

江西腋味狐臭\止汗\止痒中药秘方办理健字号消字号 批文批号

产品名称	江西腋味狐臭\止汗\止痒中药秘方办理健字号消字号 批文批号
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 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

杰东药业您身边的认证加工 杰东药业是一家提供中药秘方加工和批号申报服务的公司。他们拥有多年的经验和知识, 可以为客户提供准确的中药产品批号申请、贴牌加工和生产许可认证服务。杰东药业的服务范围涵盖了各类中医秘方产品批号申报以及OEM贴牌代加工问题, 比如食字号(药食同源)、健字号(保健用品)、消字号、医疗器械、化妆品(妆字号)。他们提供一条龙服务, 各环节都会为客户考虑。杰东药业是经过认证的可靠厂家, 他们的产品遍布全国各地。他们重视客户的需求和利益, 对每一个贴牌加工项目都进行严密的保障。如果您有关于中药秘方贴牌加工以及销售方面的疑问, 都可以通过电话、微信等方式联系杰东药业高九红经理会尽快与您取得联系。消字号产品如何进行备案? 消字号产品属于卫生消毒用品范畴, 其检测指标主要为抑菌、作用。原料符合中国药典、化妆品要求的绝大部分产品都可以办理消字号。但消字号产品只能用于外用消du, 杀灭和消除病原微生物, 不具备调节人体生理功能的功效, 不能出现或暗示治果。常见的产品有卫生用品和一次性医疗用品。此类产品该如何办理呢? 先, 要做消字号产品, 必须先办理产品批文, 也就是产品的企业标准, 有了它, 才能进行下一步。这个步骤时间不长, 一般一个月左右即可。其次, 就是做产品的安全评价报告, 这个步骤时间比较长, 因为办理安评是需要对产品进行多项检测。像两年有效期的, 安评中的稳定性实验, 必须是三个月时间才可以出来检测。等所有检测结果出来后, 才能把材料上交到当地省级卫健委等待审核, 时间一般需要5个月左右。如果您的产品着急上市销售, 也可以直接贴牌, 可以让产品在短时间内快速上市。没有厂房也可以备案, 建厂需要投入大量的资金, 一般是委托第三方。如果想了解更详细, 请扫描下方二维码, 添加微信详聊。相关产品: 消字号, 安全评价报告 在中医发展的几千年里, 涌现出了许多的通过外敷、外贴、外涂类的中药秘方产品, 这些产品在守卫老百姓健康方面起到了大的作用。然而, 随着时代的进步, 相关制度的完善, 对此类产品的监管在加强, 此类产品不能再随便贴个标签就在市场上售卖了, 要求要取得相关合法手续才可以。由于许多中医只会配制产品, 对于手续却一窍不通, 导致有效的产品不能为广大百姓所用, 更有甚的是, 有些中医自己配制后售卖, 被相关监查部门查到后, 由于没有手续, 有效的产品也被定为假药, 甚至被门刑拘入狱。因此, 给产品一个合法手续使其正规化, 不再担心被成了当务之急的事儿。针对大家不解之处, 讲讲有关方面情况。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。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，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，由食品药品监督处理部门主管批阅、发证注册。消字号怎么备案 消字号产品上市之前，必须在当地的卫生监督管理部门备案，产品要做第三方检测报告，盒子，说明书必须符合规定，植物成分要有拉丁文翻译，要有有效的抑菌成分，含量是多少也要标注清楚，产品命名必须带有抑菌等字样，代办所有手续，从写材料到申报到样品检测，产品备案，代加工一条龙服务。

一、什么是消字号？消字号产品属于卫生消毒用品范畴，检测指标主要为抑菌、作用。原料符合中国药典、化妆品要求的绝大部分都可以办理消字号。消字号产品只能用于外用消毒，杀灭和消除病原微生物，不具备调节人体生理功能的功效，不能出现或暗示治果。常见的产品有卫生用品和一次性医疗用品，如漱口水、妇科抑菌凝胶、抑菌粉、抑菌液、妇科洗液、止痒膏、痔疮膏、口腔溃疡喷剂、香皂、除臭剂、膏、洗衣液、卫生巾等。消字号产品分为：消毒剂、消毒器械、卫生用品类，其中容易引起误解的是消毒器械，消毒器械并非属于医疗器械。

二、什么是械字号？医疗器械字号用于医疗器械。棉签、手术钳要求必须是无菌的标准。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。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，目的是疾病的诊断、预防、监护、或者缓解。医疗器械产品分为：一类、二类、三类。申报的难易程度从低到高 消字号和械字号的区别

1.作用范围不同：消字号只能用于外用消毒，不具备调节人体生理功能的功效；械字号达到医疗器械标准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。

2.申报主体不同：消字号的申报主体只要经营范围具有“消毒用品销售”即可；械字号除了经营范围包含以外，还需要有厂房、厂房还需具备相对应的生产许可证，普通的公司不具备申请的资格

3.作用方式不同：消字号通过化学方式对人体或物体、空气等产生作用，除了消毒器械，其他的消毒剂都有植物或者化学成分；械字号则是通过物理方式产生作用，不含有植物或者药物等成分

4.申报费用和周期不同：消字号的申报周期和费用要根据不同类别来看，即使如此基本也涉及不到试验；械字号的二类和三类则需要做试验，一类直接厂家备案即可。因此，消字号产品办理的难度低于械字号，费用低，可进入药店、超市；械字号产品办理费用高，可进入、药店。

消字号和卫消证字的区别？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？这次我先简单分析讲解一下消字号和卫消证字的区别，因为发现好多朋友喜欢混淆两者概念，或者直接认为消字号不就是卫消证字嘛，其实并不是这样理解的。消字号和卫消证字傻傻分不清楚，这两者之间的区别以及关联不仅仅是广大中医朋友、诊所、研发单位、生产单位、销售单位。包括很多行业内的人士也不知其所以然。也许有朋友会说网上可以查资料，但是不管是百度文库还是其他的文库知识都已经相当落后了，并且太多资料普及并不全面，让不少朋友以为消字号就是指的卫消证字生产手续。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！消字号和卫消证字的区别，因为发现好多朋友喜欢混淆两者概念，或者直接认为消字号不就是卫消证字嘛，

其实并不是这样理解的。消字号和卫消证字傻傻分不清楚，这两者之间的区别以及关联不仅仅是广大中医朋友、诊所、研发单位、生产单位、销售单位。包括很多行业内的人士也不知其所以然。也许有朋友会说网上可以查资料，但是不管是百度文库还是其他的文库知识都已经相当落后了，并且太多资料普及并不全面，让不少朋友以为消字号就是指卫消证字生产手续。消字号定义 消字号，属于卫生消毒用品范畴，从字面意义来说，主要有消毒、、、抑菌等作用，消字号产品对于原料没有特别要求，只要在中国药典、化妆品原料目录里面基本上都可以用，但是有一点，西药，，抗生素，抗真菌，抗病毒等原料坚决不可使用。消字号分类 消毒用品按照风险等级分为类、第二类、第三类，类消毒产品是指用于医疗器械的高水平消毒剂 and 消毒器械、剂、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、化学指示物，以及带有标识的物品包装物、抗抑菌制剂 剂型：粉剂、膏剂、液体、凝胶 产品类别：含中草药、植物成分、化工成分等，不含有、抗生素且不属于化妆品禁用物质 名称举例：皮肤抑菌液、皮肤消毒液、空气消毒液、妇用抑菌凝胶 政策法规 要求一类、二类消毒产品上市前必须自行或者委托第三方进行检测和备案，评价备案合格的消毒产品方可上市销售。备案包括：消毒剂检测项目、消毒器械检验项目、指示物检验项目、物品包装物检验项目、抗抑菌制剂检验项目。 市场需求 如果您的产品想要作为外用消字号产品进入药店、商超、网上商城、等渠道进行销售，则必须进行消毒产品的检测和备案，并取得备案凭证，杰东为您提供检测、备案、生产一站式服务，不用排队，缩短产品上市周期，抢占市场先机