## 护肤品VCRP注册改为强制性认证吗

| 产品名称 | 护肤品VCRP注册改为强制性认证吗                         |
|------|---|
| 公司名称 | 深圳市环测威检测技术有限公司                            |
| 价格   | 1500.00/份                                 |
| 规格参数 | 检测服务:化妆品FDA<br>认证产品:FDA认证<br>检测机构:FDA注册机构 |
| 公司地址 | 广东省深圳市宝安区沙井新桥街道新桥社区新和<br>大道26号A栋1~2楼      |
| 联系电话 | 4008-707-283 15811815782                  |

## 产品详情

护肤品VCRP注册改为强制性认证吗,化妆品生产厂商需提供的资料注册:1、中英文产品名称和成分表;2、中英文的产品标签说明;3、安全性检测和实验报告,以及有效性(功能性)的检测报告;4、申办过程中提供及补充其他检测与试验报告或其他相关资料;5、提供与申报文件资料相符的适量样品。化妆品工厂设施强制注册目前,化妆品制造商/包装商可通过美国FDA的化妆品自愿注册计划(VCRP)向FDA注册工厂设施,但FDA对此不做强制性要求。MOCRA生效后,对于所有在美销售化妆品的企业,其加工制造设施的所有者/经营者必须在FDA进行工厂设施注册,并每两年更新一次注册信息。美国境外设施还需要提供美国境内代理人的信息。现有化妆品设施必须在新规颁布后一年内向FDA进行注册,新化妆品设施的注册期限为从事化妆品加工生产的60天内。根据美国FDA官方规定,食品类FDA注册每偶数年的10-12月要进行更新注册,未按时完成更新注册的FDA注册号将被取消,因此不管你什么时候注册的,其有效期都是到接下来偶数年的12月31日。

护肤品VCRP注册改为强制性认证吗,化妆品FDA注册流程:1.填写化妆品企业FDA申请表;2.产品做FDA注册,提供配方成分表;3.企业注册成功可获得FDA注册号码;4.产品注册成功后有对应的产品FDA列名号。 为什么化妆品FDA-VCRP注册停了? FDA 于 1972

年建立了VCRP,以从化妆品设施收集有关他们在美国分销的化妆品的信息

,该计划虽然是自愿的,但仍然是 FDA 评估有关化妆品企业、产品成分和消费者使用信息的方式。

卸妆膏FDA注册一般周期多久