

雾化吸入管第一类医疗器械产品备案办理

产品名称	雾化吸入管第一类医疗器械产品备案办理
公司名称	太平洋投资（深圳）有限公司
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	手机和微信同号--沟通更方便！免费咨询+服务满意为止！
联系电话	18200989595

产品详情

如何办理注册备案?雾化吸入管属于几类医疗器械？雾化吸入管第一类医疗器械产品备案如何办理？

雾化吸入管适用范围用于雾化时连接雾化器与雾化面罩或咬嘴，含有咬嘴的直接连接雾化器与患者，供患者吸入雾化气体；或用于连接气源与雾化装置。

雾化吸入管的结构及组成为“一”字形结构的波纹管、软管，包含咬嘴，由塑料材料制成。非无菌提供。

一类医疗器械备案申报资料要求及说明，CFDA发布的《第一类医疗器械备案资料要求及说明》的法规，办理一类医疗器械产品备案需要准备如下申请资料：

医疗器械资质办理

医疗器械经营二类备案证（可提供注册场地）

医疗器械经营三类许可证（可提供注册场地）

医疗器械《体外诊断试剂》冷库安装，保温箱，温湿度监控系统

医疗器械 类生产备案

医疗器械 类生产许可证

医疗器械 类产品备案证

医疗器械 产品注册证

进出口贸易、广审表、网络销售备案

资料编写，全程办理，让您轻松拿证！