

河南医疗器械、药品的广告审查表如何办理呢？

产品名称	河南医疗器械、药品的广告审查表如何办理呢？
公司名称	河南峰企源企业管理咨询有限公司
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	河南省郑州市金水区东风路32号瀚海海尚C座1016室（注册地址）
联系电话	13938247148 13938247148

产品详情

化繁为简，办广告审查表就两种情况：

一是厂家自己去直接办好了，等经销商要的时候（上传天猫、京东、拼多多），再授权下去；

二是你（销售方）跟厂家联系要资料（包括产品授权），然后再由你去办理。

办理地点在各个省的省会城市（生产厂家在哪个省就在哪办），自己去办，没个3、4趟摸不出个所以然。

全国范围内的药品/医疗器械/保健食品需要办理广告审查表的，可以我。

所需要的资料：

广告审查表所需的内容：

《广告审批表》首页

《与发布内容一致的广告样件》

《产品注册证明文件或者备案凭证》

《注册或者备案的产品标签》

《注册或者备案的产品说明书》

《生产许可文件》

国家有哪些法律法规及有关规定？

（一）《广告法》；《中华人民共和国反不正当竞争法》

（二）《药品管理法》；

（三）《药品管理法实施条例》；《医疗器械监督管理条例》

（四）《药品广告审查发布标准》；《医疗器械广告审查发布标准》

（五）国家有关广告管理的其他规定。

广告审查表如何办理呢，需要走什么样的流程？

随着互联网时代的快速发展，互联网广告推广也越来越多了，按照国家食品药品监督管理局的规定以及平台方的要求，如果公司需要利用互联网做广告推销，就需要办理医疗器械广告审查表，以下是小编总结的内容，希望对大家有所帮助。

医疗器械广告审查表

审批部门：食品药品监督管理局或者市场监督管理局

审批时间：10-20个工作日

有效期：和注册证上面的时间一致

材料如下：分两种情况

1、如果申请企业为生产商，则需要提供医疗器械生产许可证、产品注册证、产品说明书、产品标签、技术说明。

2、如果申请企业为经销商，则需要提供医疗器械销售备案、生产商的医疗器械生产许可证、产品注册证、产品说明书、产品标签、技术说明、委托证明材料。

医疗器械广告批准文号为“X医械广审（视）第0000000000号”、“X医械广审（声）第0000000000号”、“X医械广审（文）第0000000000号”。其中“X”为各省、自治区、直辖市的简称；“0”由10位数字组成，前6位代表审查的年月，后4位代表广告批准的序号。“视”“声”“文”代表用于广告媒介形式的分类代号。

以上是小编总结的内容，希望对大家有所帮助，如何申请可以详细咨询小编。