

洗手液fda认证证书

产品名称	洗手液fda认证证书
公司名称	上海镭朔信息科技有限公司
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	上海市嘉定区曹安公路3918号
联系电话	4006285882 13167050230

产品详情

洗手液fda认证证书 化妆品FDA注册化妆品自愿登记程序（VCPR）是FDA实施的一套关于化妆品登记注册的制度，其具备的特点如下：1、自愿非强制加入系统2、针对化妆品生产商、包装商、销售商的一种后市场报告制度3、仅适用于美国市场销售的化妆品4、不代表FDA对企业或产品的认可5、企业不得将其作为促销的手段。fda产品认证范围1.食品类产品,2.器械产品3.化妆品4.辐射、激光类电子产品（NTEK）5.营养品6.中草药及成药7.护理器材2.右边是利用企业的FDA注册号来查询注册企业信息，比如：Registration or FEINumber这一栏，需要输入企业的注册号即可查询洗手液fda认证证书III类器械申请美国FDA认证费用FDA制造商管制费：4624美金。PMA\PDP\PMR\BLA审核费310764美金代理人咨询费：30-100万人民币不等洗手液fda认证证书FDA认证资料准备：（1）产品的名称：提供产品的全称。（2）产品型号：详列所有需要进行实验的产品型号、品种或分类号等。（3）产品预定的用途：例如：家庭、办公室、工厂、煤矿、船舶等。（4）零件表：详列组成产品的零部件及型号(分类号)、额定值、制造厂家的名称，对于绝缘材料，需提供原材料名称。（5）电性能：对于电子电器类产品，提供电原理图(线路图)、电性能表。（6）结构图：对于大多数产品，需提供产品的结构图或图、配料表等。（7）产品的照片、使用说明、安全等项或安装说明等。FDA认证流程1.准备阶段企业法人执照复印件,生产（卫生）许可证，合格证复印件,企业简介（成立时间，技术力量，主要产品极其性能，资产状况）。2.技术初审申报受理递交DMF（主文件）和SOP（标准操作程序）的英译本文件给代理商,根据代理商的意见，对上述文件进行修改。3. DMF资料审阅FDA认真审核，并到工厂实地考察，检查DMF文件所写是否属实,若FDA未发现重大差错，并认为符合要求，则提出预批准检查计划。4. FDA检查FDA检查官对工厂进行检查，提问，工厂必须一一回答,若有疑问，官员会给出“483”表（整改建议书），问题严重，则不给“483”表。5. FDA签发“批准信”必须认真回答“483”表上检查官提出的问题，若有问题，必须立即改正并证明,检察官未搞清楚的问题，需解释证明洗手液fda认证证书化妆品FDA认证测试项目：1、重金属测试、微生物测试、皮肤刺激测试,2、理化成分分析、TRA毒理学评估,3、成分标签审核、防腐功效测试RASOO专家具有丰富的器械测试经验，FDA法规知识和经验，cGMP符合性审核经验和相关软件，临床等法规符合的指导经验，FDA510(K)审核经验等，除了了解美国本土的器械法规，我们也对各大洲的器械法规有所关注，这样更有助于根据客人的实际情况确定便捷的服务方案，以缩短注册周期和为客人节省宝贵的费用支出洗手液fda认证证书