

德州做美国FDA注册认证公司

产品名称	德州做美国FDA注册认证公司
公司名称	深圳市华盛检测技术有限公司
价格	88.00/份
规格参数	
公司地址	深圳市宝安区桥头万利业科技园B栋10楼整层
联系电话	18575532668 18575532668

产品详情

美国FDA注册公司，化妆品FDA注册，FDA认证公司,FDA认证机构,FDA认证检测中心,FDA认证实验室,FDA检测公司 2023年10月开始化妆品FDA注册全部重新上线，欢迎广大朋友详情咨询。FDA注册分一类注册，二类注册，化妆品FDA注册，药品OTCFDA注册。请拨打电话咨询或者加微信（就是电话号码），祝您生意兴隆。

根据美国联邦法规21 CFR part 807章节的要求，涉及生产和分销用于在美国进行商业分销的器械的企业都必须每年向美国(FDA)进行注册。注册的过程称之为工厂注册(Establishment Registration)；同时，这些企业必须向FDA确认他们进行商业分销的器械，包括仅用于出口的器械，这个过程称之为器械列示(Medical Device Listing)。

自2002年2月11日起，所有的美国境外的企业必须在进行工厂注册时向FDA一个美国代理人(US AGENT)的联系方式。

美国授权代理人：【注意：根据美国FDA法规，只有美国FDA授权代理人机构需要位于美国境内。任何不在美国境内的机构或个人不能直接提供美国FDA授权代理人服务。请企业注意鉴别】。

目前FDA对进入美国的产品要求相当严格，主要包括FDA测试和FDA注册。食品接触材料（例如餐具、食品包装、炊具等）、化妆品需要做FDA相应标准的检测；食品类、器械、药品、化妆品需要做FDA注册，除化妆品为自愿注册，其他在FDA管辖范围内的产品均为强制性注册。

FDA注册企业必须提交以下信息：

- (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。

在进行FDA注册前，先来了解一下，按照风险等级的不同，FDA将器械分为Ⅰ类、Ⅱ类、Ⅲ类，这三个类别，Ⅰ类是低风险等级，Ⅱ类是中等风险等级，Ⅲ类是高风险等级。FDA将每一种器械都明确规定了它的产品分类以及管理要求，按照目前而言，有关器械产品的FDA目录中，一共有1700余种。不管是哪种器械，但凡想要进入美国市场，都是需要了解清楚申请上市产品的分类和管理的要求。

值得注意的是，FDA最终的器械产品的详细分类是根据专家委员会的建议来决定的，而这些分类的结果是会定期公布的，并且在法规代码库是每年都会进行适时更新的。企业要做的就是准备相关的申报资料，然后按照正常程序向FDA进行申报，并且获得批准。主要在产品目录中的，企业都是要注册以及产品列名的。由于申报过程比较繁琐，很多企业都是请专业机构代理。上海熠品质量技术服务有限公司作为一家有着专业投资背景的器械技术服务平台，熠品的实验室可以说是国内不多的专业的研发外包实验室之一，荣获了CNAS，CMA资质，以及美国A2LA，IAS等资质，生物实验室可执行FDA GLP体系。其能面向中、美、欧市场提供严谨科学的研发外包服务与检测报告。

下面，我们一起来了解一下FDA的注册流程吧！

FDA对Ⅰ类产品实行的是一般控制，绝大多数产品只需要进行注册、列名和实施GMP规范，产品就能进入美国市场销售，其中极少数产品连GMP也豁免，极少数保留产品则需向FDA递交510(K)申请PMN。

FDA对Ⅱ类产品是进行特殊控制的，企业首先要进行注册以及列名，然后要实施GMP和递交510(K)申请。FDA只对少数的Ⅱ类产品免去上市前的通告程序，其余的大部分产品都是要进行上市前通告(510K)的。生产企业是需要产品在上市前的九十天内向FDA提出申请的，只有通过了510K的查，产品才有资格上市销售。

FDA对Ⅲ类产品采取的是上市前许可，企业首先要进行注册以及列名，然后需要实施GMP并且向FDA递交PMA申请(部分Ⅲ类产品还是PMN)。此类产品大约占全部器械的8%，主要是心脏起搏器、人工晶体、人工血管等。FDA在收到PMA申请后45天内会通知生产企业是否对此申请立案审查，并在180天内对接受的申请做出是否批准的决定，但这并不包括生产企业重新补充资料的时间。只有当FDA做出批准申请的决定后，该产品才能上市销售。

不过，经过仔细分析后我们还会发现，以上两者还是不同的：对某信息的改变PLC是直接进行的，而GOT则是间接地通过通信方式进行的。因此我们事先并不一定十分清楚这两者的时序。因此单由时序原则难以确定最后的结果。PLC的扫描是在不断重复进行的。它在完成一定工作时，将会重复执行一段特定的程序(某些一次性指令除外)。但是GOT改变某一个信息，只是在操作者按下触摸键时，或是输入数据(数字或字符)时，因此多为一次性的操作。怎么分呢？按照插座的位置，将房间一分为二，两个断路器，各控制房间内的一半插座。比如厨房、客厅等用电量较大的房间，就要考虑这个问题了。如果总功率较小(小于1000W)，则需要将这个房间并入临近房间的回路内。比如控制主卧的断路器，同时控制主卧和阳台。一般卫生间、阳台等房间，要考虑总功率较小的问题。解释一下为什么要考虑回路内总

功率的问题：当回路总功率过大时，会导致电路中电流过大，引起断路器跳闸。为了不让断路器跳闸，我们就只有更换更大的断路器。

[宜春做美国FDA注册认证公司](#)