## 莆田健字号膏药合法吗?可以进药店诊所电商理疗实体吗

产品名称	莆田健字号膏药合法吗?可以进药店诊所电商理 疗实体吗
公司名称	广州靓源生物科技有限公司
价格	.00/个
规格参数	品牌:杰东 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

中药秘方做什么字号可以流通市场?操作步骤,要求条件 中医秘方做什么字号可以流通市场? 根据 相关信息,中药秘方产品在市场上销售需要获得相应的文号批准,包括食字号、健字号和消字号。获得 这些文号的产品可以在市场上合法销售和流通。具体来说:-食字号适用于中药片、中药颗粒、保健茶 等食品类产品。 -健字号适用于膏药、膏贴、外用药、中药包等外用产品。 -消字号适用于烧伤膏、 抑菌液、牛皮癣液等外用保健用品。 对于申报批文,您需要提供相应的申报资料,并经过药监部门的 审核批准。申报周期短,费用合理。如果您需要进一步了解具体的操作步骤和要求,可以咨询高九红经 理会为您提供的服务和支持。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。消字号资质代办 消字号产品的申报程序是由申报单位向所在地的省级卫生行政部 门提出申请,经省级卫生行政部门审批即可。消字号申请流程周期:评审:签订合同、缴纳预付 金; 提供相关材料(起草人复印件、样品、营业执照复印件); 资料整理申报; 省级部门初审; 审核一次性通过; 缴纳尾款。 一个月的申报周期,申报资料准备齐全,审核一次性通过,避免二 次申报/重复申报。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。二类械字号和一类械字号区别是什么剂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。 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。