

襄樊秘方做什么字号更好销售 是健字号 消字号还是械字号

产品名称	襄樊秘方做什么字号更好销售 是健字号 消字号还是械字号
公司名称	西安韵华药业-食消健字号申报来料加工
价格	.00/个
规格参数	服务范围:全国 加工方式:定制贴牌, oem贴牌加工, 建厂 品牌:杰东
公司地址	陕西省西安市碑林区长安北路14号西安国际奥林匹克中心广场A座1幢1单元12010-19室
联系电话	17788130058 18539957385

产品详情

申报保健食品需提供的资料 (一) 保健食品注册申请表。(二) 申请人、营业执照或者其他机构合法登记证明文件的复印件。(三) 提供申请注册的保健食品的通用名称与已经批准注册的药品名称不重名的检索材料(从食品药品监督管理局政府网站数据库中检索)。(四) 申请人对他人已取得的不构成侵权的保证书。(五) 提供商标注册证明文件(未注册商标的不需提供)。(六) 产品研发报告(包括研发思路, 功能筛选过程, 预期效果等)。(七) 产品配方(原料和辅料)及配方依据; 原料和辅料的来源及使用的依据。(八) 功效成分/标志性成分、含量及功效成分/标志性成分的检验方法。(九) 生产工艺简图及其详细说明和相关的研究资料。(十) 产品质量标准及其编制说明(包括原料、辅料的质量标准)。(十一) 直接接触产品的包装材料的种类、名称、质量标准及选择依据。(十二) 检验机构出具的试验报告及其相关资料, 包括: 1、试验申请表; 2、检验单位的检验受理通知书; 3、安全性毒理学试验报告; 4、功能学试验报告; 5、兴奋剂、违禁药物等检测报告(申报缓解体力疲劳、减肥、改善生长发育功能的注册申请); 6、功效成份检测报告; 7、稳定性试验报告; 8、卫生学试验报告; 9、其他检验报告(如: 原料鉴定报告、菌种毒力试验报告等)。(十三) 产品标签、说明书样稿。(十四) 其它有助于产品评审的资料。(十五) 两个未启封的小销售包装的样品。注: 1、以真菌、益生菌、核酸、酶制剂、氨基酸螯合物等为原料的产品的注册申请, 除提供上述资料外, 还必须按照有关规定提供相关的申报资料。2、以限制使用的野生动植物为原料的产品的注册申请, 除提供上述资料外, 还必须提供政府有关主管部门出具给原料供应方的允许该原料开发、利用的证明文件以及原料供应方和申请人签订的购销合同。3、以补充维生素、矿物质为目的保健食品的注册申请, 不需提供动物功能评价试验报告和/或人体试食试验报告和功能研发报告。4、申报的功能不在食品药品监督管理局公布的功能项目范围内的, 除根据使用原料的情况提供上述资料外, 还必须提供以下与新功能相关的资料: (1) 功能研发报告: 包括功能名称、申请的理由和依据、功能学评价程序和检验方法以及研究过程和相关数据、建立功能学评价程序和检验方法的依据和科学文献资料等。(2) 申请人依照该功能学评价程序和检验方法对产品进行功能学评价试验的自检报告。(3) 确定的检验机构出具的依照该功能学评价程序和检验方法对产品进行功能学评价的试验报告以及对检验方法进行评价的验证报告。5、同一申请人申请同一个产品的不同剂型的注册, 如果其中的一个剂型已经按照规定进行了全部试验, 并且检验机构已经出具了试验报告, 其他剂型的注册可以免作功能学和安全毒理学试验, 但必须提供已经进行过的功能学和安全毒理学试验的

试验报告的复印件。工艺有质的变化，影响产品安全、功能的除外。消字号贴牌代加工oem（流程、步骤）消字号OEM生产消字号OEM生产，俗称消字号代工（生产），通俗的讲就是品牌商不直接生产消字号产品，而是使用其掌握的关键核心技术和自有的销售渠道委托其它公司加工生产。自有品牌消字号OEM加工：品牌方（您）需要提供：1.公司营业执照 2.产品商标 3.配方检验报告（可辅助办理）消字号贴牌OEM加工：品牌方（您）需要提供：1.公司营业执照 2.产品商标消字号来料加工：消字号来料加工是指品牌方（您）提供全部原料、辅料、包装物料和配套件，由我公司按品牌方要求进行消字号生产加工装配，成品交付品牌商销售。消字号贴牌代加工详细流程描述：1.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。2.初步了解沟通后，厂家会与您预约详细洽谈时间。3.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。4.定合作方式后，厂家可提供资质的辅助办理，消字号产品包装的辅助设计和消字号产品包材的辅助选择，以的服务，为您避免浪费不必要的时间和费用。5.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。6.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7天左右。7.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。健字号是什么?申报条件?健字号产品有哪些?内用健字号与外用健字号的区别?1)什么是健字号:健字号产品一般分为内服和外用。是可以宣传某一种功效的。内服健字号也被俗称小蓝帽。该字号适用于所有产品剂型,如:、片剂、粉剂、口服液、含片这些都能申请。外用健字号,该字号适用于膏贴、药酒、膏剂、粉剂等。外用的产品目前是没有健字号的,部分地区除外。2)健字号申报条件:内服健字号申报需要有一个已经取得保健品生产许可证的工厂来配合。产品好做过实验,这样能够更好的通过审批。如果您没有保健品生产许可证这也是可以委托其他工厂进行加工的。目前国内对于近期保健品安全问题频发也采取了一些措施,申请健字号难度加大。外用健字号申报需要有一个已经取得保健品生产许可证的工厂来配合。如果您没有保健品生产许可证这也是可以委托其他工厂进行加工的。外用健字号只能在固定区域申请、审核。产品只能流通在固定区域,不适用全国。3)健字号产品主要有哪些:健字号产品一般分为内服和外用。内服主要有保健食品的片剂、代用茶、散剂、固体饮料等,外用主要有保健用品膏贴、药酒、膏剂、粉剂、热敷包、小型等。内服健字号与外用健字号都有什么区别?内服健字号适用于口服保健品,外用健字号适用于外用保健品。内服健字号全国都可以推广,外用健字号只能在固定区域审核并只能流通在固定区域。消字号产品备案申请流程详细介绍总结(大全)经常有小伙伴不懂消字号到底是什么?分类有哪些,也不明白消字号该怎么申请?知识点来了,全介绍,希望对有需要的小伙伴们有帮助,接下来进入干货时间A消毒产品定义消毒产品包括:消毒剂、消毒器械(含生物指示物、化学指示物和(物品包装物)、卫生用品和一次性使用医疗用品。根据相关文件规范的要求,在国内销售和生产的消毒类产品根据风险不同,实行分类管理。具体有哪些分类呢?别着急,马上为你介绍。B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:是指直接接触皮肤粘膜的、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。)C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)04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。检验要求:新的法规进一步完善和规范了检验项目,对送检样品、检验方法,检验结论等均提出了明确要求。在对消毒产品进行卫生安全评价时,应当对消毒产品进行检验,并对样品的真实性负责。所有检验项目应当使用同一个批次产品完成(检验项目应符合要求)申请备案的,应按规定检测,检验应当在具备相应条件的消毒产品检验机构进行。并且检测报告需

要对产品符合性出具总的结论，检验机构应当符合消毒管理的有关规定，通过实验室资质认定，在批准的检验能力范围内从事消毒产品检验活动。(实验室不需要专门的授权)对延续备案的，在对消毒产品进行检验时，只作关键项目。其中，消毒()剂检验项目为有效成分含量、pH值和一项抗力强的微生物杀灭试验，消毒()器械检验项目为主要因子强度和一项抗力强的微生物杀灭试验，生物指示物检验项目为含菌量的测定，化学指示物检验项目为颜色变化情况的测定。两年内监督抽检合格的检验项目可不再做。有效期:卫生安全评价报告在全国范围内有效。类消毒产品卫生安全评价报告有效期为四年，第二类消毒产品卫生安全评价长期有效。类消毒产品卫生安全评价报告有效期满后，应当重新进行卫生安全评价和备案。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、抑菌喷剂等等都是。产品外包装书写内容应严格遵守相关规定，不能违反广告法等相关法律条款。切记不能添加西药和成分，禁止违法添加！械字号、妆字号、消字号的区别是什么？作为一个普通的消费者，偶尔听到些诸如械字号、妆字号、消字号等的词汇，总是一头雾水，“丈二和尚摸不着头脑”。广州靓源是的OEM加工生产的厂家，同时拥有械字号、消字号、健字号、食字号、妆字号，就给大家普及一下：产品备案中，常出现的械字号、妆字号、消字号，都代表了什么？械字号械字号产品是指医疗器械：是风险程度低，实行常规管理可以保证其安全、有效的医疗器械。械字号产品是有临床功效可以直接写在说明书上，都是经过临观检验的。相对而言，械字号产品的安全性更高，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：敏感性皮肤、脸、玫瑰等皮肤抵抗力比较差时都可以进行使用，拥有的抗敏、抗炎、修复、保湿的功效。妆字号化妆品(文号为“卫妆字”)是指以涂擦、喷洒或者其他类似的方法，散布于人体表面部位(皮肤、毛发、指甲、口唇、口腔黏膜等)以达到清洁、消除不良气味、护肤、美容和修饰目的的日用化学品。消字号消字号是经地方门审核批准的卫生批号，板式为XX卫消证字XX第X号，生产企业和经营企业不应该对“消”字产品做有的宣传。消字号只能用于外用消毒，不具备调节人体生理功能的功效。消毒管理办法第33条规定：消毒产品就是起一种杀灭和消除病原微生物的作用，不能出现或暗示治果，只能写抑菌。以上，便是靓源整理出来的有关械字号、妆字号、消字号的区别。所以当想了解一个产品，只需要知道它是械字号、妆字号还是消字号，基本就能判定这个产品的本质了。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得来，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，还需经过人士的判断。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。