

# 颈部固定器一类医疗器械备案流程详相关流程详细解析

产品名称	颈部固定器一类医疗器械备案流程详相关流程详细解析
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

颈椎牵引架是几类医疗器械？颈部固定器属于几类医疗器械,如何办理注册备案?颈椎固定器类医疗器械备案信息？颈部固定器按结构不同分为：A型、B型、C型。A型颈部固定器又分为A-1型（三层气室三管充气）、A- 型（三层气室单管充气），B型四层气室，C型（一层气室，带高分子固定颈托）。1.备案流程A.主管部门：市级药品监督管理部门、行政审批部门或市场监督管理部门。B.准备申请资料：类医疗器械备案申请资料为全国统一，但不排除有地方特色，可以在当地政务服务网上检索“类医疗器械产品备案”及“类医疗器械生产备案”即可找到相关事项的申请指南。C.网上/窗口递交材料D.审批(现场当场审批)E.制证发证（完成备案）。（办理总时限：约1周）2.资料准备自行生产的，需准备类医疗器械产品备案资料及类医疗器械生产备案资料。委托生产的，只需准备类医疗器械产品备案资料。颈部固定器一类医疗器械实行产品备案管理，无需取得注册证及生产许可证，准备好资料，就可以申请了。

联系我时，请说是在顺企网看到的，谢谢！