

辽宁纯中药皮肤修复\乳腺\泥灸\美白健字号代办 有哪些要求

产品名称	辽宁纯中药皮肤修复\乳腺\泥灸\美白健字号代办 有哪些要求
公司名称	广州靓源生物科技有限公司
价格	.00/个
规格参数	加工方式:定制贴牌, oem贴牌加工, 建厂 服务范围:全国 报价方式:按实际订单报价为准
公司地址	广州市白云区石井聚源街50号4#栋3A层3A06自编 Z1002单元
联系电话	18539957385 17788130058

产品详情

健字号与消字号的区别 关于产品方面的健字号和消字号这两种字号的区别究竟在哪,我先分别介绍这两种字号,然后再说说它们的区别。 字号介绍 1) 健字号是什么? 健字号产品一般分为内服产品和外用产品。是可以宣传某一种功效的。内服健字号也被俗称小蓝帽。该字号适用于所有产品剂型,如:、片剂、粉剂、口服液、含片这些都能申请。外用健字号,该字号适用于膏贴、药酒、膏剂、粉剂等。外用的产品目前是没有健字号的,只有部分地区可以申请但是也只能在固定区域流通,不能全国范围流通。 2)健字号申报条件:内服健字号申报需要有一个已经取得保健品生产许可证的工厂来配合。产品好做过实验,这样能够更好的通过审批。如果您没有保健品生产许可证这也是可以委托其他工厂进行加工的。目前国内对于近期保健品安全问题频发也采取了一些措施,申请健字号难度加大。外用健字号申报需要有一个已经取得保健品生产许可证的工厂来配合。如果您没有保健品生产许可证这也是可以委托其他工厂进行加工的。外用健字号只能在固定区域申请、审核。产品只能流通在固定区域,不适用全国。 消字号是什么? 消字号,是经地方门审核批准的卫生批号,虽然不具备,但是属于卫生消毒用品范畴,检测指标主要为作用。消字号的产品有三类: 1)消毒剂,如:消毒液等杀灭或病原微生物的产品。 2)消毒器械,如:消毒柜、紫外线消毒灯具等器械类产品。 3)卫生用品,包含一次性用品,如:化妆棉、湿纸巾等,也包含抗抑菌制剂,如:女性洗液、手足口喷剂等,剂是对指示菌的杀灭率大于等于90%即可标注对指示菌有杀灭作用:抑菌剂是对指示菌的抑菌率达到50%或抑菌环直径大于7mm的即可标注对指示菌有抑菌作用。 4)消字号的申报条件 消字号申报报批过程中产品不需做药效及用药安全等实验,申请门槛相比较低,是经地方门审核批准的卫生批号。了解了两种字号是什么,现在以下主要介绍两者的区别。 二、消字号与健字号的区别 1) 健字号申报需要有一个已经取得保健品生产许可证的工厂来配合。其中内服健字号产品好做过实验,能够更好的通过审批。消字号申报需要有生产卫生许可证的工厂来生产配合。 2) 健字号的申请周期较长,费用高。消字号申请周期短,费用低。 3) 健字号有口服产品也有外用产品,消字号仅有外用产品。 4)健字号其中的外用产品仅可在部分区域申请和流通不能全国范围流通,但是消字号产品可以全国范围流通。通过我的讲述,您现在也对消字号和健字号有了一定的了解,如果您现在有好产品想投放市场,让好朋友也看到,想短时间内在渠道销售流通,请详询。如何推广中药秘方产品合法化流通市场?怎么办理产品批号手续?中药外用产品想要正规销售,就要办理合法的产品“明”手续,即产品的批文。申报批文不仅可以使产品合

法流向市场，不用担心“假药”风险，还可以拓展销售渠道，进行品牌传播，扩大度。很多企业的纯中药外用产品，例如湿药膏、腰椎间盘的药膏、的药膏、膏、纯中药的黑膏药、中药外敷药粉等等，在选择批文类别时，往往不清楚怎么选。不同类别的批文意味着申请的时间、费用、申报主体、生产厂家要求、销售渠道以及承担的风险不同。纯中药的外用药膏、药粉，可申请的批文类型有外用健字号和消字号两种。外用健字号外用健字号是针对外用产品的批文，与保健食品的“小蓝帽”不同。目前外用健字号的审批严格，一些地区如黑龙江、陕西、吉林等已基本废止，没有废止的地区如贵州，审核也严格，企业申报困难重重。消字号消字号是消毒产品的批准文号，申报主体可以是公司，但不能以个人身份申报，产品成分需要符合消字号产品成分要求，申报时间4-6个月，费用也比较低。消字号产品的生产厂家需要具有消毒用品相应的生产资质，以及相应剂型的生产车间。消字号可以在药店、养生馆、超市、网上平台如淘宝、微商等渠道销售，可以满足大部分企业需求，但产品包装上只可以体现、消毒作用。

办理批号的优势如下：(1).可以增加你的销售渠道(2).是产品的合份，想要扩大市场，没有批号，被查到就是违规处理(3).批号是您产品的合法手续，有了批号以后，是增加你这边的销售渠道，产品正规化(4).不怕被查，理直气壮的做产品推广！(5).是对您产品的保护，后期加工问题也都可以协助解决。

您的产品想要合法销售吗？先，您得找的代办机构，帮您一站式服务。杰东机构，从报批~写材料~检测~到出手续~加工，一条龙服务，全权负责。让您快捷，省心的拿到手续。我们承诺办不下来。

批文批号是什么，生产资质怎么解决？现在好多从事中医这方面研究的老师，自己都有**秘方或者自己研发的中成药，但都苦于怎么正规合法的上市销售？简单点说产品想要正规合法的上市销售，必须有两个手续，一个是批号，一个是生产资质。批号手续是您产品上市销售，售卖，对外宣传，招商代理的条件！咨询不收费！答疑不收费！即使你不找我办批号，我也愿意和你聊，至少让你在办号的路上走弯路。

成交只是开始，服务永无止境！办理流程：步、根据您的产品情况，整理产品审核表，这个我会发你模板进行参考整理。第二、我们根据您提供的审核材料，进行免费的初审。第三、初审通过以后，确定申报事宜，双方签订技术服务合同。第四、缴纳费用，递交申报材料。第五、您需要您邮寄样品300g并按照规格提供。送检使用下常规检测。所需条件：

：营业执照副本电子版扫描件（彩色）
：法人及起草人扫描件（彩色）
：产品说明及工艺流程
：样品300g 杰东认证办理批号，贴牌加工，完善包装，合法上市，一对一解答，让您的产品利润大化。代办食字号~消字号~健字号~一类医疗器械~批文~贴牌加工~注册商标，消字号产品上市销售备案 消字号产品是指对细菌具有杀灭或抑制作用的消毒产品。消毒产品可分为：类消毒产品。用于医疗器械的高水平消毒剂 and 消毒器械、机和器械，皮肤/粘膜消毒剂，生物指示物、效果化学指示物。第二类消毒产品。除类产品外的消毒剂，消毒器械，以及带有标识的物品包装物、抗抑菌制剂。消毒产品按有效成分可分为：1.醛类消毒剂2.杂环类消毒剂3.含氯消毒剂4.过氧化物类消毒剂5.含碘消毒剂6.季铵盐类消毒剂7.类消毒剂8.胍类消毒剂9.醇类消毒剂10.重金属类消毒剂11.生物类消毒剂等类型。消字号产品要按要求上市销售需要满足什么样的条件呢？或者说消字号备案需要满足什么样的条件呢？

生产厂家，正规资质齐全的生产厂家；委托方，注册有关消毒产品销售的公司。第二．生产样品，设计包装，产品说明书，把样品按销售的样子做出来。第三．找有资质的检测机构送样检测，这里要特别注明是备案报告。第四．做消毒产品卫生安全评价报告。1.标签、说明书2.检测报告3.企业标准4.生产企业卫生许可证5.产品配方6.消毒器械结构图（主要元器件及参数）（器械类产品方提供这些）。第五．消毒产品网上备案

信息服务平台上进行备案。消毒产品主要参考标准：《WS628-2018消毒产品卫生安全评价技术要求》，《消毒技术规范》，《GB-15979-2002一次性使用卫生用品卫生标准》等。熟读以上标准基本上对消毒产品技术和备案等相关知识有深刻认识，从事消毒产品的朋友们有空可以细读一番。标签要求参考《GB38598-2020消毒产品标签说明书通用要求》。正确选择消毒产品，这几个资质一定要看近年来，随着病预防控制的需要、医疗机构感染控制的需要以及社会各行各业的发展，消毒行业得到大力发展，特别是消毒产品，可谓是五花八门、不可胜数。这些产品中，有的质优昂贵，有的粗制滥造，可以说是良莠不齐。在这种背景下，为了加强消毒管理，规范消毒产品市场，保护人体健康，卫生健康行政部门了

《消毒管理办法》、《消毒产品生产企业卫生许可证》等相关法规，现将消毒用品需具备的资质进行详细讲解。1、查看经营单位营业执照的经营是否符合消毒产品生产《公》规定，经营范围是由公司章程规定的，并应该在营业执照上记载该信息。经营范围中属于法律、行政法规规定须经批准的项目，应当依法经过批。2、查看经营单位消毒产品生产企业卫生许可证 消毒产品生产企业卫生许可证是指消毒产品生产企业的卫生许可证。尤其要注意生产类别，根据《消毒用品生产企业规范2009版》第十七条规定：对于有特殊卫生要求的产品，其生产车间还应符合下列要求：皮肤粘膜消毒剂（用于洗手的皮肤消毒剂除外）、皮肤粘膜抗（抑）菌制剂（用于洗手的抗（抑）菌制剂除外）等产品配料、混料、分装工序应在10万级空气洁净度以上净化车间进行。三十一条：生产用水的水质应符合以下要求

《消毒管理办法》、《消毒产品生产企业卫生许可证》等相关法规，现将消毒用品需具备的资质进行详细讲解。1、查看经营单位营业执照的经营是否符合消毒产品生产《公》规定，经营范围是由公司章程规定的，并应该在营业执照上记载该信息。经营范围中属于法律、行政法规规定须经批准的项目，应当依法经过批。2、查看经营单位消毒产品生产企业卫生许可证 消毒产品生产企业卫生许可证是指消毒产品生产企业的卫生许可证。尤其要注意生产类别，根据《消毒用品生产企业规范2009版》第十七条规定：对于有特殊卫生要求的产品，其生产车间还应符合下列要求：皮肤粘膜消毒剂（用于洗手的皮肤消毒剂除外）、皮肤粘膜抗（抑）菌制剂（用于洗手的抗（抑）菌制剂除外）等产品配料、混料、分装工序应在10万级空气洁净度以上净化车间进行。三十一条：生产用水的水质应符合以下要求

《消毒管理办法》、《消毒产品生产企业卫生许可证》等相关法规，现将消毒用品需具备的资质进行详细讲解。1、查看经营单位营业执照的经营是否符合消毒产品生产《公》规定，经营范围是由公司章程规定的，并应该在营业执照上记载该信息。经营范围中属于法律、行政法规规定须经批准的项目，应当依法经过批。2、查看经营单位消毒产品生产企业卫生许可证 消毒产品生产企业卫生许可证是指消毒产品生产企业的卫生许可证。尤其要注意生产类别，根据《消毒用品生产企业规范2009版》第十七条规定：对于有特殊卫生要求的产品，其生产车间还应符合下列要求：皮肤粘膜消毒剂（用于洗手的皮肤消毒剂除外）、皮肤粘膜抗（抑）菌制剂（用于洗手的抗（抑）菌制剂除外）等产品配料、混料、分装工序应在10万级空气洁净度以上净化车间进行。三十一条：生产用水的水质应符合以下要求

《消毒管理办法》、《消毒产品生产企业卫生许可证》等相关法规，现将消毒用品需具备的资质进行详细讲解。1、查看经营单位营业执照的经营是否符合消毒产品生产《公》规定，经营范围是由公司章程规定的，并应该在营业执照上记载该信息。经营范围中属于法律、行政法规规定须经批准的项目，应当依法经过批。2、查看经营单位消毒产品生产企业卫生许可证 消毒产品生产企业卫生许可证是指消毒产品生产企业的卫生许可证。尤其要注意生产类别，根据《消毒用品生产企业规范2009版》第十七条规定：对于有特殊卫生要求的产品，其生产车间还应符合下列要求：皮肤粘膜消毒剂（用于洗手的皮肤消毒剂除外）、皮肤粘膜抗（抑）菌制剂（用于洗手的抗（抑）菌制剂除外）等产品配料、混料、分装工序应在10万级空气洁净度以上净化车间进行。三十一条：生产用水的水质应符合以下要求

：隐形眼镜护理用品的生产用水应为无菌的纯化水；剂、皮肤粘膜消毒剂和抗（抑）菌制剂的生产用水应符合纯化水要求。所以用于皮肤、粘膜等特殊部位消毒的生产企业，须具有10万级以上净化车间，生产用水须符合GB5749规范无菌水。也就是在许可证的生产类别后面加入净化两字，如：液体消毒剂（净化）。很多不具备生产条件，也就是没有（净化）这两字却宣传破损皮肤、粘膜、空气的消毒液很有可能是假冒伪劣产品。3、查网站全国毒产品网上备案信息服务平台（<https://credit.jdzc.net.cn/xdcp>）备案审批的产品使用范围是否满足其宣传的种种功效，如破损皮肤消毒、黏膜消毒等。除了以上那些，还建议留意消毒产品标签说明书内容。合法产品其外包装会标注生产企业名称、“消”字号、规格、有效成分及含量、期限、使用范围和方法、执行标准、注意事项等内容。小编提醒广大群众要科学合理使用消毒产品，学会、认清消毒产品功能、看清产品信息内容，必要时可以按上述方法在平台查询，并严格遵循说明书规定使用。如何合规销售女性私人护理产品？随着人们生活水平的提高，消费观念和健康观念的转变，妇科产品市场规模迅速扩大，发展前景广阔，除原有的以为目的的消费群外，以单纯清洁护理、保健为目的的消费者群迅速扩大。有药店反映，妇科洗液虽然在妇科用药中所占比重不高，但是销售额却在不断增长。如何合规销售女性私人护理产品？妇科洗液多由、、、黄连、紫草、纯化水等组成，对葡萄球菌，大肠杆菌和白色有抑制作用。有清凉舒爽清洁护理，洁阴护阴，抑菌止痒，适用于女性私部 M 不适人群日常卫生健康的护理 适用范围：妇科洗液适用于女性私部不适人群日常卫生健康的护理。产品作用：妇科洗液具有消炎，，止痒作用。女性私人护理产品可办理消字号批号，也可以直接贴牌加工上市消字号产品怎么备案，消字号怎么检测？卫健委要求：消字号产品需要针对产品做卫生安全评价报告，通过后方可上市销售！申请单位：由标准起草单位主导，委托加工企业协助。审批流程：1、申请产品批文手续2、准备样品3、送检4、拿着合格的检验报告提交材料5、下备案凭证检测项目：理化、微生物、毒理。杰东办理各类抑菌、消毒、产品消字号、械字号文号，风湿药酒、膏药贴等健字号批号，化妆品批号，代用茶、片剂、固体饮料做食字号批文，正规的文号资质和产品包装，让您放心、安心。合作模式满足不同客户需求，可到厂家实地考察了解更多详情。自做药膏，只有在较小的范畴内出售，由于擅自出售自做药膏是违反规定的，要想合理合法推广销售就需要有相应的合法手续 药膏 OEM 贴牌代加工便是你带上自身想要做的药膏找寻适宜的生产商，生产厂家来对你的这一款药膏开展生产制造大批量生产随后贴上外包装盒，全部药膏的自身是要测量好的想要做多少的，也需要设计方案自身的要想的包装外包装盒，整体规划一系列的包装，这种生产厂家的整体规划工作人员都是会帮处理。讲完了自做膏药贴牌加工，我给大伙儿解释一下 OEM 代表什么意思 我有制做药膏的技术性和秘方，但是我并没有可以生产药膏的加工厂，我要大量的生产我的药膏商品，因此便去找有生产标准的有药厂家，我将自己的所会技术性和规定告之生产厂家，有厂家来出任药有生产，包上包装和外包装盒。每一次扣除制做药有的花费 找有药厂家生产厂家也需要找具备有关生产许可证书，企业营业执照，生产许可证书等，此外，也有还有授权证书这些，倘若没有这种，那麽就不可以保证这一生产厂家是否合理合法的，生产的药有合不合理合法，生产出去的药膏也就不可以合理合法售卖。粉/液、鼻炎液/膏/贴、狐臭产品、美白精华液、药酒、/祛痛产品如何消字号产品备案申请流程详细介绍总结（大全）经常有小伙伴不懂消字号到底是什么？分类有哪些，也不明白消字号该怎么申请？知识点来了，全介绍，希望对有需要的小伙伴们有帮助，接下来进入干货时间 A消毒产品定义 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。根据相关文件规范的要求，在国内销售和生产的消毒类产品根据风险不同，实行分类管理。具体有哪些分类呢？别着急，马上为你介绍。 B消毒产品分类 按照消毒产品用途、使用对象的风险程度实行分类，具体如下:类是具有较高风险，需要严格管理以保证安全、有效的消毒产品，包括用于医疗器械的高水平消毒剂和消毒器械、剂和器械、皮肤黏膜消毒剂，生物指示物和效果化学指示物。(注:高水平消毒剂:是指可杀灭一切细菌繁殖体、分枝杆菌、病毒、真菌及其孢子等，对致病性细菌芽孢也有一定的杀灭作用，达到高水平消毒要求的消毒剂。)第二类是具有中度风险，需要加强管理以保证安全、有效的消毒产品，包括除类产品外的消毒剂、消毒器械，以及抗(抑)菌制剂等。(注:抗(抑)菌制剂:是指直接接触皮肤粘膜的、具有一定杀、抑菌作用的制剂(栓剂、皂剂除外)。制剂在使用剂量下，对检验项目规定试验菌的杀灭率90%(杀灭对数值1.0);抑菌制剂在使用剂量下，对检验项目规定试验菌的抑菌率 50%。)第三类是风险程度较低，实行常规管理可以保证安全有效的除抗(抑)菌制剂外的卫生用品。(特殊情况:同一个消毒产品涉及不同类别时，应当以较高风险类别进行管理。) C消毒产品审批和备案规定 1、需要行政审批(即常说的消字号批件) 2、需要获得安全评价报告备案凭证和二类消毒产品先做好安全评价报告，并向省级门备案并取得备案凭证(各省执行会有差异) 04备案要求及说明 备案要求:类，二类消毒产品上市时，产品责任单位应当将卫生安全评价报告向所在地省级门备案。由省级门对卫生安全评价报告进行形式审查。 评价包含内容：卫生安全评价内容包

括产品标签(铭牌)、说明书, 检验报告(含结论)、企业标准或质量标准, 国产产品生产企业卫生许可资质, 进口产品生产国(地区)允许生产销售的批文情况。其中、消毒剂、生物指示物, 化学指示物, 带有标识的物品包装物、抗(抑)菌制剂还包括产品配方, 消毒器械还应当包括产品主要元器件、结构图。责任单位的卫生安全评价应当形成完整的《消毒产品卫生安全评价报告》。评价报告包括基本情况和评价资料两部分。检验要求: 新的法规进一步完善和规范了检验项目, 对送检样品、检验方法, 检验结论等均提出了明确要求。在对消毒产品进行卫生安全评价时, 应当对消毒产品进行检验, 并对样品的真实性负责。所有检验项目应当使用同一个批次产品完成(检验项目应符合要求) 申请备案的, 应按规定检测, 检验应当在具备相应条件的消毒产品检验机构进行。并且检测报告需要对产品符合性出具总的结论, 检验机构应符合消毒管理的有关规定, 通过实验室资质认定, 在批准的检验能力范围内从事消毒产品检验活动。(实验室不需要专门的授权) 对延续备案的, 在对消毒产品进行检验时, 只作关键项目。其中, 消毒()剂检验项目为有效成分含量、pH值和一项抗力强的微生物杀灭试验, 消毒()器械检验项目为主要因子强度和一项抗力强的微生物杀灭试验, 生物指示物检验项目为含菌量的测定, 化学指示物检验项目为颜色变化情况的测定。两年内监督抽检合格的检验项目可不再做。有效期: 卫生安全评价报告在全国范围内有效。类消毒产品卫生安全评价报告有效期为四年, 第二类消毒产品卫生安全评价长期有效。类消毒产品卫生安全评价报告有效期满后, 应当重新进行卫生安全评价和备案。小知识: 消毒产品不属于医疗器械, 归门主管, 不是药监局管理的, 所以这个是很多朋友经常搞混的事情, 抗(抑)菌制剂大类也是划分到消毒产品里面的, 比如抑菌液、抑菌粉、抑菌膏、抑菌凝胶、抑菌喷剂等等都是。产品外包装书写内容应严格遵守相关规定, 不能违反广告法等相关法律条款。切记不能添加西药和成分, 禁止违法添加!