

朝阳怎么办理二三类医疗器械备案

产品名称	朝阳怎么办理二三类医疗器械备案
公司名称	实时（北京）企业管理有限公司
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	北京市通州区万达广场C座2610
联系电话	13269699052 18600894114

产品详情

企业老板在经营--三类医疗器械不知道办理什么证,总以为都是要办理医疗器械经营许可证是不正确的,下面为大家讲解下新的医疗器械法规政策办理-二三类医疗器械经营许可证与备案的区别:

首先我们要明白医疗器械分为三类:一类、一类、三类,目前经营一类产品是不需要办理医疗器械器经营许可证的,经营一类产品是需要不需要办理一类医疗器械经营备案凭证,经营二类产品是需要办理二类医疗器械经营备案凭证;经营三类产品才是办理医疗器械经营许可证。

那么医疗器械经营企业在申请二类医疗器械经营备案及申请三类医疗器械经营许可证时需要提交的资料有哪些?

具体看下以下办事指南:

申请二类医疗器械经营备案凭证所需要的申请材料

1第二类医疗器械经营备案表

2营业执照复印件

3法定代表人、企业负责人、质量负责人的身份证明、学历或者职称证明复印件

4组织机构与部门设置说明

5.经营范围、经营方式说明

6经营场所、库房地址的地理位置图、平面图、有屋产权证明文件或者由房屋租赁所出具的租赁凭证复印

件;

7经营设施、设备目录

8经营质量管理制度、工作程序等文件目录

9经办人授权证明

注意事项:在递交书面申报材料前,应通过食品药品监督管理局网上提交行政许可预审申请,预审通过的,企业在递交纸质申请材料时须同时提交该预受理号,申请材料请逐页盖章或经由法定代表人或企业负责人签字,材料请用拉杆夹装订整齐。

申请《医疗器械经营许可证》时需提交的材料

1.《医疗器械经营许可证申请表》(原件1份)

2《营业执照》(复印件)

3法定代表人、企业负责人、质量负责人的身份证明、学历或者职称证明复印件1份):

4质量管理人层的工作简历(件1份)

5.技术人员一览表(原件1份)及技术人员的身份证、学历证明、职称证书(复印件各1份),

6.组织机构与部门设置说明

7经营范围、经营方式说明

8经营场所、库房地址的地理位置图、平面图、房屋产权证明文件或者由房屋租赁所出具的房屋租赁凭证复印件,属仓储委托医疗器械第三方物流的,提供委托合同(复印件1份,)。

9经营设施、设备目录

10经营质量管理制度、工作程序等文件目录,包括采购、验收、入库、出库、质量跟踪、用户反馈、不良事件监测和质量事故报告制度等文件(原件1份);

11,办理医疗器械经营许可证企业已安装的计算机信息管理系统基本情况介绍和功能说明,打印信息管理系统首页(原件1份)。

12凡申请企业申报材料时,办理人员不是法定代表人或企业负责人本人,企业应当提交《授权委托书》(原件1份)

13,申报材料真实性的自我保证声明,包括申请材料目录和企业对材料作出如有虚假承担法律责任的承诺(原件1份)。