

## 口罩出口商务白名单

产品名称	口罩出口商务白名单
公司名称	广东省国瑞知识产权服务有限公司
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	深圳市宝安区松岗街道沙浦围社区创业工业区22栋502
联系电话	15361099098 15361099098

## 产品详情

非医用（民用）口罩的“所有包装和产品”上都不能印FDA字样，但是从4月28日开始，非12号公告“商会白名单”内的“民用”企业连CE都不能印了！！！是的！没错！连CE都不能印了！！！（包括EN149之类的技术标准也不能体现，总之没经商会认证的国外标准，都不准印了，你要想印，就赶快联系商会提交证明上白名单吧）

（二）对医用的来说，简直是晴天霹雳！之前有关于“医用”的还流传一种说法，就算是在5号公告内白名单的，有医疗器械注册证的医用企业，如没有在12号公告“商会的白名单”内，也不能印有CE标志和FDA标志。（目前全国海关还没有统一，有的海关放行，有的不放行，有的今天不放行，有的明天又放行。。（真是急煞人了，能不能不要这么随意）

（现在上海海关已明确：不在“商会白名”单内的医用的：只要有CE和FDA标示，就算你有证书，也一样不放行了！）

（不管是医用口罩，还是医用防护服，还是医用额温计，还是医用什么，只要不在12号公告商会白名单内，就只能采用中国标准出口，不能声明是符合国外标准了，包装自然要跟着中国标准要求来，不能随意印刷CE,FDA,EUA,NIOSH等国外标准了）

现在几乎100%的医用厂家包装上都多多少少印有CE或FDA.....哎！！怎么办吧，正在出货的全看运气被不被查到了。

(三)基本上大家都知道了,以”零售“标准”彩盒或彩袋“包装上以及合格证,一定要有“Non-medical 非医用”的标示(不管你是中文,还是英文,日文,法文,德文。。什么外文都行,必须要标,不标就是中性产品,扣货处理,另外必须是印刷的,纸贴的无效)

(四)以”零售“标准”彩盒或彩袋“包装上一定要有产品执行标准。民用的口罩常见的执行标准GB2626-2006或者GB/T32610-2016或其他等等标准

注意细节(1):GB2626-2006一般是用在KN95口罩的,如果你是一次性平面口罩印了这个标准。。。呵呵,基本常识都整不明白的厂家被抽到,海关能放过你吗!

注意细节(2):GB/T32610-2016或其他更高级的标准,海关查验时,可能会要求内部单PCS产品是独立“封袋”包装的(目前各地要求都没有统一,全看当时查验人员决定了)

(图示只是给你样本,并没有说一定按这个格式一模一样做)

(图示只是给你样本,并没有说一定按这个格式一模一样做)

(五):”彩盒或彩袋“上你别只印个执行标准就完事了,多少都要印上厂家及地址等信息的,越“正规”越“齐全”越好。你不印,很可能判定为中性包装或三无假冒伪劣产品了。

可能有人问了:我是给国外客户代工的,品牌什么的,都是国外客户的,那我该怎么印刷。。。很简单,“如实印刷”(如图示):品牌持有人或贸易商或什么销售商,你都可以和你的厂家信息一起印刷体现出来的。(如是医用的代工,你还要把你的医疗器械注册号及其他许可号体现出来,这是唯一能证明这个产品是5号公告白名单的产品,否则只能看海关心情了)

(一定要记着这个词”正规“”正规“”正规“该印的一定要印,不该印的千万别印)

(六):民用的口罩包装上不要印有过滤:细菌Bacteria/病毒Virus等意思词语.也不要“十字架”类似标志 不要把KN95暗示宣传为N95及其他种类。

(七):KN95的口罩和其他平面口罩不要印刷过滤效果达到:99%或”BFE或者VFE > 多少多少%等词语(中国执行标准GB2626-2006说的颗粒物过滤效果也只是大于或等于95%,可没说纯粹大于95%哦。(你厂这么厉害,你咋不进白名单呢)

VFE是(活病毒过滤效果, Virus Filtration Efficiency)的简称,

BFE是(细菌过滤效果, Bacterial Filtration Efficiency)的简称,

PFE是(粒子过滤效果, Particulate Filtration Efficiency)的简称

(你是民用口罩,你只能印PFE的过滤效果, VFE和BFE都是只有医用专业口罩才能体现的。你说不扣你的扣谁的?)

(八) 合格证的事，大家基本都知道了(如图示)必须体现：生产厂家，地址，执行标准，成份含量，生产批号，生产日期，有效日期等等(合格证上这些是必须的，缺一不可)合格证上必须有盖合格章，不盖章的海关只能理解为没经过检验合格的产品，只能扣货了。注意口罩的成份标示，必须按百分比标示。(有人说：我出口的是白名单内的医用口罩，也要这样显示吗?.....答：建议按标准来吧，除非你是12号公告商会白名单有底气企业。要么到时看海关心情了)

(图示只是给你样本，并没有说一定按这个格式一模一样做)

期待你的企业也能做的如此有底气。

另外更新一下现在防疫物资出口所需要的资料更新如下：

(非医用的)：

(1) 生产厂商不能在市场监管总局"处罚"黑名单内的

(2) 出口方和进口方共同声明

(3) 报关委托书+报关单+形式发票+装箱单+贸易合同+报关要素 (4) 非医用承诺书

(5) 符合国标的产品检测报告

(6) 生产厂家营业执照(可能需要)

(7) 非商会白名单内的企业产品和包装上，不能印任何关于国外认证的标志(如：CE/FDA/EUA/NIOSH)(医用的)：

(1) 生产厂商必须是商务部+海关联合发布的名单内的

(2) 报关委托书+报关单+形式发票+装箱单+贸易合同+报关要素

(3) 出口公司+生产企业营业执照(扫描件)有医疗范围的

(4) 医疗器械注册证(扫描件)

(5) 医疗物资声明(又回到老版本了)

(6) 医疗器械生产经营许可证(扫描件)

(7) 厂家合格测检的报告(扫描件)(非必须提供，为了防止海关查验要)

(8) 非商会白名单内的企业产品和包装上，不能印任何关于国外认证的标志(如：CE/FDA/EUA/NIOSH)

白名单新增企业查询链接

NO.1取得国外标准认证或注册的医疗物资生产企业至今也有102家详情请登录网址查阅

<http://www.cccmhpie.org.cn/Pub/6325/176181.shtml>

NO.2取得国外标准认证或注册的非医用口罩生产企业至今也有68家详情请登录网址查阅

<http://www.cccmhpie.org.cn/Pub/6325/176185.shtml>

对于不在上述白名单的企业，可以自愿向所在地商务主管部门提交表格等资料进行申请，经审核通过后将会添加在这份名单里，原则上每周报送一次。

企业申请地址如下：

<http://www.mofcom.gov.cn/article/h/redht/202004/20200402959046.shtml>

对于不在上述白名单的企业，可以自愿向所在地商务主管部门提交表格等资料进行申请，经审核通过后将会添加在这份名单里，原则上每周报送一次。