

# 检验检测报告



报告编号：中为检字第 221222006 号 A1

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
委托单位名称	克芙莱医疗器械(广西)有限公司	委托单位地址	广西省桂林市资源县中峰工业园区创业创新大楼4楼405B
生产单位名称	杉源(广西)医疗科技有限公司	生产单位地址	广西壮族自治区桂林市资源县中峰工业园区创业创新大楼三楼、五楼
抽样基数	-	抽样地点	-
抽样时间	-	抽样人	-
样品数量	1台	测试时间	2022年10月14日-11月01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 $\overline{\text{~}}$ 3A。 送检样品外观完好、状态正常，适宜检验。		
检测项目	性能要求。		
检验依据	参考 GB/T36419-2018《家用和类似用途皮肤美容仪》4.6章使用功能 参考 GB/T15175-2012《固体激光器主要参数测量方法》 委托方技术要求		
检验结论	检测数据结果详见报告后续页面。  签发日期：2023年01月10日		
备注	系列型号及差异见后续页面，所有测试在最大能量型号KFL800上进行。测试结果覆盖系列单元型号。		
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。 -：该测试项目不做判断。		

编制：

陈喆

审核：

陆祖年

批准：

赵友平