

# 怎么能做自己的品牌 脊柱类口服产品备案

产品名称	怎么能做自己的品牌 脊柱类口服产品备案
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	服务时效:快速 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

OEM中药代加工在目前市场上，OEM代加工是比较常见的，究其原因主要是因为生产设备一般比较昂贵，如果一个生产厂商购买了一种加工设备，只是自己生产一些产品这样收回成本是很难的，但是从实力和销售渠道上来讲有没有更大的销路，这个时候就会造成设备闲置，资源浪费，就有必要做代加工。通过加工的合作方式可以让资源得到充分的利用。随着国内养生热潮的兴起，现在社会上健康产品越来越受到大家的欢迎，很多人，尤其是老年人都长期使用保健产品。保健品加工还有一个名字叫做OEM代加工保健品，oem代工本身的意思其实是原始生产商，是三个英文单字的缩写，目前对于大多数人来说一般都是只知道有这个行，可是很少有人知道这个行业到底是干什么的。河南杰东药业有限公司多年从事OEM代加工，向全国承接皮肤类乳膏、喷剂、粉剂、膏贴、消毒剂、代用茶、压片糖果等OEM贴牌代加工业务，欢迎新老客户的莅临参观、和业务洽谈。注册商标的优势全国代理注册商标，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。不像有些代理机构，只要客户想注册，什么样的名字，因为商标是不保证百分之百通过的，而且是不退费的，那些说保证通过的，因为商标注册是国家商标局审核的，代理机构无法左右。消字号备案全国消毒产品网上备案信息服务平台遵照《消毒产品检验规定》（2003年版）对皮肤、粘膜、手、餐饮具、瓜果蔬菜、生活饮用水、游泳池、医院污水、空气、器械和用品、一般物体表面和织物及其他类型消毒剂进行检测。我公司主要是针对消毒剂（84消毒液、消毒液、消毒液、消毒液、碘伏消毒液、创面消毒液、消毒液、次消毒液、有中药都抗抑菌制剂、妇科产品、皮肤用品、口腔用品等）做消字号备案全项检测。消字号又成为卫消证字，意思就是对厂家的一个认可，那么若是确定了就是需要厂家的认可，则需具备的条件：（一）《产品生产企业卫生许可证》申请表。（二）工商营业执照复印件。（三）生产场地明（房屋产权或租赁协议）。（四）生产场所厂区平面图、生产车间布局平面图。（五）生产工艺流程图。（六）生产和检验设备清单。（七）体系文件。（八）拟生产产品目录。（九）生产环境和生产用水检测报告（中科检测可出具）。（十）省级卫生行政部门要求提供的其他材料。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。膏药贴，俗称狗皮膏药，用于化淤、养血、通经走络、强筋健骨，舒筋活络、开窍透骨、散寒等。通俗的说就是我们常用的贴在身体某部位的膏药。它的定义就是将药材、食用植物油与黄丹炼制成膏料，摊涂于裱背材料上制成的外用制剂。此类产品属于外用保健用品、国药的申报范畴，市场上大多数膏药贴属于保健用品，例如马明仁膏药、好视力眼贴等。签订合同----确认配方-----提供材料----准备并完善材料-----评审---检测---现场审查-----准备定稿材料----省局审核健字号申报遇到的问题1、原料不符合要求，要按照国家公布的保健食品原料目录来修改2、申报主体不符合，需要具备生产条件，省局备案制的情况下不可委托3、申报材料不规范、4、申报政策变动 国家会根据现有的实际情况调整政策5、没有自己的品牌 需要申请商标健字号申报条件：1 保健外用用品生产企业许可证2 产品样品3原料配方4 工艺流程消毒产品生产许可证2002年发布的，2016年修订的《消毒管理办法》规定，在中国境内从事消毒剂、消毒器械、卫生用品和一次性使用医疗用品的生产企业根据消毒产品风险不同，实行分类管理，应当取得所在地卫健委的生产卫生许可证方可从事消毒产品生产与销售，即消毒产品生产企业卫生许可证。从事消毒产品生产的企业，除了符合申请消毒产品生产企业卫生许可条件之外，还应当满足：1、企业经营地为生产经营消毒产品的场所；2、符合《消毒管理办法》、《消毒产品生产企业卫生规范》。按照消毒产品用途、使用对象的风险程度实行分类，具体如下：一是具有较高风险，需要严格管理以保证安全、有效的消毒产品，包括用于医疗器械的高水平消毒剂和消毒器械、灭菌剂和灭菌器械、皮肤黏膜消毒剂，生物指示物和灭菌效果化学指示物。二是具有中度风险，需要加强管理以保证安全、有效的消毒产品，包括除一产品外的消毒剂、消毒器械，以及抗（抑）菌制剂。三是风险程度较低，实行常规管理可以保证安全、有效的除抗（抑）菌制剂外的卫生用品。特别提醒：同一个消毒产品涉及不同类别时，应当以较高风险类别进行管理。一和第二消毒产品须先做好安全评价报告，并向省门备案并取得备案凭证！消毒产品生产企业卫生许可证办理材料有：1、《消毒产品生产企业卫生许可证》申请表（新证）；2、工商营业执照复印件或企业名称预先核准通知书。3、生产场地明（房屋产权和租赁协议）；4、生产的产品目录及生产工艺流程图；5、主要生产设备、质检检测仪器清单；6、申报卫生用品的需提供生产环境检测报告，生产皮肤粘膜消毒剂、抗抑菌制剂（用于洗手的除外）需提供净化车间洁净度的检测报告；7、生产用水检测报告(抗抑菌制剂、眼镜护理用品、灭菌剂和皮肤粘膜消毒剂提供)；8、新建、改建、扩建工程的生产企业现场审核意见书；