

检验检测报告



报告编号：中为检字第 2410140020101 号

产品名称：手持式射频皮肤治疗仪

产品型号：HDLRFBI017

申请公司：上海慧达医疗器械有限公司

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	手持式射频皮肤治疗仪	产品型号	HDLRFBI017
委托单位名称	上海慧达医疗器械有限公司	委托单位地址	上海市杨浦区国伟路 135 号 2 幢 (11) 号楼 3 层
生产单位名称	上海慧达医疗器械有限公司	生产单位地址	上海市杨浦区国伟路 135 号 2 幢 (11) 号楼 3 层
到样方式	委托方寄样	到样时间	2024 年 10 月 21 日
样品数量	1 台	检测时间	2024 年 10 月 22 日
样品状态说明	样品规格：适配器额定输入：100V-240V~ 50/60Hz 0.5A Max. 适配器额定输出：5V $\overline{\square}$ 2A 器具额定输入：5V $\overline{\square}$ 2A 电池参数：3.7V $\overline{\square}$ 所检产品外观完好，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/T 36419-2018 《家用和类似用途皮肤美容仪》		
判断依据	同检测依据		
检验项目	安全要求,详见后续页面。		
检验结论	所检项目符合标准要求，详见报告后续页面。 (检验检测专用章) 签发日期：2024 年 10 月 25 日		
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。		
备注	商标：拜尔微（由委托商提供）		

编制：刘曼汶

审核：陈一东

批准：赵民

样品描述及说明

1. 器具类型：便携式[☒] 驻立式[] 固定式[] 嵌装式[]
2. 电击防护类型：Ⅰ类[] Ⅱ类[] Ⅲ类[] 其他[与适配器整体为Ⅱ类，器具本身为Ⅲ类]
3. 与电源连接的方式：
 不打算永久性连接到固定布线：
 ----装有一个插头的电源软线[]
 ----使用专用电源适配器[]
 ----Type-C 输入插口为电池充电[☒]
 ----器具由电池供电[☒]

 打算永久性连接到固定布线：
 ----连接固定布线电缆的一组接线端子[]
 ----连接柔性软线的一组接线端子[]
 ----一组电源引线[]
 ----连接适当类型的电缆或导管的一组接线端子和电缆入口、导管入口、预留的现场成形孔或压盖[]

手持式射频皮肤治疗仪

产品型号：HDLRFB1017

额定输入：5V $\overline{\square}$ 2A

电池参数：3.7V $\overline{\square}$

防护等级：IP22

执行标准：GB/T 36419-2018

中国制造

制造商：上海慧达医疗器械有限公司

产品铭牌样式