

2021深圳一类医疗器械生产备案办理

产品名称	2021深圳一类医疗器械生产备案办理
公司名称	深圳长顺企业管理有限公司
价格	100.00/个
规格参数	
公司地址	加急出证+官方认证+实体办公
联系电话	18823385959

产品详情

2021年开始从事第一类医疗器械生产的，生产企业应填写第一类医疗器械生产备案表，向所在地设区的市级食品药品监督管理部门备案。一类医疗器械产品备案代办如何办理？一类医疗器械产品备案代办——长顺企业——一类医疗器械产品备案代办收费低，效率高 收费透明无二次收费老师多对一服务。

一类医疗器械生产备案所需材料：

1. 《第一类医疗器械备案表》（原件正本（收取）1份,电子件1份）
2. 安全风险分析报告（电子件1份,复印件1份）
3. 产品技术要求（电子件1份,复印件1份）
4. 产品检验报告（电子件1份,复印件1份）
5. 临床评价资料（电子件1份,复印件1份）
6. 产品说明书及最小销售单元标签设计样稿（电子件1份,复印件1份）
7. 生产制造信息（电子件1份,复印件1份）
8. 证明性文件（营业执照复印件、组织机构代码证复印件）（电子件1份,复印件1份）

9. 符合性声明（原件正本（收取）1份,电子件1份）

10. 经办人授权证明和经办人身份证原件及复印件（原件正本（收取）1份,电子件1份）