

中国生殖健康产业协会

中国生殖健康产业协会 关于《外用辅助勃起按摩剂》团体标准 (T/CRH 0010-2025)申请使用授权审查 资料清单和收费标准的公告

2025 年 10 月 27 号，我会在全国团体标准信息平台上发布了《外用辅助勃起按摩剂》团体标准（标准号：T/CRH 0010-2025），该标准于 2026 年 1 月 1 日起正式实施。为了标准的顺利推广应用，现对申请团体标准授权单位需提交的资料清单和收费标准进行公示。

特此公告。

附件 1:《外用辅助勃起按摩剂》团体标准(T/CRH 0010-2025)
申请使用授权审查资料清单

附件 2: 关于《外用辅助勃起按摩剂》团体标准（T/CRH 0010-2025)授权使用费的公告

中国生殖健康产业协会
2026 年 2 月 25 日



中国生殖健康产业协会

关于《外用辅助勃起按摩剂》团体标准 (T/CRH0010-2025)授权使用费的公告

各位有关单位：

依据《中国生殖健康产业协会团体标准经费管理办法》
《外用辅助勃起按摩剂》团体标准（T/CRH0010-2025）授权
使用费定为 2300 元人民币。

特此公告。

中国生殖健康产业协会

2026 年 2 月 25 日



《外用辅助勃起按摩剂》团体标准（T/CRH 0010-2025）

申请使用授权审查资料清单

序号	资料名称	是否原件	备注说明	
1	企业营业执照副本	否	(1) 提交审查文件均一式二份，并加盖单位公章。 (2) 需若不能提交或没有相应资料应附说明； (3) 序号 4 和 5 文件为销售商有自己品牌但委托生产商代为生产加工的情形； 若申请人、生产商为同一企业及品牌的可不提供序号 4 和 5 文件。 (4) 序号 6 文件解释（二选一）：①产品原料若是西药成分的，请提供符合《中华人民共和国药典》规定含量检测报告；②产品原料若是中药成分的，请依据《中华人民共和国药典》对应的内容提供说明：主要原料中（说明书中的成分）哪位原料起作用，《药典》中是怎样描述的。 (5) 序号 8 文件若产品外包装上贴有载明事项或其他标志（如投保、体系认证等标志）需提供相关证明材料。商标应为写	
2	法定代表人身份证明 (附件一)	是		
3	法定代表人身份证	否		
4	代工生产商出具的受托加工说明 (附件二)	是		
5	代工生产商的营业执照复印件和生产资质复印件	是		
6	产品成分中起作用的主要成分说明 (附件三)	是		
7	企业使用《外用辅助勃起按摩剂》团体标准授权承诺 (见附件)	是		
8	产品外包装	是		

9	商标注册证	否	有个人用性交润滑剂；性刺激用凝胶；医药制剂；水剂；膏剂；油剂等分类的 5 类 R 标，如注册人非申请公司，需提供商标注册人出具的商标授权书（模板见 附件五 ）。	
10	一年内的外用辅助勃起按摩剂检测报告 (附件四)	是	应由具有国家认证检测资质（如 CMA 等）的检测机构出具检测报告，检测报告最限定检测日期以报告出具日期为准，具体内容要求详见 (附件四)	
11	联系人姓名、电话及邮寄地址、开票信息	是		

请按要求将以上文件扫描发送至邮箱，同时邮寄到协会

邮箱：bqam2024@126.com

《外用辅助勃起按摩剂》团体标准使用授权承诺书

致中国生殖健康产业协会：

本公司就申请使用《外用辅助勃起按摩剂》团体标准（标准编号：T/CRH 0010—2025，以下简称“本标准”）事宜，郑重作出如下不可撤销承诺：

一、标准遵守承诺

1. 本公司旗下_____品牌外用辅助勃起按摩剂产品（以下简称“产品”），自愿申请使用本标准，承诺在产品研发、生产、检验全流程严格遵循本标准全部强制性及推荐性要求，不得擅自偏离或降低标准执行要求。

2. 产品已完成本标准规定的全部检测项目，检测结果符合标准要求，仅在取得贵协会正式授权后，方可在产品相关环节使用本标准标识及相关表述。

二、资料真实性承诺

本公司保证向贵协会提交的用于申请标准使用授权的全部文件、资料、数据及印章均真实、完整、合法有效，无任何虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。如存在虚假情形，本公司自愿承担由此产生的全部民事、行政及刑事责任，且贵协会有权单方撤销授权并追究相关责任。

三、合规经营承诺

本公司承诺产品的销售推广、广告宣传、市场运营等全部经营行为，严格遵守《中华人民共和国产品质量法》《中华人民共和国广告法》《中华人民共和国消费者权益保护法》等相关法律法规及行业监管要求，不从事任何违法违规经营活动。

四、授权撤销情形承诺

若产品出现违反法律法规、本标准规定，被行政机关予以行政处罚，或存在侵犯第三方知识产权、不正当竞争等违法违规行为的，本公司同意贵协会有权单方撤销本公司承诺产品的本标准使用授权，且无需另行通知。授权撤销后，本公司将立即停止使用本标准相关标识及表述，并承担由此产生的一切损失。

五、变更重审承诺

若产品的品牌名称、核心技术参数、生产工艺等涉及本标准适用范围的关键内容发生变更，本公司承诺在变更后立即向贵协会重新申请标准使用授权，未取得新的授权前，不继续使用本标准相关标识及表述。

承诺公司（盖章）：_____

法定代表人（签字）：_____

日期：_____年_____月_____日

附件一：

法定代表人身份证明

_____（先生/女士）为我公司法定代表人，在我公司担任_____职务。

特此说明。

_____ 公司

年 月 日

附件二：

受托加工产品说明函

中国生殖健康产业协会：

兹证明_____（委托公司，正式说明将括号内容删除）公司的_____品牌外用辅助勃起剂委托我公司加工生产。

我公司保证为_____（委托公司，正式说明将括号内容删除）公司加工生产的_____品牌产品，产品质量符合《外用辅助勃起按摩剂》团体标准（编号 T/CRH 0010—2025）的质量要求。

特此说明。

加工生产公司联系人：

联系电话：

附：加工生产公司营业执照副本复印件（加盖公章）

说明人：（受托加工企业名称并加盖公章）

年 月 日

附件三：

_____外用辅助勃起剂起作用的主要成分说明

本产品的主要原料为：

其中记录于《中国药典》中主要起作用的成分为

各成分在《药典》中详解如下：

_____ 公司

年 月 日

附件四

外用辅助勃起按摩剂检测报告内容要求

- 1、感官 (5.3、6.1)
- 2、理化指标：
 - (1) 稳定性 (耐热、耐寒) (5.4、6.2)；
 - (2) pH 值 (5.4、6.3)
- 3、有毒有害物质限量：汞、铅、砷、镉、甲醇 (5.5、6.4)
- 4、微生物指标：菌落总数、真菌菌落总数、大肠杆菌、金黄色葡萄球菌、绿脓杆菌、溶血性链球菌 (4.5、5.4)
- 5、阴道粘膜刺激试验 (5.7、6.6)
- 6、皮肤变态反应试验 (5.7、6.7)
- 7、净含量 (5.8、6.8)
- 8、企业其他自检内容 (若有)

备注：以上文件除 (若有) 外，应为必须提供资料；

附件五

注册商标使用许可授权书

授权人（许可方）：

被授权人（被许可方）：

XX 有限公司作为第 5 类商品注册的第 XXX 号“XXXX”注册商标的合法注册人，兹授权 XXX 有限公司有权使用我司持有的以上注册商标，授权许可使用范围如下：

XXXX 外用辅助勃起按摩剂的生产、销售及宣传。

1. 使用期限：XXXX 年 XX 月 XX 日至 XXXX 年 XX 月 XX 日
2. 许可类型为普通许可，被许可方无权再许可他人使用。
3. 被许可方使用注册商标制作的产品质量必须符合相关法律法规及质量要求。

特此授权。

XXXX 有限公司

XXXX 年 XX 月 XX 日

附件六

审查费用及材料邮寄地址

1、每个品牌审查费用为 2300 元人民币。

2、账户信息：中国生殖健康产业协会

统一社会信用代码：5110 0000 5000 2050XW

开户行：北京银行大钟寺支行

账 号：0109 0326 5001 2011 2002 235

3、文件寄送地址：中国生殖健康产业协会

北京市西城区裕民中路 4 号 2 幢二层 中国生殖健康产业协会

刘秋玲 13021925238

4、申报授权审查流程：

