

眼科药物产品出美国FDA认证合规要求，哪里可以做眼科药物产品出美国FDA认证？药品FDA注册办理

产品名称	眼科药物产品出美国FDA认证合规要求，哪里可以做眼科药物产品出美国FDA认证？药品FDA注册办理
公司名称	深圳市贝华检测技术有限公司
价格	.00/件
规格参数	检测周期:5--7天 送样地址:深圳宝安 检测认证费用:电话咨询，根据产品评估
公司地址	深圳市宝安区新安街道布心社区74区布心二村商住楼6栋三单元503
联系电话	18824158163 18824158163

产品详情

重点

名称

日期

产品下架日期

2024年1月3日

眼科药物商品

美国

01

本政策适用的眼科药物商品

02

贴标

03

商品详情页面

04

合规工具

本政策适用的眼科药物商品

眼科药物商品是指任何在眼内或眼外施用的商品（例如，溶液、滴眼液、悬浮液、乳剂、凝胶、药膏或眼霜等）。亚马逊要求眼科商品遵守所有适用法律、法规、标准和亚马逊政策，包括在制造、包装、贴标或储存过程中需遵循的良好生产规范 (CGMP)。

注意：禁止在亚马逊商城销售顺势疗法眼科药物商品。有关更多信息，请参阅滴眼液须知事项。

滴眼液须知事项：

<https://www.fda.gov/drugs/buying-using-medicine-safely/what-you-should-know-about-eye-drops>

贴标

药物必须采用英语贴标，并注明以下信息：

药物名称

“ 药物成分 ” 表

活性成分

药物用途

药物用法

任何必要的警告信息

药物使用说明

特定商品所需的任何其他信息

非活性成分

相关国家药品代码 (NDC)

商品详情页面

商品详情页面必须包含以下信息：

药物名称

活性成分

商品标签上的“ 药物成分 ” 表（以及任何“ 药物成分 [续] ” 表，如适用）图片

药物必须正确注明“ 经美国食品药品监督管理局批准 ” 声明

药物标签不得使用美国食品药品监督管理局徽标

如果您认为您的眼科药物商品限制有误，请将以下信息提交至 ophthalmic-safety@amazon.com：

商品的美国国家药品代码 (NDC)

您认为被错误分类的 ASIN 列表

您认为 ASIN 被错误分类的原因说明

证明 ASIN 被错误分类的证据

专业办理各国产品检测认证，一站式服务，

如有需要欢迎关注