

安徽固发/脱发/育发/生发秘方做健字号 妆字号哪个更快更安全

产品名称	安徽固发/脱发/育发/生发秘方做健字号 妆字号哪个更快更安全
公司名称	广州靓源生物科技有限公司
价格	.00/个
规格参数	服务范围:全国 品牌:杰东 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

什么是消字号产品如何办理 消毒产品分类 按照消毒产品用途、使用对象的风险程度实行分类, 具体如下: 类是具有较高风险, 需要严格管理以保证安全、有效的消毒产品, 包括用于医疗器械的高水平消毒剂和消毒器械、剂和器械、皮肤黏膜消毒剂, 生物指示物和效果化学指示物。(注: 高水平消毒剂: 是指可杀灭一切细菌繁殖体、分枝杆菌、病毒、真菌及其孢子等, 对致病性细菌芽孢也有一定的杀灭作用, 达到高水平消毒要求的消毒剂。) 第二类是具有中度风险, 需要加强管理以保证安全、有效的消毒产品, 包括除类产品外的消毒剂、消毒器械, 以及抗(抑)菌制剂等。(注: 抗(抑)菌制剂: 是指直接接触皮肤黏膜的、具有一定杀、抑菌作用的制剂(栓剂、皂剂除外)。制剂在使用剂量下, 对检验项目规定试验菌的杀灭率90%(杀灭对数值1.0); 抑菌制剂在使用剂量下, 对检验项目规定试验菌的抑菌率50%。) 第三类是风险程度较低 实行常规管理可以保证安全有效的除抗(抑)菌制剂外的卫生用品。(特殊情况: 同一个消毒产品涉及不同类别时, 应当以较高风险类别进行管理。) 三、消毒产品审批和备案规定 1、需要行政审批(即常说的消字号批件) 2、需要获得安全评价报告备案凭证和第二类消毒产品先做好安全评价报告, 并向省级门备案并取得备案凭证(各省执行会有差异) 四、备案要求及说明 备案要求: 类, 第二类消毒产品上市时, 产品责任单位应当将卫生安全评价报告向所在地省级门备案。由省级门对卫生安全评价报告进行形式审查。评价包含内容: 卫生安全评价内容包括产品标签(铭牌)、说明书, 检验报告(含结论)、企业标准或质量标准, 国产产品生产企业卫生许可资质, 进口产品生产国(地区)允许生产销售的批文情况。其中、消毒剂、生物指示物, 化学指示物, 带有标识的物品包装物、抗(抑)菌制剂还包括产品配方, 消毒器械还应当包括产品主要元器件、结构图。责任单位的卫生安全评价应当形成完整的《消毒产品卫生安全评价报告》。评价报告包括基本情况和评价资料两部分。 小知识: 消毒产品不属于医疗器械, 归门主管, 不是药监局管理的, 所以这个是很多朋友经常搞混的事情, 抗(抑)菌制剂大类也是划分到消毒产品里面的, 比如抑菌液、抑菌粉、抑菌膏、抑菌凝胶、抑菌喷剂等等。不能添加西药和成分, 禁止违法添加! 消字号产品办理条件 消字号, 英文又称Disinfection Product Number, 是经地方门审核批准的卫生批号。消字号一般全称为“(省、自治区、直辖市简称)卫消证字(发证年份)第xxxx号”。申请对象主要包含不具备, 属于卫生用品范畴, 检测指标主要为作用的产品。消字号仅有功能不具备效果, 生产企业和经营企业不应该对“消”字产品做有的宣传。 消字号产品备案办理条件 二类医疗器械办理 申请消字号产品

生产备案的企业需符合病防治法、管理办法、产品卫生安全评价规定、健康相关产品命名规定、产品标签说明书管理规范、产品生产企业卫生许可规定、技术规范、产品卫生安全评价技术要求等法律法规和相关卫生标准的规定、要求。消字号产品备案办理材料主要有产品卫生安全评价报告，产品标签、说明书、产品检验报告结论页、产品检验报告、企业标准或质量标准、产品生产企业卫生许可证、进出口产品生产国允许生产销售的证明文件、产品配方、器械元器件和结构图、企业工商营业执照以及委托加工、生产单位的营业执照等。消字号产品备案办理流程如下自2019年4月1日起，产品消字号备案统一使用消字号网上备案信息服务系统办理。产品责任单位在一类和二类产品上市前，须在产品网上备案信息服务系统按指引进行备案登记，消字号产品备案实行网上办理。

- 1、企业在全国产品网上备案信息服务系统上传资料，如有涉密资料可不上传。将所上传资料从网上备案信息服务系统下载后整份打印，与涉密资料一起现场提交或邮寄到卫健委。
- 2、递交纸质材料，行政服务大厅市卫生健康委工作人员接收材料。
- 3、消字号产品备案申办人员进行形式审查。
- 4、行政机关自接收材料起5个工作日内作出是否予以备案的决定。
- 5、在全国产品网上备案信息服务系统平台公示受理结果。

“卫消证”字号跟“卫妆准”字号洗手液的区别从03年的开始，人们开始逐渐意识到个人卫生，手部清洁的重要性，洗手液也在那是渐渐融入我们的日常生活，被大家所认可。关于洗手液的“卫消证”字号跟“卫妆准”字号的区别：“卫消证字”所属消毒产品范畴，能杀灭常见病菌，经过一系列严格安全性和消毒效果检验才允许生产的。“卫妆准字”是针对化妆品颁发的批准文字，“卫妆准字”批号洗手液属于化妆品范畴，不具备、抑菌功效，其功效只能达到清洁、去污，护手。二类械字号和一类械字号区别是什么？

械字号一类一般主要是由市食品药品监督管理局审批，械字号二类一般主要是由省食品药品监督管理局审批。一类风险程度低，实行常规管理可以保证其安全，有效的医疗器械，第二类具有中度风险，需要严格控制管理以保证其安全，有效的医疗器械。二类械字号和一类械字号的区别

械字号一类是指，通过常规管理足以保证其安全性，有效性的医疗器械或保健作用的膏药，由市药监局负责审批备案，通过当地的药监局网站可以查询。械字号第二类是指，对其安全性，由省药监局负责审批备案，通过省药监局网站可以查询。一类的医疗器械不需备案就可以销售，也比较安全，二类医疗器械需要备案才可以销售，相对一类安全性会低点，有效性应当加以控制的医疗器械或保健作用的膏药。

办理消毒产品生产企业卫生许可证需要什么条件？

- 1、与生产要求相适应的厂房，省卫计委指导意见要求生产、仓储面积不得少于四百平。
- 2、厂房所在地周边三十米内无粉尘、异味等污染源。
- 3、生产车间应封闭，按工艺流程设立布局，人流物流分开，整理流程流畅，无交叉往返。并具备配套的仓储与检验能力。
- 4、企业应建立卫生体系，具备完善的质量管理制度，并制定相应的工作程序文件。

苗家九味疼痛贴、膏药贴、药膏、热敷包办理标准备案、贴牌代加工 提供外用保健用品字号申报、贴牌代加工服务。我们有着十万级净化车间和的生产设备，可以生产尺寸、规格膏药贴、保健液、保健粉、保健包、保健膏。杰东认证有着的申报团队，丰富的申报经验，致力于为客户提供、省时、省心的服务。贴牌加工模式均可商量，欢迎各位老师来我公司参观、洽谈业务。