

办理三类医疗器械经营许可证进销存软件有哪些要求？

产品名称	办理三类医疗器械经营许可证进销存软件有哪些要求？
公司名称	太平洋投资（深圳）有限公司
价格	500.00/个
规格参数	太平洋集团:三类医疗器械 服务优势:全程办理免费加急包办好 服务区域:实体办公提供上门讲解服务
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

从事医疗器械的企业，需要办理医疗器械经营许可证或者医疗器械经营备案凭证，同时是需要有进销存软件的。根据《医疗器械经营质量管理规范》第三十条，第三类医疗器械经营许可企业，应当具有符合医疗器械经营质量管理要求的计算机信息管理系统，保证经营的产品可追溯。鼓励经营一类、第二类医疗器械的企业建立符合医疗器械经营质量管理要求的计算机信息管理系统，通常简称为医疗器械GSP软件。

办医疗器械许可证需要的软件有哪些要求呢？是满足医械企业日常业务管理和质量管理需求的软件。分解功能点的话，分两个方面：

- 1.业务功能：满足入库，零售，销售，盘存及损益，会员及促销管理；
- 2.GSP功能：供应商资质管理，批号管理，购进及验收记录，月度商品质量检查记录，近效期管理，处方管理，拆零管理等功能；

医疗器械GSP规范，对医疗器械经营企业的影响直接。对不符合GSP要求经营一类医疗器械的企业，处以整改、罚款等措施。

从事第二类医疗器械经营活动的企业不符合GSP要求，会影响经营备案的效力。经营备案完成后，应及时按照GSP的要求准备应对管理部门的现场核查。

从事第三类医疗器械经营活动的企业，不符合GSP要求，不仅影响经营许可证的申请和变更，还会影响年底自查报告的提交检查。

办理第三类医疗器械经营许可需要具备的条件如果您无法满足，可以找太平洋投资，还为您免费提供进

销存软件！

太平洋投资服务优势:办理三类医疗器械经营许可，二类医疗器械生产销售资质全程包办理找太平洋投资，为您提供一站式办理服务。

一类医疗器械产品备案，生产备案全程包办理服务。不知道如何准备资料，不知道符合区分产品特性，欢迎电话咨询沟通

三类医疗器械经营许可证办理、隐形眼镜医疗器械许可证办理，体外诊断试剂、植入介入三类医疗器械产品一手办理，人员，场地不满足要求，都可提供一站式解决方案。绿色通道，提供全国各地办理服务，团队经验丰富，实力下证！

16年行业经验，300余人商务团队，平均行业经验5年以上，人员素质好，价格公道，可提供优质服务。

医疗器械经营许可证属于特别行政许可证资质审批,属于后置审批,需要先办理营业执照再办理医疗器械经营许可证才可以。找太平洋投资集团，帮您解决人员，学历，质量负责人等要求，如果您条件不满足，不知道如何制定合规的系统，都可以找我们。