

# 海南源头生产厂家消字号贴牌代加工oem（流程步骤）

产品名称	海南源头生产厂家消字号贴牌代加工oem（流程步骤）
公司名称	山东杰东医疗器械有限公司
价格	.00/个
规格参数	服务范围:全国 加工方式:定制贴牌，oem贴牌加工，建厂 规格:"可按客户要求定制
公司地址	济宁市嘉祥县万张街道康庄村西
联系电话	18539957385 17788130058

## 产品详情

民间自制中药如何申请批文批号 民间自制中药一直以来都备受广大民众的喜爱，因其方便、经济、传统等特点而受到追捧。然而，对于民间自制中药而言，申请获得批文批号却是一项必不可少的程序。那么，究竟民间自制中药如何申请批文批号呢？下面就为大家详细介绍。

1. 准备必要材料 申请批文批号的步是准备必要的材料。根据相关规定，民间自制中药申请批文批号所需材料包括但不限于：中药制备工艺、有效成分检测报告、质量控制标准等。在准备材料时，务必保证材料的真实性和完整性。
2. 咨询机构 在准备材料的过程中，如果遇到问题或者需要进一步了解相关申请流程，建议咨询的机构或者律师。他们会根据你的具体情况提供的指导和建议，帮助你顺利申请批文批号。
3. 提交申请材料 准备好材料后，就可以将申请材料提交给相关部门了。具体的提交方式可以根据当地的规定来选择，可以是线上提交，也可以是线下递交。在提交申请材料时，务必按照要求填写申请表格，并附上必要的说明和证明文件。
4. 等待审核结果 提交申请材料后，接下来就需要耐心等待审核结果了。通常情况下，相关部门会对申请材料进行审核，并进行严格的把关。审核的时间长度会根据具体情况而有所不同，一般会在一个月左右。
5. 批文批号获得 如果申请材料审核通过，恭喜你！你将获得批文批号。批文批号的获得意味着你的民间自制中药已经获得认可，并且可以合法销售和生

总结：民间自制中药如何申请批文批号，可以通过准备材料、咨询机构、提交申请材料、等待审核结果以及获得批文批号这几个步骤来实现。在整个申请过程中，要注意材料的真实性和完整性，遵守相关规定和流程。希望以上内容对于民间自制中药申请批文批号的过程有所帮助，让大家能够更加顺利地将自制中药合法化。

消字号产品怎么认证|OEM贴牌加工需要什么手续 消字号产品怎么认证?很多消字号产品都有的效果，由于没有认证、没有正规生产不能上市销售，下面我给大家讲讲消字号产品如何正规的上市销售。消字号产品上市销售一共需要两个手续，一个是产品批号（即产品备案）是由生产企业协助责任单位向责任单位所在地卫生监督所提交申报材料，由相关审核人员审核通过后显示备案。产品备案通过以后可以委托一家有生产资质的厂家委托加工。如果您有好的销售渠道，好的，也可以直接OEM贴牌加工。OEM贴牌加工省事、省力、省心。您这边只做好产品研发、销售即可，生产有工厂代加工。北京杰东认证服务有限公司为客户提供消字号产品备案咨询、代办服务。公司旗下有自己的工厂，后期客户加工问题不用愁。相关产品：消字号产品认证，消字号OEM贴牌加工，消字号手续消字号申报需要多长时间？都可以在哪些渠道销售？申报时长优势：1个月左右（安全评价报告除外）销售渠道优势：拥有手续齐全后，线上线下都可以销售。如何办理申报械字号 一、械字号申报条件：有医

疗器械生产场地，合格的样品，成熟的配方、完善的厂房设备

### 三、械字号申报会遇到的问题

- 1.分类问题，确认是否属于医疗器械的范畴，并且需确认是类，第二类还是第三类
- 2.申报主体不符合，申报主体必须是完善的医疗器械厂家
- 3.申报的材料不规范，不规范问题经常存在，不过在正式提交前，这都由我方把关
- 4.申报政策的变动，会根据现有的实际情况，调整政策，也不必太恐慌，在做调整的时候，必定有个过渡期，已经申报的产品如何处理，正在申报的产品如何处理
- 5.没有自己的名称即商标，可以同步进行申请，基本上不影响申报

### 四、膏药是否可以申请医疗器械号

是肯定不可以的，膏药一般都含有中药成分，而医疗器械是器械类产品，医疗器械是指直接或者间接用于人体的仪器、设备、器具、体外诊断试剂及校准物、材料以及其他类似或者相关的物品，包括所需要的计算机软件。效用主要通过物理等方式获得，不是通过药理学、免疫学或者代谢的方式获得，或者虽然有这些方式参与但是只起作用。目的是疾病的诊断、预防、监护、或者缓解；损伤的诊断、监护、缓解或者功能补偿；生理结构或者生理过程的检验、替代、调节或者支持；生命的支持或者维持；控制；通过对来自人体的样本进行检查，为医疗或者诊断目的提供信息。综合以上解释，膏药肯定是不能申报械字号的。

药品的批准文号是：国药准字(H、Z、B、J、S) 8位数字，分为药和非药。H----化学药品.Z----中药.J----进口药品.S----生物药品 OTC---非药 保健食品的批准文号是：国食健字 年号 数字 其他的都是非药品和非保健食品；如：XX卫食字 XX食健字 XX消字等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。

### 代办消字号产品贴牌加工备案检测 消字号贴牌代加工详细流程描述：

- A.当您确定消字号产品加工意向，通过网络或者电话与厂家初步沟通，初步为您介绍服务方式和流程，并了解您的大概需求。
- B.初步了解沟通后，厂家会与您预约详细洽谈时间。
- C.具体洽谈包括产品需求、包装需求、生产时间、以及选定合作方式等具体内容。
- D.选定合作方式后，厂家可提供资质的办理，消字号产品包装的设计和消字号产品包材的选择，的服务，为您避免浪费不必要的时间和费用。
- E.在一切洽谈完成后，签订消字号OEM委托加工产合同，并开始落实生产。
- F.待全部包材到厂并且经过我们严格检查合格之后，开始对产品进行灌装、包装、质检，这个周期大概需要15天左右。
- G.成产完成并支付尾款后，厂家将保质保量的将产品交付您的手中，并在您销售过程中给予您大程度的支持。

### 消字号产品备案流程 具体的流程是：国产消毒消毒产品备案程序：

- A.申请生产能力审核（省级卫生监督部门）；
- B.现场采样封样；
- C.产品检验；
- D.直接向备案卫生行政许可。

### 进口消毒产品备案程序：

- A.产品检验；
- B.直接向备案卫生行政许可。

其次申请消字号需要满足一定的备案条件方可进行：

- (一)关于备案消字号中新申请条件：A、消毒产品生产企业新建、改建、扩建工程的选址和设计符合卫生要求；B、生产工艺流程、车间布局、卫生设施符合《消毒产品生产企业卫生规范》的要求；

### 消字号产品备案流程 C、具备健全的卫生管理制度，配备专职或卫生管理人员；

- D、从业人员取得预防性健康体检、卫生知识培训合格；
- E、具备适合产品生产特点、满足产品生产需要、保证产品卫生质量的设备；
- F、具有产品检测能力。

- (二)关于备案消字号中卫生许可延续申请条件：A、持有有效的消毒产品生产企业卫生许可证，且在有效期届满30个工作日前提出申请；
- B、生产地址、许可项目没有发生改变；
- C、生产工艺流程、车间布局、卫生设施符合《消毒产品生产企业卫生规范》的要求。