

鸡西一站解决您的秘方上市销售三证问题 让您省心更安全

产品名称	鸡西一站解决您的秘方上市销售三证问题 让您省心更安全
公司名称	广州靓源生物科技有限公司
价格	.00/个
规格参数	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 规格:"可按客户要求定制
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

泥灸、姜膏、热敷膏、泥疗膏、疼痛膏、蜡泥、外敷产品OEM贴牌代加工、全国接单 泥灸、姜膏、热敷膏、泥疗膏、疼痛膏、蜡泥、外敷产品等都是用于外敷的产品，随着人们对生活品质的要求不断提升，这些产品也越来越受欢迎。作为一家OEM贴牌代加工公司，我们可以提供全国性的服务，为客户量身定制类型的外敷产品。其中比较热门的外敷产品有三种:热敷膏、疼痛膏和普通的外敷产品。热敷膏是通过涂抹后能够产生热感作用，达到舒缓肌肉、放松身体的效果。热敷膏一般含有辣椒素成分，并加入一些成分，可以有助于改善血液循环、和消除疲劳。使用时，将膏体均匀地涂抹在需要热敷的部位，等待一段时间后即可感受到热感效果。疼痛膏是一种用干的外敷产品，它的主要成分也是含有辣椒素。经过反复试验，这种成分已经被证明能够末梢，促进血液循环，从而。与热敷膏相比，疼痛膏在使用上要更加方便，只需将膏体直接涂抹在需要的部位即可。普通的外敷产品通常是以多种植物为基础，添加了一些治果比较显著的草药或者者精华。这类产品可以起到舒缓肌肉、改善血液循环、促进皮肤细胞的再生和愈合等作用。使用时，直接涂抹在需要的部位即可。以上三种外敷产品被广泛应用于医药和美容护肤领域，具有用途广泛的特点。我们公司拥有有丰富的生产经验和的原材料，可以为客户提供量、可靠性的OEM贴牌代加工服务。我们将会以售前调研、售后服务和产品质量，为客户带来美好的体验。如果您对我们的产品有需求或者有其他的问题，请随时与我们联系。药食同源片剂|粉剂|颗粒|饮品|代用茶|袋泡茶|膏滋|批文文号申报 药食同源既是药物同时又是食品，对人的身体具有一定的调理调节作用。常见的食药同源植物有：人参、葛根、百合、山药、牡蛎、大枣、山楂、、代代花、木瓜、乌药、乌梢蛇、枸杞子、紫苏、蒲公英、金银花、菊花、茯苓等（详见卫健委公布药食同源目录）食药同源常见的产品剂型有压片糖果（片剂）、固体饮料（粉剂、颗粒）、代用茶、袋泡茶、配制酒、饮品、饮料浓浆（膏滋）等剂型。很多客户都想做成丸剂，食药同源是没有丸剂这个剂型的。药食同源产品成分不能添加非药食同源目录以外的其他成分以及西药违禁成分。我公司常年从事该类产品批文批号申报以及生产加工工作，加工起定量低，加工质量高、效率高，可以满足客户代加工需求。欢迎各位新老客户来我公司参观考察。外用健字号办理，膏药贴如何办理批号？在医疗领域中，膏药贴是一种常见的外用药物，它们可以帮助、减轻肌肉疲劳和促进。如果你是一家生产膏药贴的公司或者想要销售自己的品牌，了解如何申请黑膏药贴的批文和批号是重要的。本文将向你介绍申请黑膏药贴批文的步骤和要求，以及如何获得批号的相关信息。申请黑膏药贴的批文是一个复杂的过程，需要了解相

关法规和规定。下面是一些必要的步骤和要求，帮助你顺利申请黑膏药贴的批文。

1. 深入了解相关法规和政策：先，你需要了解药品监督管理局发布的相关法规和政策，例如《药品注册管理办法》和《药品监督管理条例》等。这将帮助你了解申请批文所需的具体要求和流程。
2. 收集申请资料：准备好所需的申请资料重要。一般来说，你需要提供包括企业资质证书、生产工艺流程、药物成分、药效评价、不良反应信息等相关文件。
3. 进行试验：黑膏药贴作为一种药物，需要进行试验以评估其安全性和。你可以选择合作医疗机构或者立实验室，确保试验符合相关法规和规定。
4. 编写批文申请报告：根据药品监督管理局的要求，你需要编写批文申请报告。这个报告需要详细描述膏药贴的适应症、用法用量、不良反应等信息，并提供试验结果和相关研究数据。
5. 递交批文申请：将编写好的批文申请报告和其他相关资料递交给药品监督管理局。这一步骤可以通过在线提交或者邮寄方式完成。获得批号是膏药贴正式上市销售的关键一步。以下是获得批号的步骤和注意事项。

1. 完成批文申请：在获得批文之前，你需要确保你的膏药贴已经通过了相关的审批程序，并符合药品监督管理局的规定。
2. 提交批号申请：准备好申请资料后，你可以将批号申请资料以书面形式提交给药品监督管理局。在申请中，你需要提供产品的基本信息、生产工艺、药效评价、不良反应等相关文件。
3. 等待审批：药品监督管理局将会对你的批号申请进行审查和评估。这个过程可能需要一段时间，请保持耐心。
4. 获得批号：如果你的申请通过审批并符合要求，药品监督管理局将为你的膏药贴分配一个批号。该批号是你的产品正式上市销售所必需的。总而言之，申请黑膏药贴的批文和批号是一个繁琐的过程，需要投入大量的时间和精力。熟悉药品监督管理局的要求、准备好申请资料并且确保产品符合相关规定，将有助于提高申请成功的机会。及时地与相关部门沟通并咨询人士的意见也是重要的。希望这些信息可以帮助你顺利获得黑膏药贴的批文和批号，为你的产品取得成功打下基础

如何办理申报械字号 一、械字号申报条件：有医疗器械生产场地，合格的样品，成熟的配方、完善的厂房设备 三、械字号申报会遇到的问题

1. 分类问题，确认是否属于医疗器械的范畴，并且需确认是类，第二类还是第三类
2. 申报主体不符合，申报主体必须是完善的医疗器械厂家
3. 申报的材料不规范，不规范问题经常存在，不过在正式提交前，这都由我方把关
4. 申报政策的变动，会根据现有的实际情况，调整政策，也不必太恐慌，在做调整的时候，必定有个过渡期，已经申报的产品如何处理，正在申报的产品如何处理
5. 没有自己的品牌名称即商标，可以同步进行申请，基本上不影响申报

四、膏药是否可以申请医疗器械号 是肯定不可以的，膏药一般都含有中药成分，而医疗器械是器械类产品，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，包括所需要的计算机软件。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，或者虽然有这些方式参与但是只起作用。目的是疾病的诊断、预防、监护、或者缓解；损伤的诊断、监护、缓解或者功能补偿；生理结构或者生理过程的检验、替代、调节或者支持；生命的支持或者维持；控制；通过对来自人体的样本进行检查，为医疗或者诊断目的提供信息。综合以上解释，膏药肯定是不能申报械字号的。

药品的批准文号是：国药准字(H、Z、B、J、S) 8位数字，分为药和非药。H----化学药品。Z----中药。J----进口药品。S----生物药品 OTC---非药 保健食品的批准文号是：国食健字 年号 数字 其他的都是非药品和非保健食品；如：XX卫食字 XX食健字 XX消字等消字号、卫消证字分别是什么意思？有什么区别？消字号备案流程都有哪些？消毒产品（文号为“卫消证字”或大众经常说的“消字号”。）作为一种外用消毒产品，不具备调节人体生理机能的功效，具有杀灭和消除病原微生物的作用，不能出现或暗示治果。其实这个定义并不是为准确的，而真正卫消证字的含义是：满足生产消毒产品的工厂资质手续，取得验收合格后的生产企业卫生许可证，比如山东某个已经取得卫生许可证的消毒产品生产家，则门给其发的就是“鲁卫消证字第xx号”，上海发的则是“沪卫消证字第xx号”，江苏发的则是“苏卫消证字第xx号”。这个是生产资质手续。而消字号一般统一指的是产品的执行标准和检测报告。是产品的资质手续。产品想要合法销售，在市场上扩大销售，进入正规渠道，这两样手续是必不可少的，一个是产品的资质手续，一个是厂家的生产资质手续。生产资质手续只有建厂通过验收才能下发，耗费资金比较大，所以前期完全可以只办理产品的资质手续，然后产品的批号手续下来之后委托有生产资质的厂家代加工即可。消字号贴牌代加工生产厂家备案检测oem 本公司是一家有着行业丰富经验的产品厂家，创新能力强劲、产品迎合大众、服务水平认可。工厂拥有十万级净化车间厂房，设备设施齐全，员工操守优良，生产资质齐全。众多款产品，价格享受厂家优势，厂家品质，无论是销售、代理、消字号代工OEM等都确保。目前主营喷剂、抑菌液、抑菌喷剂、抑菌膏、抑菌凝胶等消字号产品，同时厂家承接消字号代加工，低门槛，价格优惠。欢迎有识之士洽谈合作，共享商机！消字号产品代加工是指客户本身有商标、有技术、有配方，需要将之变成产品推广上市，但是客户自身没有工厂或者不愿意参与具体生产的环节，而将生产环节交给其他厂家来完成的过程。产品生产出来后，一般贴客户自己的品牌。后续的推广、营销都由客户自身去完成。目前市面上很多都是采用这

种方式。消字号代加工可以加工哪些产品？消字号产品代加工可以加工外用的抗制剂、液体、膏剂等。不限外观、不限容器、不限容积、不限包装类型等等。