



中国认可
国际互认
检测
TESTING
CNAS L15898

检验检测报告



报告编号：中为检字第 230824003 号

产品名称： 医用内窥镜冷光源

产品型号： UE LS-R100

申请公司： 武汉联影智融医疗科技有限公司

检验类别： 委托检验

深圳市中为检验技术有限公司



未经允许不得部分复制本报告，避免引起歧义解读。本报告可通过以下方式进行查询核实。

电话：0755-28680489

邮箱：admin@ctnt-cert.com

网址：www.ctnt-cert.com

深圳市中为检验技术有限公司
检验检测报告

产品名称	医用内窥镜冷光源	产品型号	UE LS-R100
申请单位名称	武汉联影智融医疗科技有限公司	申请单位地址	武汉东湖新技术开发区高科园路 99 号联影医疗武汉总部基地
制造单位名称	武汉联影智融医疗科技有限公司	制造单位地址	武汉东湖新技术开发区高科园路 99 号联影医疗武汉总部基地
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	2023 年 08 月 24 日-08 月 25 日
样品状态说明	供电额定电压：220V~50Hz，供电额定电流：2.0A。 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 7247.1-2012《激光产品的安全 第 1 部分：设备分类、要求》		
判定依据	GB 7247.1-2012《激光产品的安全 第 1 部分：设备分类、要求》		
检验项目	激光安全等级		
检验结论	UE LS-R100 型医用内窥镜冷光源的激光安全等级为 3R 类，详见报告后续页面。 		
备注	主机激光输出口具有联锁机制，光纤未插入时不发射激光。本次测试参考点为光纤输出端口。		
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：谢江洋 审核：陆祖年 批准：赵反中

标记副本：

下面的插图可能只是草稿。制造商应将激光标记固定在产品的适当位置。



标记 1：警示标记



标记 2：说明标记



标记 3：激光窗口