

投影式红外血管成像仪属于几类医疗器械，产品备案办理流程？

产品名称	投影式红外血管成像仪属于几类医疗器械，产品备案办理流程？
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

一类医疗器械产品备案代办如何办理？一类医疗器械备案申请流程分解？一类医疗器械生产备案流程及申请资料要求？

投影式红外血管成像仪一类医疗器械产品备案的办理流程：

所需材料：1. 《一类医疗器械备案表》（原件正本（收取）1份,电子件1份）2. 安全风险分析报告（电子件1份,复印件1份）3. 产品技术要求（电子件1份,复印件1份）4. 产品检验报告（电子件1份,复印件1份）5. 临床评价资料（电子件1份,复印件1份）6. 产品说明书及小销售单元标签设计样稿（电子件1份,复印件1份）7. 生产制造信息（电子件1份,复印件1份）8. 证明性文件（营业执照复印件、组织机构代码证复印件）（电子件1份,复印件1份）9. 符合性声明（原件正本（收取）1份,电子件1份）10. 经办人授权证明和经办人身份证原件及复印件（原件正本（收取）1份,电子件1份）