

医疗器械广告审查表办理流程、材料以及时间

| | |
|------|----------------------|
| 产品名称 | 医疗器械广告审查表办理流程、材料以及时间 |
| 公司名称 | 佰事通（北京）企业管理有限公司 |
| 价格 | .00/个 |
| 规格参数 | |
| 公司地址 | 北京市海淀区中关村e世界 |
| 联系电话 | 18611140177 |

产品详情

医疗器械广告审查表办理流程、材料以及时间

随着互联网时代的快速发展，互联网广告推广也越来越多了，按照国家食品药品监督管理局的规定以及平台方的要求，如果公司需要利用互联网做广告推销，就需要办理医疗器械广告审查表，以下是小编总结的内容，希望对大家有所帮助。

医疗器械广告审查表

审批部门：食品药品监督管理局或者市场监督管理局

审批时间：10-20个工作日

有效期：和注册证上面的时间一致

材料如下：分两种情况

- 1、如果申请企业为生产商，则需要提供医疗器械生产许可证、产品注册证、产品说明书、产品标签、技术说明。
- 2、如果申请企业为经销商，则需要提供医疗器械销售备案、生产商的医疗器械生产许可证、产品注册证、产品说明书、产品标签、技术说明、委托证明材料。

医疗器械广告批准文号为“X医械广审（视）第0000000000号”、“X医械广审（声）第0000000000号”、“X医械广审（文）第0000000000号”。其中“X”为各省、自治区、直辖市的简称；“0”由10位数字组成，前6位代表审查的年月，后4位代表广告批准的序号。“视”“声”“文”代表用于广告媒介形式的分类代号。

以上是小编总结的内容，希望对大家有所帮助，如何申请可以详细咨询小编。

周边：11月2日广东省药监局发布了《广东省医疗器械注册人试点品种清单》，在品种清单中华为终端有限公司作为申请注册人申请了医疗器械--腕部单导心电采集器（VID-B99）。据了解，华为已经通过广东省注册人试点拿到了注册证。