

# 假睫毛申请美国FDA注册办理周期几天时间

产品名称	假睫毛申请美国FDA注册办理周期几天时间
公司名称	深圳万检通检验机构
价格	.00/件
规格参数	
公司地址	深圳市宝安区航城街道三围社区航空路36号华盛泰D栋3F
联系电话	13543507220 13543507220

## 产品详情

VCRP是根据《联邦食品，药品和化妆品法案》（FD & C Act）第201（i）节定义的化妆品自愿注册系统。药物必须遵守FDA的不同注册和销售要求（FD & C法案，第510节；21 CFR 207）。根据提出的权利要求，一些化妆品也可以是药物。如果化妆品也是药品，则必须同时满足化妆品和药品的要求。有关这些类型产品的更多信息，请访问FDA网站上的其他位置。例如，您可能希望参考“是化妆品，药物还是两者？（还是肥皂？）”。如果您的产品是药品，或者是化妆品和药品，请参阅“药品注册和登记系统（DRLS & eDRLS）和“药品注册和登记电子说明”。

VCRP不是化妆品批准程序或促销工具。化妆品无需获得FDA上市前批准。该公司有责任确保其化妆品和成分安全且正确地标记，并完全遵守法律。化妆品营业所的注册，营业所注册编号的分配，化妆品的备案或CPIS编号的授予并不意味着FDA已经批准了该公司或其产品（21 CFR 710.8和720.9），或者该产品是化妆品根据FD & C法案的定义。任何因注册或拥有注册号码而引起官方认可的标签或广告表示均被误导（21 CFR 710.8和720.9）。误导性标签会使化妆品贴错标签（FD & C法案602（a））。

VCRP并非进口化妆品事前通知系统的一部分。在美国进口仅被视为化妆品的产品的公司无需在FDA注册。

VCRP数据库中的某些信息可通过《信息自由法》（FOIA）获得。例如，FDA有时会从消费者或医疗保健提供者那里收到这样的请求，他们希望识别出含有或不含某些成分的产品。但是，根据FOIA，不得发布专有的业务信息。请注意，在2018年末，来自VCRP的某些注册信息（目前可通过FOIA向公众公开）将发布在VCRP注册报告网页上。

授权该程序的法规可在21 CFR的710和720部分中找到。

如何参与

1) 注册化妆品生产和/或包装场所。化妆品场所是指制造和/或包装化妆品的设施，而不是仅容纳业务运营的场所。只有化妆品制造或包装设施的所有者或经营者才能使用每个设施位置的单独FDA2511表注册其场所。发行人无法注册企业(21 CFR710.1)。已经开始运营的国内公司可以在其产品进入商业分销之前或之后注册其机构，然后出售给美国消费者。外国公司可以在其产品出口到美国销售后自愿注册其机构。FDA为每个机构分配一个注册号。

2) 填写化妆品成分声明(CPIS)。化妆品制造商，包装商或分销商可以针对公司在美国进行商业分销的每种产品提交声明。对于每种配方，请使用单独的FDA2512表。(如果使用印刷表格，则需要FDA2512和2512a表格。)FDA为VCRP中提交的每种配方分配一个CPIS编号。

3) 修改或中止产品配方。可以通过填写FDA 2512表格和FDA2512a表格来修改或终止CPIS。产品进入商业发行后的60天内，应提交商标或成分的更改。在您知道停止商业发行后的180天内应停止CPIS。