

# 牡丹江什么是消字号？为什么要申报消字号？消字号申报流程

产品名称	牡丹江什么是消字号？为什么要申报消字号？消字号申报流程
公司名称	广州靓源生物科技有限公司
价格	.00/个
规格参数	服务范围:全国 报价方式:按实际订单报价为准 品牌:杰东
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

办理消字号批号，快速上手 一、什么是消字号批号？消字号批号是指在生产销售过程中，对产品进行标识的一种方式。其中，消字号是指皮肤膏、水、烧烫伤产品等抗抑菌产品的合法手续。二、为什么要办理消字号批号？办理消字号批号是为了保障消费者的权益和自身的合法权益。标识消字号批号可以让消费者清晰地了解产品的生产日期和生产批次，方便消费者挑选新鲜、有保障的产品。同时，标识消字号批号还可以为企业生产管理、质量控制等方面的参考和支持。三、如何办理消字号批号？办理消字号批号需要按照相关的法规和标准进行操作。一般来说，需要进行以下步骤：1. 登记备案：企业需要到当地市场监管部门进行登记备案，填写相关的申请表格并提交必要的材料。2. 技术评估：市场监管部门会对企业的生产工艺、设备、原材料等进行技术评估，确保生产过程符合相关法规和标准。3. 标识印刷：企业需要根据市场监管部门的要求，将消字号批号标识印刷在产品包装上，确保标识的准确性和清晰度。四、注意事项 在办理消字号批号时，需要注意以下几点：1. 消字号批号的标识必须清晰、准确、易于辨认。2. 标识的位置必须符合相关法规和标准的要求。3. 企业需要按照市场监管部门的要求对标识进行更新和维护。 结尾：办理消字号批号不仅是企业的法定责任，更是对消费者负责的表现。在操作过程中，企业需要遵守相关法规和标准，确保标识的准确性和清晰度。只有这样，才能为消费者提供更好的产品和服务。 什么是OEM贴牌代加工？自己的研发产品可以贴牌代加工吗？OEM是什么？OEM即Original Equipment Manufacturer（原始设备制造商），指的是由一家公司委托另一家公司进行产品生产，而后者仅负责生产而不涉及品牌和销售。这种模式在制造业中十分常见，比如电子产品、汽车零件等，医药 服装都有大量采用OEM的情况。OEM与贴牌代加工的区别？贴牌代加工是OEM的一种形式，它是指品牌厂商将自己的品牌和设计授权给代工厂进行生产加工，并由代工厂直接销售给市场，品牌厂商不参与销售和售后服务。与OEM不同的是，贴牌代加工需要代工厂提供整个产品的生产、销售和售后服务，而OEM则只需提供生产服务。贴牌代加工的优势是什么？贴牌代加工对代工厂来说，可以通过代加工的方式扩大规模，提高运营效率，获取更多的订单，同时降低生产成本，提高利润。对品牌厂商来说，可以通过贴牌代加工方式减少生产成本和投资，快速进入市场，提高市场占有率。对消费者来说，贴牌代加工的产品价格相对较低，但质量和性能也有保障。 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：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产品。

3、查网站全国毒产品网上备案信息服务平台（<https://credit.jdxx.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。

什么产品需要办理消毒产品生产企业卫生许可证？

1、消毒剂，消毒器械，生物指示物，化学指示物，包装物；

2、皮肤、粘膜卫生用品，隐形眼镜护理用品，一次性卫生用品妇女经期卫生用品，尿布等排泄物卫生用品；

3、一次性医疗用品：输注类，导管类，诊断、器具类，透析器具类，麻醉器具类，手术巾、敷料类，护理器材类，一次性其他类。

食字号申报流程 对于我们很多开诊所、保健服务店以及做商城运营的中医师、技术人员、研发单位、销售型企业等，对于电报流程很茫然，繁琐的流程带来很大的麻烦，耽误很多的精力，时间，我们将您整个申报流程变得更加简洁:

1.约谈细节，签订合同，缴纳预付款

2.提供材料，指导填写材料

3.进入正式申报期

4.到期完成申报，支付尾款，交付证件

申报食字号所需的材料

5.后续增值服务

消毒产品生产企业卫生许可证应该像哪个部门申请？

根据《对确需保留的行政审批项目设定行政许可的决定》依据，消毒产品生产企业卫生许可证应向卫计委递交申请审批。

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 第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，第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！