不锈钢缝合线510K豁免需要多少钱

| 产品名称 | 不锈钢缝合线510K豁免需要多少钱 |
|------|---|
| 公司名称 | 深圳市环测威检测技术有限公司 |
| 价格 | 1500.00/份 |
| 规格参数 | 检测服务:FDA注册 认证产品:510(K)豁免 检测机构:美国代理人 |
| 公司地址 | 广东省深圳市宝安区沙井新桥街道新桥社区新和 大道26号A栋1~2楼 |
| 联系电话 | 4008-707-283 15811815782 |

产品详情

不锈钢缝合线510K豁免需要多少钱,行政备案审查在上市前递交接收之后,FDA进行行政审查,评估递交是否是足够完整的,以接收实质性审查。审查互动(Interactive

Review)当递交的资料处于正在审查中时,FDA将和申请者保持联系以增加审查过程中的效率。 (Simplified 510(k) Format)。 电子体温计广泛应用于临床环境和家用环境中,测量的体温以维护人们的健康和及时帮助医生诊断。而想在美国市场销售的电子体温计,必须向FDA提交上市前通知(510k)。

下面情况下无需510(k):如果器械厂家向另一个企业卖没有完工的器械,要求进一步加工,其中包括用于其它企业组装器械的零件的情况下,不需要递交510(k)。然而,如果生产的零件是要直接卖给终端用户作为替代零件,就需要510(k)。如果生产的器械不上市或不进行商业分发,就不需要510(k)评估或检验器械。这包括临床评估。如果生产的器械用于进行临床试验,则可能受到研究用器械救免(IDE)法规的管理。FDA510(k)即上市前通告,在美国上市器械,若其产品是不需要上市前批准申请(PMA)的I、II和III类设备,则其必须向FDA递交510(k),除非该设备依据联邦食品、药品和化妆品法案(FD&C法案)豁免510(k)要求。

深圳环测威检测机构是一家拥有CMA/CNAS授权资质的第三方检测机构,如您有需要做办理FDA注册认证服务,欢迎来电咨询环测威工作人员,了解更多关于FDA认证办理详情!

体外诊断试剂FDA注册办理流程介绍