

检验检测报告



报告编号：中为检字第 220927005 号

产品名称：强脉冲光治疗仪

产品型号：KFL800

申请公司：克芙莱医疗器械(广西)有限公司

检验类别：委托检验

深圳市中为检验技术有限公司



深圳市中为检验技术有限公司
检验检测报告

产品名称	强脉冲光治疗仪	产品型号	KFL800
申请单位名称	克芙莱医疗器械(广西)有限公司	申请单位地址	广西省桂林市资源县中峰工业园区创业创新大楼 4 楼 405B
制造单位名称	克芙莱医疗器械(广西)有限公司	制造单位地址	广西省桂林市资源县中峰工业园区创业创新大楼 4 楼 405B
抽样基数	/	抽样地点	/
抽样时间	/	抽样人	/
样品数量	1 个	测试时间	2022 年 10 月 20 日
样品状态说明	专用适配器额定输入：100-240V~，50/60Hz，1.5A 输出：12V =，3A。 送检样品外观完好、状态正常，适宜检验。		
检验地点	深圳市龙岗区横岗街道横岗社区力嘉路 109 号 1A106		
检验依据	GB 20145-2006 《灯和灯系统的光生物安全性》		
判定依据	GB 20145-2006 《灯和灯系统的光生物安全性》		
检验项目	危害等级		
检验结论	产品的危害等级为 3 类危险（高危险），详见报告后续页面。 (检验检测专用章) 签发日期：2022 年 11 月 10 日		
备注	1, 附加型号 KFL805W, KFL806, KFL806W, KFL806P, KFL807, KFL807P, KFL808, KFL809, KFL809P, KFL810, KFL810G, KFL813S, KFL813G, KFL815, KFL815G, KFL815S 与主检型号产品结构、规格相同，产品差异不影响产品性能。测试仅在主检型号 KFL800 上进行。		
可能的检验情况判定适用说明	P：测试样品符合标准要求。 N：该试验项目不适用于样品。 F：测试样品不符合标准要求。		

编制：周磊 审核：陆祖年 批准：赵反中