

商标注册 晒后修复类压片糖果有中药能办批准文号吗

产品名称	商标注册 晒后修复类压片糖果有中药能办批准文号吗
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	服务区域:全国 服务时效:快速 服务优势:7*24小时
公司地址	薛店镇中德产业园
联系电话	15093351736 15093351736

产品详情

代办申请食字号药食同源产品如：压片，速溶颗粒，微粒，固体饮品，代用茶，微粒丸，代餐粉，酵素，饮料浓浆类产品全国代理注册商标，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，任何人无法左右建厂办生产许可证条件（1）. 必须是工业用地、建设用地，不能在居民区，周边环境不能有污染。（2）. 要营业执照，地址必须是厂房所在地。（3）. 有基础的大框架，面积不低于300平米，我们负责搭建厂房内部钢构架、净化车间、（疾控中心和药检所做到达标10-30万级）环氧地坪和照明以及负责材料整理级申报工作在中医发展的几千年里，涌现出了许多的通过外敷、外贴、外涂类的中药秘方产品，这些产品在守卫老百姓健康方面起到了大的作用。然而，随着时代的进步，相关制度的完善，对此类产品的在加强，此类产品不能再随便贴个标签就在市场上售卖了，要求要取得相关合法手续才可以。由于许多中医只会配制产品，对于手续却一窍不通，导致有效的产品不能为广大百姓所用，更有甚的是，有些中医自己配制后售卖，被相关监查部门查到后，由于没有手续，有效的产品也被定为假药，甚至被门刑拘入狱。因此，给产品一个合法手续使其正规化，不再担心被成了当务之急的事儿。针对大家不解之处，讲讲有关方面情况。一、什么是批准文号什么是批号？什么是批文？什么是批件？定义：生产新药或者已有标准的药品的，须经药品监督管理部门批准，并在批准文件上规定该药品的编号，此编号称为药品批准文号，简称“批文”或“批号”或“批件”。药品生产企业在取得药品批准文号后，方可生产该药品。二、批准文号分类那么在了解了什么是批准文号之后，批准文号又是如何分类的呢？若是非要给批准文号来分类的话，我们可从和外用来切入，内服产品的批号有：药字号、健字号、食字号、特医食品；外用产品的批号有：药字号、妆字号、消字号、械字号、健字号。三、中药外用产品批号--国药准字otc首先，带您解读中药内服批号之“国药准字”即我们说的药字号。“国药准字”是药品生产单位在生产新药前，经食品药品监督管理局严格审批后，取得的药品生产批准文号，相当于人的。药品的申请时间比较长，费用也比较高，新药至少要准备1000万，才能办理，时间要3~5年时间，药品是具有治病的，要在甲等以上的医院做，要求比较严格。四、中药外用产品批号--保健用品提到保健品，大家一般都会想到的是口服类的保健食品，也就是带有小蓝帽标志的产品。其实还有一类外用的产品，就是保健用品，此类产品申报的标准，是在市场监督管理局网（企业标准信息公共服务平台

)进行公示。五、中药外用产品批号--妆字号1、卫妆准字：是化妆品检测部门批准的国产化妆品(合格)，也就是原来化妆品归属于门时候的批号名称。2、卫妆备进字：是化妆品检测部门准许的进口化妆品。根据国内的有关规定，凡是进口的化妆品全部都是卫妆进字号。进口的普通化妆品应在上市前需向申请备案，经审核准予备案的发给备案凭证。3、卫妆特进字：对具有育发、染发、烫发、美容、健美、防臭、祛斑、防晒作用的9种化妆品属于进口用途化妆品。须向申请，经同意之后，发给进口化妆品卫生许可证可批件。4、卫妆特字：是批准的国产化妆品，如产品和药物美容产品等(合格)。七、以上所说的四个概念都是属于在门审批时候的说法，而自从2014年化妆品审核由门纳入到部门以后，化妆品的分类就变得尤为简单，原来卫字开头的全部变为国字开头。六、中药外用产品批号-消字号按剂型可以分为固体(药贴、粉剂、膏等)和液体(擦剂，洗液，喷雾，面膜精华液等)。八、中药产品申请消字号流程中药产品在申请消字号的时候，我们先要对产品进行分析，保证产品能一次通过，再对产品进行检测、备案包括后期的设计、生产、策划建议等。九、消字号可申请类别消毒产品包括消毒剂、消毒器械和卫生用品类，其中卫生用品包括卫生巾、卫生护垫等妇女经期卫生用品，尿布、尿裤、湿巾、纸巾，餐巾纸、面巾纸，卫生棉、化妆棉以及皮肤、粘膜抗(抑)菌洗剂等品种，而我们中药类的产品申请消字号，则是用于皮肤黏膜的居多，则申请消字号应属于卫生用品里面的抗抑菌制剂。十、消字号检测指标很多人都觉得消字号的检测非常的简单，然而在2017年下半年以后，对消字号管理更加严格，也了一系列的法规，现在的消字号审批光皮肤抑菌的检测就不简单。十一、消字号申请会遇到的问题1.消字号申请需要注册公司，不能以个人。2.产品成分需要符合消字号的成分要求。3.是否有生产能力的厂家4.产品剂型是否符合消字号剂型。(如就丸剂不属于消字号剂型)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)办SC生产许可证条件(1).搭建厂房内部结构，根据面积分隔出净化车间，车间高度2.6米。(2).净化车间材质要求:净化铁皮，中间材料具有防火防潮，防静电的功能，油漆抗酸，耐碱，防静电，顶板材质，用泡沫材质较多。净化车间:(1)首先要有送风系统，分为制净器，空调送风系统，风机房(2).净化等级:用压力，粉尘颗粒数，紫外线杀菌率，噪音，ph值，温湿度，微生物来定义是否达标，级别为30万级环氧地坪(3).房间上下左右清理干净，要做4-5次地面生产许可证:(1).空气检测，当地的疾控中心，所，医疗器械检验所或第三方检测机构，部门会出具一份全国认可的CMA级的检验报告(2).整理相关材料，厂区建设要求一个材料流程，营业执照，图纸平面图，方位图，设备图，相关部门验收(3).核发生产许可证