

# 德州中药方药丸/颗粒/药酒/口服液/药粉/代用茶怎么做食字号

产品名称	德州中药方药丸/颗粒/药酒/口服液/药粉/代用茶 怎么做食字号
公司名称	西安韵华药业-食消健字号申报来料加工
价格	.00/个
规格参数	加工方式:定制贴牌, oem贴牌加工, 建厂 报价方式:按实际订单报价为准 规格:"可按客户要求定制
公司地址	陕西省西安市碑林区长安北路14号西安国际奥林匹克中心广场A座1幢1单元12010-19室
联系电话	17788130058 18539957385

## 产品详情

外敷产品消字号健字号中药外敷产品要想可靠销售市场,就必须申办合理的产品“证件”办理手续,即商品的批件。申请办理批件不仅能使产品合理注入市场销售,不必担心“假冒伪劣商品”风险,还能拓展销售渠道,进行品牌推广,扩大知名度。许许多多企业的草本植物外用产品,比如湿药膏,治疗腰椎间盘的膏药、治疗牛皮癣的药膏、足藓,草本植物的黑膏药,中药外敷颗粒剂这种。在选择批件种类时,一般不清楚如何选。不一样类型的批件意味着着申办的时长、耗费、申请办理主体、制造商要求、销售渠道不一样。草本植物的外敷膏药、颗粒剂,可申请的批文类型有消字号和外用健字号二种消字号能够在药店、养生会所、大型商场、互联网平台如淘宝、微商代理等渠道分销,能够做到大部分公司要求,但产品包装设计上只能体现、消毒作用。外用健字号是针对外用产品的批文,与保健产品的“小蓝帽”不一样。申请时间一个月左右,产品包装设计能够宣传策划方案商产品作用。能够在养生会所、大型商场、互联网平台如淘宝、微商代理等渠道分销。秘方做产品,一定要申请健字号吗?很多客户会觉得保健品高大上,做成保健品更能体现产品价值,尤其是一些药食同源的产品,类似于药膳一类的产品,多数都是想申请保健品小蓝帽。其实,大多数秘方的产品,除了保健品外还有更好的选择。下面给大家普及一下健字号:俗称“小蓝帽”,是保健品的批准文号,申请时间一般在2-3年,费用也低于80万。保健品的备案申请时间很长,费用昂贵,且目前国内保健品安全问题频发,相关部门对于保健品的各项政策还在讨论中,申请难度也很大。所以保健品的申请成本高、难度大、时间长、销售风险高,很多企业承担不了这样的申报成本,我们会建议客户考虑申请食字号。食字号:很多以中药材为主要原料的食品,都具有保健功效,如人参、乌梅、阿胶、薏苡仁、蛹虫草等,这些食品配方都通过申请食字号获得大规模生产和销售的资质,实现产品的商业价值。相比之下,食字号是所有批文类型中申报时间短的,费用也比较低。我们来做个对比:申报主体保健品的申报主体,必须是具备GMP认证的保健食品生产工厂。食字号的申报主体,可以是生产企业也可以是普通公司。申报周期保健品的申报周期在2-3年。食字号的申报周期在2-3个月。申报费用保健品的申报费用在80-100万。食字号的申报费用在9800元。销售渠道保健品可以在药店、超市、微商销售食字号可以在超市、微商、网上商城销售,不能在药店销售。所以食字号的优势明显。食字号是食品批准文号的简称,也叫食品的执行标准,主要是针对普通食品,没有功能性的口服产品。相比健字号来讲,食字号不能直接宣传某一种功效。但食字号审批速度快、费用低、销售渠道广、风险低,更适合大多数的秘方产品。消字号、妆字号、械字号、准字号有什

么区别消字号归卫生局管理，指抑菌功能的产品，不具有。消字号产品上市之前需要备案，没有备案的属于不合法产品，产品包装说明书上有（X卫消证字（年份）第XXX号）字样的产品就是消字号产品。该产品一般都会标明是对某类菌起或抑菌效果。产品是对细菌有杀灭效果率90%以上为合格，产品必须注明成分，例如84消毒液，成分是“有效氯”。抑菌产品是对细菌有抑制作用，50%-90%为合格，90%以上为强抑菌。抑菌产品可以不含化学成分，抑菌产品多用于人体皮肤、阴道等处。产品标签都注有：产品名称、成分、抑菌种类、使用方法、适用范围、注意事项、生产厂家和地址有效期、生产日期、企业标准、规格等。消字号产品没有强制不能使用抗生素，但备案都有做相关项目检测，皮肤毒理实验等。正规合法备案的产品都有做相关检测，基本是安全的，小孩好在医生指导下使用。妆字号就是化妆品一类，化妆品分特殊化妆品（特妆字号）和非特化妆品（妆字号），这类产品同样需要备案，以下以非特化妆品为例。产品标签内容：产品名字、主要成分、适用范围、使用方法、注意事项、储存方法、单位名称地址、生产厂家、执行标准、化妆品生产许可证号（X妆XXXX）、生产日期、保质期等信息。非特备案检测项目是根据产品成份确定检测项目的，如果厂家没有漏填成分、原料没有问题，或有做毒理实验，产品基本是没问题的。化妆品比较担心的通常是抗生素和问题，抗生素检测费用不高，但是检测费一般都高，消费者一般去检测。械字号是指医疗器械、准字号是指药。械字号产品的特点：一、械字号产品是有临床功效的。此类产品经过临观检验的，并且将临床功效写在说明书上。生产过程严格按照医疗器械标准，不添加、抗生素、重金属及其他易引起皮肤反应的化学制剂。二、械字号产品安全性更高。械字号产品都是经过食品药品监督管理局备案，特殊人群使用的时候更安全。如敏感肌、脸、玫瑰等皮肤抵抗力比较差时，都可以使用，具有的抗敏、抗炎、修复、保湿的功效。其生产车间必须有专门的净化车间，低十万级。还要通过医疗器械体系认证，并且有《医疗器械生产质量管理规范》《第三方生产环境检测报告》监督。可以在药店、销售，有些并且可以医保报销。械字号批文的申报为规范医疗器械优先审批申请，提高申报资料质量，依据《医疗器械优先审批程序》，特制定本指南。一、内容要求（一）医疗器械优先审批申请明确说明产品适用于《医疗器械优先审批程序》第二条中规定的何种情形，简述优先审批理由。医疗器械注册申请表复印件（三）符合《医疗器械优先审批程序》第二条第（一）项情形的医疗器械优先审批申请，应按以下要求提供资料：1.诊断或者治疗罕见病，且具有明显临床优势（1）该产品适应证的发病率数据及相关支持性资料；（2）证明该适应证属于罕见病的支持性资料；（3）该适应证的临床治疗现状综述；（4）该产品较现有产品或治疗手段具有明显临床优势说明及相关支持性资料。2.诊断或者治疗恶性，且具有明显临床优势（1）该产品适应证属于恶性的支持性资料；（2）该适应证的临床治疗现状综述；（3）该产品较现有产品或治疗手段具有明显临床优势说明及相关支持性资料。3.诊断或者治疗老年人特有和多发疾病，且目前尚无有效诊断或者治疗手段（1）该产品适应证属于老年人特有和多发疾病的支持性资料；（2）该适应证的临床治疗现状综述；（3）目前尚无有效诊断或治疗手段的说明及相关支持性资料。4.于儿童，且具有明显临床优势（1）该产品适应证属于儿童疾病的支持性资料；（2）该适应证的临床治疗现状综述；（3）证明该产品于诊断或治疗儿童疾病，较现有产品或治疗手段具有明显临床优势说明及相关支持性资料。5.临床急需，且在我国尚无同品种产品获准注册的医疗器械（1）该产品适应证的临床治疗现状综述，说明临床急需的理由；（2）该产品和同类产品批准和临床使用情况；（3）提供检索情况说明，证明目前国内无相关同品种产品获准注册，且目前尚无同等替代诊断或治疗方法。（四）进口医疗器械优先申请申报资料若无特别说明，原文资料均应由申请人签章，中文资料由代理人签章。原文资料“签章”是指：申请人的法定代表人或者负责人签名，或者签名并加盖组织机构印章，并且应当提交由申请人所在地公证机构出具的公证件；中文资料“签章”是指：代理人盖公章，或者其法定代表人、负责人签名并加盖公章。（五）由申请人编写的文件按A4规格纸张打印，字体大小适于阅读。（六）申报资料使用复印件的，复印件应当清晰并与原件一致。彩色图片、图表应提供彩色副件。（七）申报资料应当使用中文。原文为外文的，应当有中文译本。什么叫药食同源？是食材，没有药效，不叫药食同源是药材，不是食材，不叫药食同源既是食材，又是药材，才叫药食同源，药食同源能够做到食品的安全+药品的功效消字号、卫消证字怎么办理？消字号和卫消证字你不知道的那些区别客户问，手上一中草药治病秘方，想申请自己的，想让秘方变成实物流通出去该怎样做？客户问，我想帮自己的产品申请，要怎么做呢？客户问，我手上有一款产品但是没有做相关备案，没办法合法销售怎么办？客户问...近期公司很多客户都在咨询相关问题，相信很多朋友都有类似的疑惑，如何把手上的秘方产品变成实物让其发挥应有的价值，帮助更多有需要的人。很多人不知道批号对于商品在生产、流通、盈利等过程的重要性。举个例子：现在市面流通的各类商品能够合法进入相应的销售渠道，是因为都进行了产品备案并办理了相应的手续才能够合规的生产然后进行销售。如果商品没有做相应合规的备案和批号手续，将不予以生产、流通，一旦被查到无资质产品流通，有关部门将视其为假货进行封存、销毁、对其所有者、流通者进行处罚。现有产品批号有食字号、健字号（又分口服、外用）、妆字号、消字号、械字号。国药准字因为申报门槛太高，时间长，费用高，基本很少有能达到条件，因此不再探

讨。所以，想流通，想让产品帮助更多有需要的人，您就需要继续往下看，了解清楚批号手续到底是什么，明白合法销售到底需要哪些手续。这次我先简单分析讲解一下消字号和卫消证字的区别，因为发现好多朋友喜欢混淆两者概念，或者直接认为消字号不就是卫消证字嘛，其实并不是这样理解的。消字号和卫消证字傻傻分不清楚，这两者之间的区别以及关联不仅仅是广大中医朋友、诊所、研发单位、生产单位、销售单位。包括很多行业内的人士也不知其所以然。也许有朋友会说网上可以查资料，但是不管是百度文库还是其他的文库知识都已经相当落后了，并且太多资料普及并不全面，让不少朋友以为消字号就是指的卫消证字生产手续。就简单科普一下，希望对有办理需要的朋友有一定帮助。消字号包含针对产品批准文号的消字号和针对生产车间生产能力的卫消证字号。那么针对产品的消字号和针对车间生产能力的卫消证字都是指的什么呢？

1. 针对产品审批的消字号：主要是针对外用秘方产品的配方，工艺，安全性，稳定性等方面进行审核的备案手续，也是产品上市销售手续的一步。属于产品自身的一张，具有识别性。
2. 针对生产车间生产能力审核的消字号（也就是卫消证字）：主要是针对车间的生产环境，生产能力等方面进行审核，已经取得了消字号产品备案的产品，厂家就可以进行生产。特别提醒：卫消证字属于生产资质手续，生产资质手续只有建厂通过验收才能下发（敲黑板啦~这是重点，想获得卫消证字生产资质手续只有建厂一条路，没厂谁也没能力下发生产证！），但是因为建厂耗资巨大，所以刚起步的朋友一般都是建议办理完属于自己的产品批号手续之后，委托有相关生产资质的厂家加工生产就可以了。这两个是一款消字号产品上市核心的两个条件，缺一不可。弄清楚了这些知识，才知道办理的时候该从何下手。全国消毒产品网上备案信息查询办法受疫情影响，现在大量的消毒产品上市。如何判断产品的假冒伪劣呢？什么是消毒产品？根据《消毒管理办法》（令第27号，自2002年7月1日起施行）第四十五的规定，消毒产品包括消毒剂、消毒器械（含生物指示物、化学指示物和物品包装物）、卫生用品和一次性使用医疗用品。根据《中华病防治法》第七十八条的规定，消毒是指用化学、物理、生物的方法杀灭或者消除环境中的病原微生物。因此，从消毒产品与药品的区别的角度看，对消毒产品可以这样理解：（1）在作用目的上，它是一种防病的产品，而不是治病或诊断疾病的产品；（2）在作用机理上，它是一种用化学、物理、生物的方法消除病原微生物的产品，而不是用药理学或免疫学的方法预防疾病的产品；（3）在作用对象上，它是针对环境中的病原微生物，而不是针对人的疾病的一种产品。

消毒产品备案如何查询呢？