

口服中药备案要求 塑身类怎么建药厂

产品名称	口服中药备案要求 塑身类怎么建药厂
公司名称	杰东药业- 中药秘方文号消健字号药食同源、贴牌代工企业
价格	.00/件
规格参数	服务:备案、代办 服务区域:全国 品牌:杰东
公司地址	薛店镇中德产业园
联系电话	15093351736 15093351736

产品详情

您的产品想合法生产吗？您的产品想合法销售吗？代办产品备案手续：医疗器械号，消字号，食字号，妆字号，保健用品号办消字号需要什么材料(1) 公司营业执照副本（对性质不要求，有执照就能办）(2) 法人或研发人正(3) 简单说说产品信息、制作工艺(4) 样品（按规格提供）(5) 公章办械字号办医疗器械生产备案需要提供材料：（1）、营业执照正副本扫描件（2）、法人扫描件、企业负责人扫描件（3）、生产车间平面图、地理位置图（4）、厂房租赁或者，如果说租赁的厂房，有的需要有租赁协议，没有的需要有明（5）、组织机构人员划分（法人、负责人、管理者代表、生产部、营销部、售后部、研发部、质量部、办公室、采购与仓储部人员岗位安排等）何为企业标准？ 企业标准，也叫企业执行标准 / 产品执行标准：是指对企业对所生产产品的结构性能、规格、质量特性和检验方法所做的技术规定，它可以规定一个产品或同一系列产品应满足的要求，以确定其对用途的适应性。

产品可以是软件、硬件、流程性材料或服务。企业标准备案：是指企业将这一标准在其发布后，递交给负责制定标准的部门或单位，将该项标准文本及有关材料，送标准化行政主管部门及有关行政主管部门存案以备查考的活动。备案编号就是产品执行标准号。 产品为什么要做企业标准备案？ 通俗一点来讲，就是产品标准备案（企业标准备案/产品执行标准备案）就像我们的一样，只有在相关部门办理了、登记备案了才有号码（产品执行标准号），我们才能合法的享受应有的权利和利益，才能在这个社会无阻碍的活动，否则就是“三无”，那么产品也是一样的，产品只有在相关部门备案登记后，把执行标准号打印在外包装上，再加上生产厂家的生产证号，质量监督局或者消费者知道你产品备案了，那么你的产品才能在市场上自由销售流通，否则产品将随时面临被举报下架的风险，并面临一些其他法律风险。全国代理注册商标，服务热情、客户满意度高。优势：先查商标通过率，不行的坚决不让客户注册，免花冤枉钱。不像别的公司，只要客户想注册，什么样的名字，因为商标是不保证百分之通过的，而且是不退费的，那些说保证通过的都是的，因为商标注册是国家商标局审核的，任何人无法左右一、什么是医疗器械 医疗器械是指直接或者间接用于人体的仪器、设备、器具、体外诊断试剂及校准物、材料以及其他类似或者相关的物品，包括所需要的计算机软件。效用主要通过物理等方式获得，不是通过药理学、免疫学或者代谢的方式获得，或者虽然有这些方式参与但是只起作用。目的是疾病的诊断、预防、监护、或者缓解；损伤的诊断、监护、缓解或者功能补偿；生理结构或者生理过程的检验、替代、调节或者支持；生命的支持或者维持；控制；通过对来自人体的样本进行检查，为医疗或者诊断目的提供信息。 二、膏药是否属于医疗器械 膏药是指中药外

用的一种，古称薄贴，用植物油或动物油加药熬成胶状物质，涂在布、纸或皮的一面，可以较长时间地贴在，主要用来疮疖、消肿痛等。早在久远的年代，我国家就有言曰：“膏药能治病，无殊汤药，用之得法，其响立应。”传统意义上的膏药都是由很多味中药经复配而制成，并非是通过物理作用，而我们从上述的描述中可以看到，医疗器械是通过物理方式产生作用的，像膏药中药通过药物成分产生效果的并非是属于医疗器械的范畴。