

唇膏FDA注册要求及办理流程

产品名称	唇膏FDA注册要求及办理流程
公司名称	深圳市亿博科技有限公司
价格	.00/件
规格参数	
公司地址	深圳市宝安区西乡街道银田工业区侨鸿盛文化创意园写字楼A栋218-220(518010)
联系电话	13543272595 13543272595

产品详情

唇膏FDA注册办理流程介绍，FDA注册审查要求。FDA Listing Inc.化妆品标签专家将首先对您的产品进行审核，以确保它们满足美国公平包装和标签法FPLA和统一包装和标签法规UPLR定义的包装和标签的一般要求。审查的其他方面包括。

2023年3月16日市场监管总局发布了对电子电器产品使用的锂离子电池和电池组、移动电源以及电信终端产品配套用电源适配器/充电器（以下统称新纳入产品）实施强制性产品认证（CCC认证）管理的公告。如果产品同时有化妆品和药品的功能？如果产品既是化妆品又是药品，则不受《食品药品和化妆品法》上市要求的约束。

产品列名需要提交哪些信息？公司的FEI

Number；公司或委托商（若是委托生产）的名称，联系方式和DUNS

Number，即标签上体现的公司的名称，联系方式和DUNS Number；化妆品的名称（标签上体现的）；化妆品的种类；化妆品成份清单，含UNII码；化妆品的列名号（如果之前完成过列名）；提交类型；母公司名称（如有）；公司类型；标签电子稿；产品的网页链接；化妆品是否仅供专业用途；与产品列名相关的个人的联系信息

唇膏FDA注册办理流程介绍

除了颜料添加剂和受法规禁止或限制的成分外，制造商可以使用化妆品配方中的任何成分，条件是：1. 成分和成品化妆品在标签或常规使用条件下是安全的。2.该产品已正确标识。3.使用该成分不会导致化妆品被FDA强制执行的法律掺假或误用品牌。

唇膏FDA注册办理流程介绍

化妆品FDA注册是自愿性注册，不是美国强制性的要求。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（注：FDA没有直接对外查询的服务窗口）