

# 化妆品FDA自愿注册介绍

产品名称	化妆品FDA自愿注册介绍
公司名称	上海角宿企业管理咨询有限公司
价格	20000.00/件
规格参数	FDA:可加急 国内外:顺利注册 简化提交流程:节约时间
公司地址	中国（上海）自由贸易试验区临港新片区宏祥北路83弄1-42号20幢118室（注册地址）
联系电话	021-20960309 18717927910

## 产品详情

### 化妆品FDA自愿注册介绍

化妆品FDA [自愿注册](#)计划（[VCRP](#)）

FDA化妆品和色素办公室应化妆品工业的要求制定了化妆品自愿注册计划。计划包括两部分：化妆品生产厂家自愿注册和[化妆品成分](#)声明。

#### 参与VCRP的好处

厂家自愿注册并获得注册号并不表示FDA对该厂家或其产品的批准，FDA也不允许厂家利用参与VCRP或获取的注册号或列名号进行商业宣传；但厂家可以通过参与VCRP直接获得下列利益：

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。

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。

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。

采集样品的决定基于产品的性质；FDA重点关注的问题；产品的以往历史。FDA取得一物理样品并将它送到FDA地区实验室进行分析

如果FDA发现样品符合要求，则分别向 [美国海关](#)和进口商发送一份"放行[通知书](#)"。

[听证通知书](#)。通知书详细说明违法和性质并给案及进口商10个工作日以提供该批货物可获准许的证据。

已扣押的进口货必须在FDA或美国海关的监督下修整，回输或销毁

[听证会](#)是进口商为进口物品进行辩护或提供证据能够使货物经过修整后适合于入境的机会。

如果案及[承销商](#)

、货主、进口商或一指

定代表不答复通知书，FDA向美国海关和案及

进口商发送"[拒入通知书](#)"。而后问题所及的产品回输或销毁。

如果案及承销商、货主、进口商或一指定代表答复了"扣押和听证通知书"，当进口商提供证据表明产品"符合要求"或提交修整产品的[申请书](#)时，FDA就已扣押的产品举行听证会。

如果商号提供了产品符合要求的证据，FDA将采集后续样品。待分析后决定，产品或是被放行或是被拒绝入境。

FDA审

核进口商拟议

的修整程序，视情况予以批

准或不予批准。一旦批准，FDA将进行后续检验/[样品采集](#)

以确定其合格性。如果样品合格，向美国海关和进口商发送"放行通知书"。发果样品不合格，出"拒入通知书"。

FDCA的第8（C）节要求申请人支付[全部费用](#)

，除更新标签或其它使扣押商品符合申请书（FDA-766表格）条款中有关措施的费用外，还包括FDA官员或雇员的差旅、日用和工资。通过提交FDA-766表格，申请人同意按现行法规支付全部监管费用。

上海角宿企业管理咨询有限公司。