

## 株洲健字/消字/妆字号代办 中药淡斑\祛疤\祛痘产品贴牌加工

产品名称	株洲健字/消字/妆字号代办 中药淡斑\祛疤\祛痘产品贴牌加工
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	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 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

健字号可以写病症？哪些产品可以做健字号？安全靠谱吗？健字号是指对人体生理机能具有调节、改善、保健等功效的保健用品。健字号产品的申请流程包括申报条件、整理材料、提交检测、提交材料、批号公示等步骤。申报条件包括准备一家公司、整理产品申报材料、准备检测样品等。健字号产品的种类包括贴剂、膏剂、外用液体、粉剂、艾制品等。如果您想了解更多关于保健用品号的信息，可以电话说询，他们可以为您提供完整、高效、的解决方案。消字号、妆字号、械字号、准字号有什么区别消字号归卫生局管理，指抑菌功能的产品，不具有。消字号产品上市之前需要备案，没有备案的属于不合法产品，产品包装说明书上有（X卫消证字（年份）第XXX号）字样的产品就是消字号产品。该类产品一般都会标明是对某类菌起或抑菌效果。产品是对细菌有杀灭效果率90%以上为合格，产品必须注明成分，例如84消毒液，成分是“有效氯”。抑菌产品是对细菌有抑制作用，50%-90%为合格，90%以上为强抑菌。抑菌产品可以不含化学成分，抑菌产品多用于人体皮肤、阴道等处。产品标签都注有：产品名称、成分、抑菌种类、使用方法、适用范围、注意事项、生产厂家和地址有效期、生产日期、企业标准、规格等。消字号产品没有强制不能使用抗生素，但备案都有做相关项目检测，皮肤毒理实验等。正规合法备案的产品都有做相关检测，基本是安全的，小孩好在医生指导下使用。妆字号就是化妆品一类，化妆品分特殊化妆品（特妆字号）和非特化妆品（妆字号），这类产品同样需要备案，以下以非特化妆品为例。产品标签内容：产品名字、主要成分、适用范围、使用方法、注意事项、储存方法、单位名称地址、生产厂家、执行标准、化妆品生产许可证号（X妆XXXX）、生产日期、保质期等信息。非特备案检测项目是根据产品成份确定检测项目的，如果厂家没有漏填成分、原料没有问题，或有做毒理实验，产品基本是没问题的。化妆品比较担心的通常是抗生素和问题，抗生素检测费用不高，但是检测费一般都高，消费者一般去检测。械字号是指医疗器械、准字号是指药。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。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。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！消字号申报需要多长时间？都可以在哪些渠道销售？申报时长优势：1个月左右（安全评价报告除外）销售渠道优势：拥有手续齐全后，线上线下都可以销售。