

## 全程办理北京2、3类医疗器械经营许可证审批咨询

产品名称	全程办理北京2、3类医疗器械经营许可证审批咨询
公司名称	北京市坤淼企业咨询有限公司
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	丰台区南三环东路嘉业大厦
联系电话	18811436180

## 产品详情

公司成立至今从事企业服务多年，专注北京工商注册，公司注销，审批，等服务为一体的全方位企业服务。相信我们良好的服务，会成为您的合作伙伴。

二类医疗器械备案要求：

- 1、二类医疗器械备案要有40左右的办公室；
- 2、20平米左右的库房；
- 3、也可以使用注册地址
- 4、需要1名3年以上相关的人员；
- 5、经营范围要有：销售二类器械。

医疗器械备案办理流程：

(一) 申请：

1、网络提交：申请人必须通过省局企业行政许可服务平台进行许可申报；

2、纸质资料提交：待网上备案事项终结后，企业在领取备案凭证时，须提交与审批信息系统电子版申报材料完全一致的纸质材料，并加盖企业公章，以备存档；

## （二）受理：

1、材料补正：受理人发现申请材料不齐全或不符合法定形式的，做出补正材料通知单，申请人登入行政许可备案事项服务平台系统查询并打印补正通知书；

## 2、受理决定：

(1)经审核符合受理条件的，登录行政许可备案事项服务平台系统查询打印受理通知书；

(2)经审核不符合受理条件的，登录行政许可备案事项服务平台系统查询打印不予受理通知书；

（三）审核：器械监管处经办人进行初审,提出补正意见和办理意见，器械监管处处长进行复审，形成终办理意见并自动生成公告。