

注册三类医疗器械许可证申办流程及材料

产品名称	注册三类医疗器械许可证申办流程及材料
公司名称	北京飞速度医疗科技有限公司河南分公司
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	郑州市中原区沁河路路北、文化宫路东啟福铭都6号楼2410、2411室（注册地址）
联系电话	13253585523 19103801095

产品详情

我国对于民生健康这块一直管理的较严，为避免医疗器械经营领域过于杂乱泛滥，规定企业者经营医疗器械许可证二类的需要办理备案，三类的需要办理许可证，今天飞速度就来重点说说医疗器械许可证三类申办流程及材料。

医疗器械许可证三类申办流程：1、查名；2、办理营业执照；3、变更经营范围(添加二类，三类医疗器械经营范围)；4、申请人提交申请资料到相关部门；5、相关部门受理申请人的申请；6、到实际场地进行勘察以及对产品进行审核；7、准予颁发医疗器械许可证三类。医疗器械许可证三类申办材料：1、相关医学专业毕业的大专以上(含大专)文凭产品质量监督检测人员(其中一个为质量检测负责人)；2、质量监督检测人员的身份证和毕业证复印件、工作简历；(食药监局老师过来场地核查约谈的时候需要提供相关检测人员的身份证和毕业证原件，并本人到场)；3、所销售医疗器械对方生产厂家的公司营业执照、医疗器械生产企业许可证；4、所销售医疗器械对方生产厂家的医疗器械注册证、医疗器械注册登记表；5、所销售医疗器械对方生产厂家的委托销售授权书；未完，全文文章来自：

飞速度 (flyingspd) <https://flyingspd.com/news/basics/7509.html>