进口商。您必须证明每个产品在“自我认证”过程中符合要求。认证始终必须基于产品测试。

办理FDA认证注册，美代等服务，欢迎详询陈经理。