

激光灯FDA认证申请步骤及周期

产品名称	激光灯FDA认证申请步骤及周期
公司名称	深圳市莱茵检测技术有限公司
价格	2000.00/份
规格参数	检测项目:FDA注册 检测服务:FDA认证 检测内容:FDA检测
公司地址	深圳市宝安区福海街道新田社区新田大道4号204
联系电话	18565647237 18565647237

产品详情

激光灯FDA认证申请步骤及周期，第IIIb类激光产品的输出功率在 5-500 mW 之间，会灼伤皮肤，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。第IV类激光产品的输出功率大于500 mW，在直射或反射光束下可能对用户立即造成严重的永久性皮肤危害和眼睛危害。需要提供商品文档/技术规格书：商品文档/技术文档：主要包含详细描述/销售手册，安装手册，维护手册等提前准备；商品组装图；与产品技术信息，是否存在激光防护对策以及原理表明。美国站上销售食品、医疗器械、化妆品等产品。商家除了考虑产品包装、运输、价格和营销，另外必须获得美国食品药品监督管理局（FDA）的批准。通过FDA注册的产品进入美国市场销售，避免“下架”风险。激光灯FDA认证申请步骤及周期，根据《美国法典》第18编第1001条，任何人故意作出申报，可被处以不超过10000美元的罚款或不超过5年的监禁，或两者并罚。任何人进口不符合要求的电子产品也可能会受到1000美元-300000美元的罚款。为什么激光产品要想获得FDA验证？严格上来说，一般称之为FDA验证事实上并不是验证。这是美国FDA机构对其管辖范围之内商品实施的市场准入制度操纵，并已赢得了FDA准入条件序号（AccessionNumber）。唯有如此，它才会被取得成功消除并且在美国市场中售卖。

以上就是关于FDA注册办理的相关介绍，深圳市莱茵检测技术有限公司（Shenzhen LNT Technology Co., Ltd.，简称“LNT”）是一家集检测、认证、验货、审厂辅导等技术服务于一体的第三方检测认证机构，为客户提供优质的一站式服务。欢迎前来咨询了解相关产品FDA注册办理相关事宜！

[激光测距仪FDA认证第三方检测机构](#)