

佳木斯脚气水/粉/液/膏 狐臭秘方上市销售 健/消字号？

产品名称	佳木斯脚气水/粉/液/膏 狐臭秘方上市销售 健/消字号？
公司名称	山东杰东医疗器械有限公司
价格	.00/个
规格参数	加工方式:定制贴牌，oem贴牌加工，建厂 品牌:杰东 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

研发产品的办理号手续定义与申报要求 随着科技的不断发展，研发产品的应用范围不断扩大，但是如何办理相关的批号手续却是困扰着很多企业的问题。本文将为您介绍研发产品的办理批号手续定义与申报要求。

一、办理批号手续的定义 办理号手续，是指研发产品在市场上销售之前，需要具备的相关证书或批文。具体包括：产品质量认证证书、产品检测报告、产品证书等。

二、申报要求

- 1.产品质量认证证书 研发产品需要通过相关机构的质量认证，才能获得产品质量认证证书。申请该证书需要提供产品的详细信息，包括产品的用途、材料、结构等。在获得该证书之前，产品需要经过多次检测，确保其符合相关的质量标准。
- 2.产品检测报告 产品检测报告是研发产品的另一项证书。在申请该证书时，需要提供产品的样品，由机构进行检测。检测报告需要包括产品的各项指标，如性能、安全性等，确保产品符合相关标准。
- 3.产品证书 研发产品需要进行申请，以确保产品的特性和竞争力。在申请证书时，需要提供产品的详细说明和技术方案，以及与其他同类型产品的区别和优势等信息。

以上是研发产品的办理号手续定义与申报要求。企业在进行研发产品时，需要提前了解相关的证书和标准，以确保产品的合法性和可靠性。希望本文能够为您提供一些帮助。

杰东认证办理药品批号，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。

办理消字号：鼻炎膏、鼻炎喷雾、痔疮膏、痔疮粉、脚气水、去痣粉/膏、膏/驱蚊液、烧烫伤膏液、妇科抑菌液、妇科抑菌粉、消毒液、抗抑菌制剂、护理液 祛痘膏、祛痘水、褥疮膏 褥疮粉等产品均可办理。

办理：健字号（膏药，膏药贴、鼻炎膏、鼻炎粉、热敷中药包，口腔喷剂，面瘫贴，药酒，艾条、艾绒、艾片、艾制品，热敷粉、骨痛喷剂、乳腺贴等皆可申报。

办理食字号：中药片，压片糖果，中药颗粒，袋泡茶，保健茶，固体饮料，膏剂、冻干菌菇、口服液等产品皆可申报。

药膏上网卖，合法靠这招！药食同源片剂|粉剂|颗粒|饮品|代用茶|袋泡茶|膏滋|批文文号申报 药食同源既是药物同时又是食品，对人的身体具有一定的调理调节作用。常见的食药同源植物有：人参、葛根、百合、山药、牡蛎、大枣、山楂、、代代花、木瓜、乌药、乌梢蛇、枸杞子、紫苏、蒲公英、金银花、菊花、茯苓等（详见卫健委公布药食同源目录）

食药同源常见的产品剂型有压片糖果（片剂）、固体饮料（粉剂、颗粒）、代用茶、袋泡茶、配制酒、饮品、饮料浓浆（膏滋）等剂型。很多客户都想做成丸剂，食药同源是没有丸剂这个剂型的。药食同源产品成分不能添加非药食同源目录以外的其他成分以及西药违禁成分。我公司常年从事该类产品批文批号申报以及生产加工工作，加工起定量低，加工质量高、效率高，可以满足客户代加工需求。欢迎各位新老客户来我公司参观考察。

什么是食字号，申请食字号需要什么资料

一、食字号的定义 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。二、可以作为食字号申请的剂型1.片剂即压片糖果，热门产品：玛咖片、人参枸杞片、葡萄籽片、茯苓片、牡蛎麻仁片、枸杞桂圆片、蛹虫草片等。2.粉剂即固体饮料，也是属于冲剂。热门申报产品：复合粉、木瓜葛根粉、复合粉、食用菌粉等。3.颗粒即也是属于固体饮料，冲剂范畴。热门申报产品：人参蛹虫草颗粒、桔梗白芷颗粒、牡蛎蛹虫草颗粒等。4.饮品或饮料，热门申报产品：薄荷阿胶饮品、植物饮料、玫瑰燕窝饮品、人参玉竹饮品等。5.酒类产品即配制酒，如：蛹虫草酒、人参玛咖酒、佛手酒、茯苓酒等。6.茶类，有代用茶，含茶制品，袋泡茶，如：姜枣茶、人参茯苓代用茶、柿子黄茶（含茶制品）等。7.其他类别，如阿胶膏，龟苓膏、人参阿胶膏，燕麦饼干，膳食粉，代餐粉，酵素等，都是可以作为食品申报范畴。三、可以作为食品的原料的中药有哪些？在老百姓心中，很多中药材并不能作为普通食品的原料，然后在我国博大精深的中药文化氛围下，政府部门对于玉竹、余甘子、郁李仁、鱼腥草、益智仁、薏苡仁、蛹虫草、木反应、牡蛎、麦芽、玛咖等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医师、技术人员、研发单位、销售型企业等，对于申报流程很茫然，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申报食字号所需材料1.原料---需要您给我们提供您用的哪些原料名称，比如：苦瓜、玛咖、黄精、乌梢蛇等等2.工艺---通俗的来说就是您这个产品是怎么做出来的，简单的描述下制作的过程3.样品---小样即可4.技术员---产品的主要负责人，无特殊限制5.公司证件以上信息，无需太过的描述，您只需要跟您的粗略想法提供，我们会进行的加工、整理、调整等。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》。中药产品如何申请食字号？关于有中药成分的配方产品如何申请食字号，相信很多人都会存在比较大的疑问，有的人认为只要是在中国药典的中药都是可以申请食字号的，有的人则认为只要是中药都不能申请食字号，那么究竟哪一种说法对呢？在这里告诉大家，两种说法都太过于，中药可以申请食字号，但是哪些中药可以申请食字号，哪些中药不能，关于这一方面有一定的规定的。严格来说，属于药食同源和新资源的原料都可以作为食品原料来申请食字号，但是网传的药食同源的全目录、新资源食品全目录，都是后来经过网友整理而来，并非，很多都是摘抄过来，只能作为参考，不可全然以其为依据，还需经过人士判断。那么确定哪些中药可以申请食字号，又如何申请呢？申请流程其实和普通食字号并无不同，1.找编写材料，一定要是食品相关且有一定职称的，不然编写出来的材料无法使用2.审评：各个省市不太一样，有的要求3个，有个是5个，所以还是要看当地的一个政策情况3.检测：准备好样品在有CMA认证资质的机构4.在各省市门备案审评。械字号产品的特点：一、械字号产品是有功效的。此类产品经过临观检验的，并且将功效写在说明书上。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、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表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.诊断或者罕见病，且具有明显优势（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)该适应证的现状综述; (4)该产品较现有产品或手段具有明显优势说明及相关支持性资料。 2.诊断或者恶性,且具有明显优势 (1)该产品适应证属于恶性的支持性资料;(2)该适应证的现状综述; (3)该产品较现有产品或手段具有明显优势说明及相关支持性资料。 3.诊断或者老年人特有和多发疾病,且目前尚无有效诊断或者手段(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)该适应证的现状综述; (3)目前尚无有效诊断或手段的说明及相关支持性资料。 4.于儿童,且具有明显优势 (1)该产品适应证属于儿童疾病的支持性资料;(2)该适应证的现状综述; (3)证明该产品于诊断或儿童疾病,较现有产品或手段具有明显优势说明及相关支持性资料。 5.急需,且在我国尚无同品种产品获准注册的医疗器械(1)该产品适应证的现状综述,说明急需的理由;(2)该产品和同类产品批准和使用情况; (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