

唇釉美国FDA化妆品注册产品登记法规需要满足哪些细节要求

产品名称	唇釉美国FDA化妆品注册产品登记法规需要满足哪些细节要求
公司名称	深圳市中检联标技术服务有限公司
价格	.00/件
规格参数	
公司地址	深圳市龙华区民治街道办民治大道智慧谷创新广场2层A213
联系电话	4008080621 15302623036

产品详情

唇釉美国FDA化妆品注册产品登记法规需要满足哪些细节要求

美国化妆品FDA认证是什么凡在美国销售的化妆品，无论是本地制造还是外国进口，都必须遵守《联邦食品、药物和化妆品法案》、《公平包装和标签法》以及这些法律的管理委员会所颁布的条例。《联邦食品、药物和化妆品法案》把化妆品定义为专门用于人体以达到清洁、美化、增强吸引力或者改变人体外表之目的而不影响人体结构或功能的物品。属于此定义的产品有护肤霜、洗液、香水、唇膏、指甲油、眼霜和面霜、香波、yongjiu卷发剂、染发剂、牙膏、除臭剂和用作化妆品产品一部分的任何成分。肥皂主要由脂肪酸的碱盐组成，而且标签上只需对人体的清洗力做声明，所以法案认为肥皂不是化妆品。在美国，管理化妆品的法律依据主要是《食品、药品和化妆品法》(FDCA)、《良好包装和标签法》(FPLA)和其它适用法规。(食品、药品和化妆品法》第801节授权美国食品和药物管理局(FDA)检验通过美国海关进入美国境内的化妆品。检验既可在入境之前，也可在抵达进口商和中间商之后进行。进口商/中间商把向美国海关报关文件副本连同每次报关物品的发票提交给FDA。美国海关和FDA对报关归档分类以鉴别需FDA执行法律法规的程序。接到报关文件后，对进口产品的初检是记录复核。

唇釉美国FDA化妆品注册产品登记法规需要满足哪些细节要求

美国化妆品FDA注册

参与VCRP的好处

VCRP协助FDA履行其监管在美国销售的化妆品的责任。由于产品备案和企业注册不是强制性的，自愿提交为FDA提供了有关化妆品和成分，其使用频率以及从事其制造和分销的企业的良好估计信息（联邦公报，第73卷，第76360页和

第69卷，第9339页)。化妆品成分审查(CIR)也使用了VCRP数据库中的信息

，
这是一个独立的，由行业资助的科学专家小组，以协助CIR专家小组确定其评估成分安全性的优先事项，作为其成分安全审查的一部分(联邦公报，第73卷，第76360页)。

唇釉美国FDA化妆品注册产品登记法规需要满足哪些细节要求

化妆品注册FDA的好处：1、获取化妆品成分重要信息FDA将从VCRP得到的所有信息输入计算机数据库。如果当前使用的某种化妆品成分一旦被认为是有害而应被禁用的，FDA会通过VCRP数据库中的通讯录通知产品的生产商或销售商。如果你的产品不在注册数据库中，FDA将无法通知你。2、避免因成分问题导致产品被召回或进口时被扣留如果化妆品厂家把产品配方在VCRP备案，只要FDA发现厂家在配方中使用了未经批准的色素添加剂或其它禁用成分，就会提醒厂家注意。这样，厂家可以在产品进口或销售前修改产品配方，从而消除了因为不当成分的使用导致产品被召回或扣留的风险。3、帮助零售商识别有安全意识的生产商零售商(例如百货公司)有时询问FDA某家化妆品公司是否在FDA注册过。虽然注册并不表示FDA批准，但它表明你的产品经过了FDA的审阅并且进入了政府的数据库。如果你提交的产品配方不完整，或者包含某种禁用成分或未经批准的色素添加剂，FDA会通知你。4、取得上架亚马逊等美国电商平台通行证企业产品做了化妆品FDA认证，会取得上架亚马逊等美国跨境电商平台的通行证。化妆品FDA注册流程：1.填写申请表2.签订授权代理合同3.工程师提交注册4.注册成功，交付注册证书FDA化妆品注册周期：4-6周左右Q&A常见问题问答Q：FDA化妆品注册完成后有效期是多久呢？A：注册完成后企业信息不变的情况下是长期有效的。Q：办理FDA注册需要寄样吗？A：不需要，FDA是做登记备案不做产品测试。Q：FDA化妆品认证费用是多少呢？A：根据产品的不同价格在2000-5000不等