

濮阳健字号可以写病症？哪些产品可以做健字号？安全靠谱吗

产品名称	濮阳健字号可以写病症？哪些产品可以做健字号？安全靠谱吗
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	加工方式:定制贴牌，oem贴牌加工，建厂 服务范围:全国 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

消字号、械字号的区别1.作用方式不同消字号通过化学方式对人体或物体、空气等产生作用；械字号则是通过物理方式产生作用，不含有植物或药物成分。2.作用范围不同消字号产品只能用于消毒，杀灭病原微生物，不具备调节人体生理功能功效，一定切记不能出现或暗示治果。械字号则是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。3.申报费用和周期不同消字号的申报周期大概在2~3个月左右，费用一般不超一万，不需要做临床实验。医疗器械分为一类、二类、三类，申报难易程度从低到高。二类、三类需要做临床实验，一类直接厂家备案即可，具体费用和时间根据实际情况决定。有相关补充或有疑问的朋友欢迎留言，不同的秘方产品需要申报的种类也是不一样的，所以一定要先了解清楚自己产品的特性和未来的发展方向。消字号产品是什么?消字号如何分类?消字号产品是什么?要知道消字号产品是什么意思,先要先了解什么是消字号,消字号,是经地方门审核批准的卫生批号,消字号产品虽然不具备,但是属于卫生消毒用品范畴,检测指标主要为抗抑菌作用。规定消字号产品中抑菌产品抑菌效果要达到50%,产品效果要达到,要达到5.0,达到了这些标准,才能作为消字号的合格产品。原料符合中国药典、化妆品要求的绝大部分都可以办理消字号。国产消毒产品申报消字号需经过检验、整理申报材料、申请初审、初审、申请终审、终审等程序。报批过程中产品不需做临床药效及用药安全等实验,费用较低,在几个月甚至更短时间就可以获得批准上市,销售。下面具体介绍消字号产品有哪几类。消字号的产品有三类:消毒剂,如:84消毒液、滴露消毒液等杀灭或病原微生物的产品。消毒器械,如:消毒柜、紫外线消毒灯具等器械类产品。3)卫生用品,包含一次性用品,如:化妆棉、湿纸巾、卫生棉等。也包含抗抑菌制剂,如:女性洗液、手足口喷剂等。剂是对指示菌的杀灭率大于等于90%即可标注对指示菌有杀灭作用;抑菌剂是对指示菌的抑菌率达到50%或抑菌环直径大于7mm的即可标注对指示菌有抑菌作用。消字号产品只有消毒功能但不具备治果,生产企业和经营企业不能对消字号产品做有的宣传。消字号仅属于卫生消毒用品范畴,有消毒功能但不具备治果,消字号产品的许可证发放与管理仅由省级卫生行政部门负责,消字号在所有申报中时间算是比较短的了,有很多批号要好几年。消字号和械字号的有什么区别?想要清楚的了解消字号与械字号的区别,先要先了解什么是消字号,什么是械字号,我们先开看下消字号和械字号的定义和分类,再来看下两种的区别。一、什么是消字号?消字号产品属于卫生消毒用品范畴,检测指标主要为抑菌、作用。原料符合中国药典、化妆品要求的绝大部分都可以办理消字号。消字号产品只能用于外用消毒,杀灭和消除病原微生物,不具备调节人体生理功能

的功效，不能出现或暗示治果。常见的产品有卫生用品和一次性医疗用品，如漱口水、妇科抑菌凝胶、抑菌粉、抑菌液、妇科洗液、止痒膏、痔疮膏、口腔溃疡喷剂、香皂、除臭剂、脚气膏、洗衣液、卫生巾等。消字号分为：消毒剂、消毒器械、卫生用品类，其中容易引起误解的是消毒器械，消毒器械并非属于医疗器械。二、什么是械字号？医疗器械字号用于医疗器械。棉签、手术钳要求必须是无菌的标准。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。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，目的是疾病的诊断、预防、监护、治疗或者缓解。医疗器械产品分为：一类、二类、三类。申报的难易程度从低到高三、消字号和械字号的区别1.作用范围不同：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；械字号达到医疗器械标准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。2.申报主体不同：消字号的申报主体只要经营范围具有“消毒用品销售”即可；械字号除了经营范围包含以外，还需要有厂房、厂房还需具备相对应的生产许可证，普通的公司不具备申请的资格3.作用方式不同：消字号通过化学方式对人体或物体、空气等产生作用，除了消毒器械，其他的消毒剂都有植物或者化学成分；械字号则是通过物理方式产生作用，不含植物或者药物等成分4.申报费用和周期不同：消字号的申报周期和费用要根据不同类别来看，即使如此基本也涉及不到临床试验；械字号的二类和三类则需要做临床试验，一类直接厂家备案即可。因此，消字号产品办理的难度低于械字号，费用低，可进入药店、超市；械字号产品办理费用高，可进入、药店。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，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委托加工生产合同，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。找工厂代工贴牌需要什么手续？OEM代加工合作,是客户与厂家生产关系的建立,是双方互相选着的结果。代工生产的正规性、合法性,是品牌产品打造的基础,这种生产模式让投资者看到了自主品牌产品运作的希望。那么找工厂代工贴牌需要什么手续呢？找工厂代工贴牌需要什么手续：一.需要到当地的工商部门办理营业执照。在合作时,厂家会对客户的营业执照的真实性进行审核。这样不仅可以保证您的产品信息不泄漏,也可以保证代工合作的合规合法性。二.食字号的申请。根据的规定有标准、行业标准、企业标准,其中企业标准也就是我们说的“食字号”为严格。一个自身要求特备严谨的企业或者公司,申请一个食字号是有必要的。三.办理相关的。这是您产品代加工完成以后,产品流通过程中的必要手续。四.商标。过程十分漫长。如果是想保护产品配方,或者经营自己品牌可以有自己的商标。商标不是必须的,根据自己的具体情况具体对待。以上的基本手续都齐全的话,与代加工厂协商合作事宜以后,便可以签订相关的代加工合同。接下来便可代加工生产便可顺利开展。找工厂代工贴牌需要什么手续应符合以下规定：一.有证企业委托有证企业(指的是):须标注委托方名称、地址和许可证编号。可不标注被委托方的有关信息,由委托方承担食品安全责任。二.无证企业委托有证企业:标注委托方名称、地址以及被委托方的名称、地址和生产许可证编号。委托企业名称和被委托企业名称应为同一字号。找工厂代工贴牌需要什么手续,食品代加工需要什么手续要做好提前了解。OEM代工厂家可以给出产品打造方面的帮助,但是提供销售环节的业务服务,片剂、颗粒粉剂、代用茶、等食品的市场竞争激烈,真正在终端市场的打拼还是要靠自己立完成。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、治疗、监护、缓解；(2) 对损害或许残疾的确诊、治疗、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。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。