

美国一类医疗器械FDA认证注册办理流程周期

产品名称	美国一类医疗器械FDA认证注册办理流程周期
公司名称	深圳万检通检验机构
价格	.00/件
规格参数	
公司地址	深圳市宝安区航城街道三围社区航空路36号华盛泰D栋3F
联系电话	13543507220 13543507220

产品详情

FDA (U.S. FOOD & DRUG ADMINISTRATION) 是美国的机构，主要负责以下内容：

- 1.通过确保食品（来自家畜，家禽和一些受美国农业部监管的蛋制品除外）的食品安全，卫生，卫生且贴有标签，保护公众健康;
- 2.确保用于人类的人用和兽用药物，疫苗和其他生物制品和医疗器械安全有效
- 3.保护公众免受电子产品辐射
- 4.确保化妆品和膳食补充剂是安全和适当的标签
- 5.调节烟草制品
- 6.通过帮助加速产品创新来推动公众健康

FDA的职责范围包括50个美国，哥伦比亚特区，波多黎各，关岛，维尔京群岛，美属萨摩亚以及其他美国领土和财产

FDA监管范围有哪些？

FDA监管机构的范围非常广泛。FDA的职责与其他几个机构的职责密切相关。对消费者来说，经常令人沮丧和困惑的是确定适当的监管机构来联系。以下是符合FDA监管范围的传统认可产品类别清单；但是，这不是一个详尽的清单。

目前FDA业务在中国的应用范围：

- 1) .在FDA机构受管辖范围内的产品，上架美国亚马逊须办理FDA注册，例如：食品、化妆品产品、医疗产品等；

2) .在FDA机构受管辖范围内的产品，出口到美国本地，须办理FDA注册，获取FDA注册号，否则无法清关。

3).一旦获取FDA注册号，能够更快的获得其它国外的客户对你的了解，

FDA注册办理流程

1) 申请方填写FDA注册申请表；

2) 确认产品分类，及产品注册细节；

3) 双方确认合同，支付费用；

4) 开始注册，FDA审核通过；

5) 注册完成；