

三类医疗器械注册证条件都有哪些？

产品名称	三类医疗器械注册证条件都有哪些？
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;

未完，全文文章来自: 飞速度 (flyingspd) <https://flyingspd.com/news/basics/7535.html>