

第二类医疗器械经营备案中质量负责人的可以是哪些

产品名称	第二类医疗器械经营备案中质量负责人的可以是哪些
公司名称	北京中天得力企业管理咨询有限公司
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	北京市南三环方庄桥亚胜铂第
联系电话	18501194397 18501194397

产品详情

三个方面：房子、人员、文件一、场地：办公场地至少30平，要有一定的办公设备办公家具等，仓库至少15平，要有相应的仓储设施设备。二、人员：实际检查时，要求至少3个人在场：公司负责人 - 质量负责人 - 质量检查人员“公司负责人”：没有学历要求，没有要求，要求熟悉本行业，懂得经营管理，要求是业内人士，真正说的出公司是怎样运作的实际。“质量负责人”：临床医学或者相关医学毕业。要求此人大专以上毕业；实际检查时需要提供原件。并提供此人个人简历。“质量员”：与质量负责人要求一致。（质量人员要求全职在岗，也就是说需要提供离职证明）实际检查时，以上3人必须到场。三、材料：1、产品注册证复印件，每个医疗器械产品都需要拿到产品注册证复印件。2、总代提供《医疗器械经营许可证》，厂商提供《生产经营许可证》，注册证，产品登记表，同时提供营业执照、税务登记证等复印件。3、总代或厂商给客户的“经销合同”或是“授权经销书”。4、经销产品的企业标准、标准、行业标准，能完全提供，提供一些也可以，但必须提供一些。以上所有复印件，需要加盖对方

公司的红色公章。