

甘肃陇南中药妇科洗液/凝胶/拉线丸/私护消字号申报OEM加工

产品名称	甘肃陇南中药妇科洗液/凝胶/拉线丸/私护消字号申报OEM加工
公司名称	山东杰东医疗器械有限公司
价格	.00/个
规格参数	规格:"可按客户要求定制 加工方式:定制贴牌, oem贴牌加工, 建厂 服务范围:全国
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

膏药批号办理批号申报需要哪些流程?需要多少费用? 家里有好的膏药, 想要扩大销售, 应该怎么办?肯定是要先给产品搞一套批号手续, 就像人要拥有一张才能合规一样, 产品也是如此!那么膏药批号办理批号时办理哪种合适?申报需要哪些流程?又需要多少费用呢?咱们来科普一下, 办理哪种合适?目前市场上, 由于申办国准批号的时间和费用是一般大众无法承受的, 所以, 在申办膏药批号时, 可根据自身的情况选择性的进行批号电办, 我司所有批号均可代办, 健字号消字号械字号、食字号等产品批号代办经验, 快速安全不成功不收费, 费用透明, 无隐形费用哦!所以且休要办什么字号可根据您自身情况选择!接下来咱们说一下办理需要的流程, 如果自己申报流程肯定是复杂的, 您自己还不清楚怎么申报, 所以如果想申报可以交给的我们, 只需要您提供三四样材料就可以, (营业执照和法人扫描件、产品说明和样品即可), 然后您就不用操心了, 其他我们全部负责, 直到办理完成, 不成功不收费的哦!后一个问题, 需要多少费用呢?这个就要根据您所选的批号类型决定了, 不同批号肯定费用是不一样的, 如果您有的或者自己研发的效果确实的外用膏药、液体、粉包、药膏等, 欢迎实地考察 我公司主要经营消毒用品生产、一类医疗器械生产、保健用品生产、食品生产, 外用中药产品备案, 膏药贴牌加工, 建中药厂, 消字号申请的条件, 加工中药 消字号, 中药秘方办批准文号, 中草药办理批号, 中药产品办理批文批号3,39、什么是消字号 消字号是经地方门审核批准的卫生批号, 属于卫生消毒用品范畴, 检测指标主要为、抑菌、作用。消字号热门申报产品: 脚气膏、止痒膏、痔疮膏、抑菌粉、抑菌液、除臭剂、洗手液等等。为什么要申请消字号 消字号产品批号的申请, 周期短, 费用低。批文批号是产品的法律证明, 可以让产品快速地进入合法市场销售环节。申报时长优势: 2个月左右(安全评价报告除外) 销售渠道优势: 消字号批文可以让产品走入药店、超市、销售食字号申报流程 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 医疗器械一类二类三类的区别是什么? 什么是医疗器械? 医疗器械是指单或许组合运用于人体的仪器、设备、用具、材料或许其他物品, 包含所需求的软件。其用于人体体表及体内的效果不是用药理学、免疫学或许代谢的手法获得, 但是可能有这些手法参与并起一定的辅佐效果, 其运用旨在到达下列预期目的: (1) 对疾病的预防、确诊、监护、缓解; (2) 对损害或许残疾的确诊、监护、缓解、补偿; (3) 对解剖或许生理进程的研讨、替代、调

理；(4) 操控。医疗器械的分类及处理 医疗器械分为三类，一类、二类和三类术语处理类别，根据医疗器械监督处理法令有相关的规定，处理由低到高，对医疗器械按照风险程度施行分类处理。类是指，经过常规处理足以保证其安全性、有用性的医疗器械。类是风险程度低，施行常规处理能够保证其安全、有用的医疗器械。施行产品备案处理，由市级食品药品监督处理部门主管批阅、发证注册的。第二类是指，对其安全性、有用性应当加以操控的医疗器械。第二类是具有中度风险，需求严格操控处理以保证其安全、有用的医疗器械。施行产品注册处理处理，由省、自治区、直辖市食品药品监督处理部门主管批阅、发证注册。第三类是指，植入人体，用于支撑、保持生命，对人体具有潜在风险，对其安全性、有用性有必要严格操控的医疗器械。一般由食品药品监督处理局来批阅、发证注册。第三类是具有较高风险，需求采纳特别措施严格操控处理以保证其安全、有用的医疗器械。施行产品注册处理处理，由食品药品监督处理部门主管批阅、发证注册。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》。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消字号和械字号的区别 消字号顾名思义是消毒抑菌类的产品，像口腔、皮肤、妇科类产品做消字号比较合适，包装上不能写作用，只能写抑制微生物类别 械字号是药监局审批，是已物理疗法结构性能申报的，包装上写不了中药成分，可以写产品的适用范围，例如适用于皮肤长斑、痣等人群 消字号和国药准字号的区别：一、消字号是卫生消毒用品生产单位在生产新品前，经地方门审核批准后，取得的生产批准文号。二、国药标准是通过药监局核发的批准文号，每个药只有一种，现在只有国药准字号的药品才符合药品要求（进口药品要有检验报告）消字号和国药准字号有着本质的差别：1、消字号仅属于卫生消毒用品范畴，而国药准字号是真正具备的药品。2、消字号仅有消毒功能不具备治果，而国药准字号以作用作为要目标，具有针对性功能。3、消字号产品的许可证发放与管理仅由省级以下卫生行政部门负责，审批时间一个月，检测指标主要为作用，审批费用仅数千元；而准字号则专门由食品药品监督管理局审批，并且要经过药理、病理、毒测试和验证等一系列环节，在确保安全有效的情况下才可能批准，整个过程通常需要5-10年，费用也高达数百万甚至数千万元。