

光模块FDA认证深圳检测机构

产品名称	光模块FDA认证深圳检测机构
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

光模块FDA认证深圳检测机构，FDA注册后，是没有证书的，FDA官方是不会出任何证书；如果有证书，均是第三方服务机构自己出的，与FDA无关；FDA注册，以制造商公司为主体的进行注册。FDA要求在大多数激光产品上贴上标签，对激光辐射和其他危害发出警告，并出具一份声明，证明激光符合FDA的安全法规。标签还必须说明产品的功率输出和危害类别。消费激光产品一般分为I类、II类和IIIa类，而用于专业用途的激光则可分为III b类和IV类。

美国FDA认证意味着什么？1、美国海关对没有FDA注册的产品有“自动扣留”的权利！产品在抵运美国口岸时，都会进行逐批的抽查，抽查样品合格，该批产品才可放行，企业有必要完结FDA注册或检测；2、一些小的国家认可的，因小国家没有自己法规要求，都会依托大国的法规去规范出口商；3、在同行业的产品中，提高产品竞争力。光模块FDA认证深圳检测机构，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；以激光器产品类别为例子，电脑光驱是关键出口商品，必须合乎FDA政策法规，而且包括电脑光驱的商品也包含于标准中。就电脑光驱来讲，FDA依据辐射强度把它分成四类。顾客所使用的电脑光驱中涉及到的激光发生器一般归属于类（1类），危险因素比较小。

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质检报告办理相关事宜！

[激光器FDA注册一般周期多久](#)