

# 汕头风湿疼痛中药膏想在店里微信推广直播卖货 进药店销售

产品名称	汕头风湿疼痛中药膏想在店里微信推广直播卖货 进药店销售
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 加工方式:定制贴牌, oem贴牌加工, 建厂 报价方式:按实际订单报价为准
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

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、的解决方案。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和安全性。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“卫消证”字号跟“卫妆准”字号洗手液的区别从03年的开始，人们开始逐渐意识到个人卫生，手部清洁的重要性，洗手液也在那是渐渐融入我们的日常生活，被大家所认可。关于洗手液的“卫消证”字号跟“卫妆准”字号的区别：“卫消证字”所属消毒产品范畴，能杀灭常见病菌，经过一系列严格安全性和消毒效果检验才允许生产的。“卫妆准字”是针对化妆品颁发的批准文字，“卫妆准字”批号洗手液属于化妆品范畴，不具备、抑菌功效，其功效只能达到清洁、去污，护手。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消字等消字号产品上市销售备案消字号产品是指对细菌具有杀灭或抑制作用的消毒产品。消毒产品可分为：类消毒产品。用于医疗器械的高水平消毒剂 and 消毒器械、机和器械，皮肤/粘膜消毒剂，生物指示物、效果化学指示物。第二类消毒产品。除类产品外的消毒剂，消毒器械，以及带有标识的物品包装物、抗抑菌制剂。消毒产品按有效成分可分为：1.醛类消毒剂2.杂环类消毒剂3.含氯消毒剂4.过氧化物类消毒剂5.含碘消毒剂6.季铵盐类消毒剂7.类消毒剂8.胍类消毒剂9.醇类消毒剂10.重金属类消毒剂11.生物类消毒剂等类型。消字号产品要按要求上市销售需要满足什么样的条件呢？或者说消字号备案需要满足什么样的条件呢？·生产厂家，正规资质齐全的生产厂家；委托方，注册有关消毒产品销售的公司。第二·生产样品，设计包装，产品说明书，把样品按销售的样子做出来。第三·找有资质的检测机构送样检测，这里要特别注明是备案报告。第四·做消毒产品卫生安全评价报告。1.标签、说明书2.检测报告3.企业标准4.生产企业卫生许可证5.产品配方6.消毒器械结构图（主要元器件及参数）（器械类产品方提供这些）。第五·消毒产品网上备案信息服务平台上进行备案。消毒产品主要参考标准：《WS628-2018消毒产品卫生安全评价技术要求》，《消毒技术规范》，《GB-15979-2002一次性使用卫生用品卫生标准》等。熟读以上标准基本上对消毒产品技术和备案等相关知识有深刻认识，从事消毒产品的朋友们有空可以细读一番。标签要求参考《GB38598-2020消毒产品标签说明书通用要求》。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。