

酒精FDA程序

产品名称	酒精FDA程序
公司名称	深圳市中检联标技术服务有限公司
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	深圳市龙华民治街道新牛社区民治大道牛栏前大厦A1506
联系电话	4008080621 15307552806

产品详情

酒精FDA程序FDA注册流程是什么? (1) 咨询---申请人提供产品资料图片或通过描述说明所需要申请FDA的产品; (2) 报价---向申请方报价; (3) 申请方确认报价后填写FDA申请表; (4) 工程师根据客户提供的信息在FDA系统上进行注册; (5) 收到FDA确认函+证书 (代理方) 酒精FDA程序——需要进行美国fda注册的产品比较多, OTC类在办理的时候, 需要联系fda注册专员, 了解企业产品的相关情况, 对注册的周期费用等信息要了解清楚, 之后需要填写fda注册申请表, 申请者支付相关的费用之后, 代办机构就会安排技术人员进行fda的办理, 办理的效率是比较高的, 申请成功之后就可以获得fda的注册号了酒精FDA程序

NDC申请简介

NDC, 是“National Drug Code”的简称, 译为“国家药品代码”, 是药品作为普通商品的识别符号。NDC数据库可公开查询, 它包括了所有的处方药和非处方药, 但不包括兽药、血液制品和非最终上市的药品, 如原料药 (API)。任何药品在美国上市前必须申请并登记NDC号, 登记的主要信息包括药品名称、生产商、药品分类、给药途径、上市日期、OTC专论号和标签等信息。具有NDC号的药品在符合FDA相关药品管理法的基础上可在美国上市, 销售商和终端用户可以根据此号码查询到产品的有关功效和特点, 同时FDA也根据此号码对产品进行管理。

获得了NDC号, 仅代表药品信息进入了FDA登记系统, 但是, 在NDC数据库登记的产品并不意味着该药品被FDA批准或可作为药物销售, 也不意味着这个产品可以享受医疗报销或由其他组织承担费用。但是, NDC登记是中国非处方药通过FDA认证的快捷申请形式。

对于收载于OTC专论中的药品, 在美国上市前无需审批, 仅需按照相关要求提供进行NDC登记的必要信息。通过NDC登记的中药和非处方药可在中西药房销售。因此, NDC登记是中药及非处方药进入美国的一条很好的途径。