

2022年在深圳怎样办理生产一次性使用止血带的一类医疗器械备案？

产品名称	2022年在深圳怎样办理生产一次性使用止血带的一类医疗器械备案？
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

首先我们应将拟申报产品与8月1日刚刚生效的2017年第104号公告附件医疗器械分类目录进行核查，确认是否在目录内，如不在目录内，则需进行分类界定有关分类界定的申报内容将在后期进行进一步探讨；如在产品目录内，一次性使用止血带产品备案资料清单1.一类医疗器械备案表2.安全风险分析报告3.产品技术要4.典型型号规格检测声明产品检验报告5.临床评价资料6.产品说明书及小销售单元标签设计样稿7.生产制造信息8.证明性文件企业营业执照9.符合性声明10.委托书-张贴被委托人身份证复印件如果您有一类医疗器械许可证的资质办理的需求可以咨询太平洋企业为您详细解答，太平洋商务代办服务拥有13年代办经验、多加成功申请案例。为您带来好的服务。

