

激光器激光FDA年报辐射激光产品

产品名称	激光器激光FDA年报辐射激光产品
公司名称	深圳市皓测检测技术有限公司
价格	1500.00/份
规格参数	检测服务:FDA注册 检测范围:激光FDA年报 检测认证:FDA认证
公司地址	深圳市宝安区福海街道新田社区新田大道4号1302 (注册地址)
联系电话	13631744737 13631744737

产品详情

激光器激光FDA年报辐射激光产品，登录号是FDA数据库中报告的标识，有助于特定报告的查取。此外，FDA使用登录号来确认制造商至少已符合产品的自我声明符合认证和报告的要求。登录号表示FDA已收到报告信，不表示FDA已批准和认可了相关产品，也不表示报告内容的合规和完整新。

II类激光产品：指激光产品在操作过程中，任何时候人类接触的可见激光辐射水平超过了21 CFR Subchapter J Part 1040.10表II-A中包含辐射限制，但未超过 21 CFR Subchapter J Part 1040.10的表II中包含的激光辐射水平。II级激光辐射被认为是一种具有慢性观看危害激光。

激光辐射类产品出口美国需要完成FDA注册，做激光FDA注册要先做激光的测试报告，测试合格后在FDA网站上注册备案，测试+注册周期一般是2周左右，注册完成后每年需要提交年报更新来维持激光FDA注册的有效性。每一激光FDA注册企业的注册信息必须包含：(a) 企业的名称、地址、电话号码，以及总公司(如有)的名称、地址和电话号码；(b) 企业的所有者、经营者或代理商的地址和电话号码；(c) 企业使用的所有贸易名称；(d) 法案170.3部分确认的产品类别；(e) 证明提交信息真实准确、注册提交人已被注册企业授权的声明。此声明必须有注册该企业的提交人的姓名，还必须有注册提交人的电话号码、电子邮件地址(如具备)、传真(如具备)。(f) 国外企业的美国代理人的姓名、地址、电话号码，国外企业还需提供其美国代理人的紧急联系电话，国内企业也需提供紧急联系电话。激光器激光FDA年报辐射激光产品，需要注意FDA检测和认证是不一样的，FDA认证其实是说FDA注册，需要向FDA管理总局申报，等于你的产品要在管理局那里注册一个备案号码，通过审查，才可在当地市面流通。而FDA检测则是依据FDA联邦法规限量要求，依标准测试方法去检测限制物质的含量，看是否达标。深圳皓测检测机构可以帮助企业一站式办理FDA认证，如您有产品需要办理FDA认证，可以电话咨询我司工作人员了解费用与报价，深圳市皓测检测技术有限公司(Shenzhen HTT Testing Technology Co., LTD, 简称HTT)，在已有平台基础上，经过几年的努力，融合了检测、检验、认证、进出口清关等，成为一个以一站式服务的检验认证公司，是检测认证行业的佼佼者。

[激光电视激光FDA年报办理周期](#)