

室内外空气净化器CARB认证申请流程及注意事项？

产品名称	室内外空气净化器CARB认证申请流程及注意事项？
公司名称	深圳市贝华检测技术有限公司
价格	.00/件
规格参数	检测周期:5--7天 送样地址:深圳宝安 检测认证费用:电话咨询，根据产品评估
公司地址	深圳市宝安区新安街道布心社区74区布心二村商住楼6栋三单元503
联系电话	18824158163 18824158163

产品详情

产品详细介绍

为了保证公共卫生服务，CARB已通过一项要求，限定室内空气净化器释放出来的活性氧消耗量。按规定，“室内空气净化器”是一种能源消耗商品，用于减少密闭空间中气体污染浓度，包含但是不限于过敏源、微生物菌种(如病菌、细菌、病毒感染及其它微生物菌种)、浮尘、颗粒物、烟尘、雾水、汽体或蒸汽及其有异味的物质这些。这种产品包含但不限于，净化处理一个人周围的空气(本人佩戴或携带机器设备)，在所有的的大小的小屋子应用，适用这座房子或房屋建筑，或车子内部一切规格的便携设备，可以放置在墙面、吊顶天花板、圆柱体或其他内部结构表层的单独设备。带空气过滤器以及具有空气过滤功能性的构件，但是不具备空气过滤功能性的产品也被称作室内空气治理设备。

谁必须遵循此项法案？该法适用美国加州生产制造、市场销售、供货、供应室内空气治理机器设备(包含医疗健康和非医疗器械)，也将之引进佛罗里达州销售市场，用以定居、企业、学校等使用空间的个人和公司。主要包括在互联网页上推广的英文空气过滤器。

法规该制度规定，在佛罗里达州发售或售卖的空气净化系统，包含根据互联网售卖的空气净化系统，按照本制度规定，到2010年10月18日，必须要先通过检测和验证。想要在佛罗里达州生产制造、市场销售、供给的一切个人和公司，供货一切室内空气净化器也将其引进佛罗里达州销售市场，便于用以或打算在使用空间中应用，必须保证该装置根据佛罗里达州气体资源委员会(CARB)的认证，所造成的大气层消耗量不得超过百万分之一0.050(ppm)。到2011年10月18日才行，全部外包装上面务必须标着国家法律规定证实产品已经根据验证。从2012年10月1日起，标识务必须印到产品外包装，不能应用浓稠标识。

有无一切空气净化器不适合或免遭本规定的监管？对呀专门为特殊行业主要用途生产制造、营销和所使

用的空气净化器，及其彻底“和管道一体化”的空气净化器不会受到本政策法规限制。但是，用以工业生产场所空气净化器只能依靠工业生产供货方式或企业出售，并注明“仅作工业生产主要用途”。可能性的危害性：释放出来大气层。

什么人必须认证？全部打算在美国加州生产或售卖的室内空气治理机器的生产商都应向CARB认证。当申请表其中包含全部生产商和测试实验室的信息和签字时，产业协会或**认证可意味着生产商提交申请。

空气油烟净化器CARB认证程序。1.向CARB索要申请办理序号。对每一个必须进行检测和认证型号规格务必递交申请。在同一实体模型里的其他实体模型，如果她们无须被检测，就可以不用独立申请号码。2、机器的电气设备安全性试验，若为电子器件空气净化装置，应使用NRTL的活性氧排出实验。在和执行活性氧检验不同国家认同检测室(NRTL)的许多NRTL开展用电安全测试时，之前开展电气安全检测机构务必填好填补报表。3、提交已签订的申请表和有关文件。包括额外报表(有的话)，有的话，电力安全生产汇报，线上活性氧汇报，实验实验室目录清单，操作手册，品牌授权。

必须做哪些检查？1.全部电子器件空气净化器(即静电感应除尘器[ESP]、等离子发生器、光催化氧化装置及全部不符以下界定的空气净化机)需要通过UL867要求进行活性氧实验及用电安全实验。2.“机械过滤”空气净化器在没有任何电子信息技术的支持下，只能依靠物理学阻碍过滤，将室内空气强制性根据一种过滤材料。制做过滤材料所使用的原材料包含：活性碳、纸、泡绵、结合物、瓷器或化学纤维等。全部国家认可实验实验室(NRTL)都需要通过电气安全检测。注：带紫外线灯的机械过滤机器设备务必符合规定507的用电安全规定，并通过了规范867-40里的活性氧排出检测。3.双向作用空气净化机(除适用范围外还包含电子器件空气过滤部件)必须按ANSI/UL规范并对适用范围开展用电安全检测，必要时，也应依据规范867第37(40)款对活性氧进行检测。

每一种实体模型都要被检测吗？并没有。本规范要求归属于同一形式的室内空气净化器，只需对其中一种型号规格进行评价。型群就是指拥有相同设计、运作作用、功率及功能特点，然后由同一家厂家生产室内空气净化器。同一种不同的机器设备很有可能有着不同的商标名字。仅有在装饰解决层面(如色调、遥控器遥控、电源开关形式或其它与活性氧排出不相干的点缀特点)上不一样的机器才可以归入同一种类。开关电源级别或开关电源、机壳不一样、过滤装置型不一样或者有其他明显差别的设备一般并不属于同一个型号规格群。

标识规定该制度规定，“标识”是指包装设计上包括必需的认证说明的地区，表明清楚可读性，与不相干文本分离出来。在包装袋子上印着文本。1.本规定第94806条的规定，非医疗器械的标签尺寸应不小于1英尺x2英寸。清晰、可读性和因其英文大写字母不得少于3mm(mm)的粗字体表明" Thisaircleanercomplieswiththefederalozoneemissionslimit.ARBcertified"(此空气净化器满足联邦政府活性氧排出限制规定，通过ARB验证)。标签要放在显著的区域，例如外包装顶部或是侧边，但不能放到外包装底端。2.适用含有空气净化器等多功能机器的移动式空调，**鉴别词应当是："Theaircleanerincludedinthisunitcomplieswiththefederalozoneemissionslimit.ARBcertified"3.在医疗器械领域，标识要符合联邦法律，包含联邦法规第21条，第801.415条规定，该标识也要标明"ARBcertified."

对安全验证及标示有要求吗？对呀检验实验室依据ANSI/UL规范867和507号标准，对每一台符合要求的空气净化器都必须开展标志标识。规定诊疗与非医用室内空气治理设备对这些数据自动识别。

何时我的产品要被验证为认证呢？CARB将于接到验证审核后30日内传出书面形式通知，证明你的验证申请办理已经被接纳。有时候，CARB可以从30日内与此同时进行申报审理审查和准许；在这种情况下，生产商仅能收到信件，通告申报材料是否齐全，所以该设备已经获得验证。

