

吻合器怎样办理二类医疗器注册？相应介绍？

产品名称	吻合器怎样办理二类医疗器注册？相应介绍？
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

如何办理二类医疗器械证？二类医疗器械备案办理流程是什么?怎么办理医疗器械二类备案要求？吻合器属于几类医疗器械？按照《医疗器械分类目录》，吻合器属于第二类医疗器械。1.注册制度：吻合器属于第二类医疗器械，需办理医疗器械注册证等审批手续方可上市销售。办理第二类医疗器械注册条件：1.已按照有关规定取得企业工商登记；2.已确定申报产品为第二类医疗器械；3.已编制完成拟申请产品的医疗器械产品技术要求，并已通过预评价。2.备案流程A.主管部门：省级/药品监督管理部门B.准备申请资料C.网上/窗口递交材料D.受理E.审查与批准F.制证与发证。办理结果：第二类医疗器械注册证/生产许可证。3.资料准备自行生产的，需准备第二类医疗器械注册证资料及生产许可资料。委托生产的，只需准备第二类医疗器械注册证资料。

太平洋集团，专注医药资质13年，将竭力为各医疗器械企业提供生产（医疗器械产品备案、医疗器械注册证、医疗器械生产许可证、）、经营（医疗器械经营备案凭证、医疗器械经营许可证、网络销售备案凭证）、变更、续证等服务。太平洋企业拥有广泛的社会人脉关系，完整、科学的质量管理体系，全程透明化的消费，无隐形收费项目，省钱省时省心的操作方式，帮各企业安全快速办理各类医疗器械资质。太平洋积累了大量的港粤地区客户的成功案例，获得了老客户的一致好评，在业界享有声誉！太平洋倾力为企业提供一站式的服务，坚持”热情服务，信誉至上“的宗旨，我们承诺:遵守职业道德，保守客户机密。为客户提供优质、热情、周到的服务。