

深圳一类医疗器械产品备案怎么办理？需要多少费用？

产品名称	深圳一类医疗器械产品备案怎么办理？需要多少费用？
公司名称	太平洋投资（深圳）有限公司
价格	100.00/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

第一类医疗器械制造业企业，理应具有与所生产制造商品相一致的生产制造标准，深圳市第一类医疗器械报备的实际操作步骤是什么呢？找中国太平洋项目投资，帮您一步到位！

申请办理一类医疗器械商品报备必须提前准备的材料如下所示：（一）商品风险评估材料；（二）商品技术标准；（三）产品检测报告；（四）临床医学点评材料；（五）产品手册及标识样版；（六）与商品研制开发、生产制造相关的质量认证体系文档；（七）生产制造、品质和项目负责人的文凭、技术职称证实影印件（八）生产制造场所的证明材料（九）工艺设计流程图

中国太平洋项目投资13年以来致力于医疗设备行业。技术专业给予：二、三类医疗器械代理注册、医疗器械注册人服务项目、医疗设备生产许可、医疗器械经营许可证、一类医疗器械商品报备、医疗设备生产制造报备、二类医疗器械运营报备、体外诊断试剂许可证办理、二三类体外诊断试剂申请注册、进口医疗器械注册。

假如以上材料您没法给予，大家还可为您带来一站式解决方法，装修全包拿证哦！