

## 自贡一站解决您的秘方上市销售三证问题 让您省心更安全

产品名称	自贡一站解决您的秘方上市销售三证问题 让您省心更安全
公司名称	广州靓源生物科技有限公司
价格	.00/个
规格参数	规格:"可按客户要求定制 报价方式:按实际订单报价为准 加工方式:定制贴牌, oem贴牌加工, 建厂
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

老膏药想进药店诊所销售做什么字号？是健字号还是械字号？如果您的产品是针对骨病疼痛等类型，可以做健字号也可以做械字号。但具体申请哪种字号，还需要根据您的产品类型和用途来决定。此外，办理批号手续需要满足一些条件，如提供营业执照、照片、产品信息和样品等。您可以来电咨询具体的流程和所需的资料。批号办理的优势包括增加销售渠道、产品合份以及扩大市场等。现在就简单科普一下，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前提。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。办正规批号手续，杰东认证高九红经理！

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和消毒器械、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？

1. 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。
2. 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。
3. 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。
4. 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）。
5. 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》。检测报告。检测报告主要根据产品说明书，使用对象，产品类型、杀灭微生物类型、有效成份等确定检测项目。详情参考《WS628-2018消毒产品卫生安全评价技术要求》，一般检测机构会根据产品说明书给你合适。企业标准，参考模板，检测方法引用国标，个别项目自己设定限值。配方表，也有固定的模板，参考模板填写自己的配方即可。完成以上内容基本上就差不多了，等待上传备案通过就可以了，但是资料做的不规范，或者检测不合格，来来去去的，备案被打回来就很烦人。流程大致如此，做起来还是很麻烦，不行麻烦就把这些交给代办机构解决吧，现在大部分检测机构都可以做检测和备案服务了。特别提醒，检测报告必须由有资质的检测机构完成，其他的可以自己完成外用健字号办理，膏药贴如何办理批号？在医疗领域中，膏药贴是一种常见的外用药物，它们可以帮助、减轻肌肉疲劳和促进。如果你是一家生产膏药贴的公司或者想要销售自己的品牌，了解如何申请黑膏药贴的批文和批号是重要的。本文将向你介绍申请黑膏药贴批文的步骤和要求，以及如何获得批号的相关信息。申请黑膏药贴的批文是一个复杂的过程，需要了解相关法规和规定。下面是一些必要的步骤和要求，帮助你顺利申请黑膏药贴的批文。

1. 深入了解相关法规和政策：先，你需要了解药品监督管理局发布的相关法规和政策，例如《药品注册管理办法》和《药品监督管理条例》等。这将帮助你了解申请批文所需的具体要求和流程。
2. 收集申请资料：准备好所需的申请资料重要。一般来说，你需要提供包括企业资质证书、生产工艺流程、药物成分、药效评价、不良反应信息等相关文件。
3. 进行试验：黑膏药贴作为一种药物，需要进行试验以评估其安全性和稳定性。你可以选择合作医疗机构或者立实验室，确保试验符合相关法规和规定。
4. 编写批文申请报告：根据药品监督管理局的要求，你需要编写批文申请报告。这个报告需要详细描述膏药贴的适应症、用法用量、不良反应等信息，并提供试验结果和相关研究数据。
5. 递交批文申请：将编写好的批文申请报告和其他相关资料递交给药品监督管理局。这一步骤可以通过在线提交或者邮寄方式完成。获得批号是膏药贴正式上市销售的关键一步。以下是获得批号的步骤和注意事项。

1. 完成批文申请：在获得批文之前，你需要确保你的膏药贴已经通过了相关的审批程序，并符合药品监督管理局的规定。
2. 提交批号申请：准备好申请资料后，你可以将批号申请资料以书面形式提交给药品监督管理局。在申请中，你需要提供产品的基本信息、生产工艺、药效评价、不良反应等相关文件。
3. 等待审批：药品监督管理局将会对你的批号申请进行审查和评估。这个过程可能需要一段时间，请保持耐心。
4. 获得批号：如果你的申请通过审批并符合要求，药品监督管理局将为你分配一个批号。该批号是你的产品正式上市销售所必需的。总而言之，申请黑膏药贴的批文和批号是一个繁琐的过程，需要投入大量的时间和精力。熟悉药品监督管理局的要求、准备好申请资料并且确保产品符合相关规定，将有助于提高申请成功的机会。及时地与相关部门沟通并咨询人士的意见也是重要的。希望这些信息可以帮助你顺利获得黑膏药贴的批文和批号，为你的产品取得成功打下基础。

外用保健用品号的申报流程包括以下步骤：

1. 申报条件：先，保健用品健字号批号是申请在企业名下，所以需要准备一家公司。
2. 整理材料：根据产品说明书和工艺流程模板整理产品申报材料。
3. 提交检测：准备300毫升/克检测样品，送达具有CMA检测资质的厂家检测。
4. 提交材料：产品申报材料通过初审后，提交申报材料。
5. 批号公示：产品申报材料通过相关审查后进行公示。

需要注意的是，申报不同批号是重要的一项工作。此外，外用保健用品号办理申请流程中需要注意选择靠谱的办事人，了解相关政策法规，实现了快速申报时间和高通关率。如果您需要具体的申报流程和注意事项的详细信息，可以咨询杰东高九红经理，会提供一站式服务，确保申报顺利进行。泥灸/热敷包/外敷散/膏药贴等健字号OEM贴牌加工快速安全

什么是保健用品？保健用品应该办理什么样的手续？很多朋友都是做产品的，对产品手续这边认识的比较少，我再这里跟大家讲讲保健用品手续问题。保健用品系指对人的身体机能有一定调节作用的外用保健用品，不能代替药品来。保健用品可以做的产品剂型有：1、膏剂（疼痛膏、理疗膏、姜膏等膏剂产品）2、粉剂（外敷粉、热敷粉等粉剂产品）3、贴剂（颈肩腰腿贴、贴、乳腺贴、睡眠贴等贴剂）4、液体（疼痛液、精油、淡斑液、减肥液等液体产品）大健康产业是扶持的对象，但并不是不监管！还要存侥幸心理吗？还要无视合法问题吗？本公司为您解决合法上市销售手续，一站式服务，为您解决后顾之忧。欢迎各位合作伙伴来我公司参观考察，洽谈业务。相关产品：泥灸，热敷包，外敷散，健字号，OEM贴牌加工