

北京医疗器械办公室经营地址和注册地址有什么区别

产品名称	北京医疗器械办公室经营地址和注册地址有什么区别
公司名称	北京坤森企业咨询有限公司
价格	500.00/家
规格参数	
公司地址	北京市丰台区南三环东路嘉业大厦二期一号楼14层
联系电话	13681003450

产品详情

我公司自开业至今，专注致力于医疗器械公司注册代理业务，经历七年不断学习发展，现已拥有高端注册团队，可为企业解决各类经营中所遇到的疑难问题。因每家企业经营情况多少会有不同，建议我们电话沟通，以便我们为您企业量身打造办理方案。

目前第二类医疗器械经营备案资料要求：

- （一）营业执照复印件（交验原件）；
- （二）法定代表人、企业负责人、质量负责人的身份证明、学历或者职称证明复印件（交验原件）；
- （三）组织机构与部门设置说明（我们准备）；
- （四）经营范围、经营方式说明（沟通好，我们准备）；
- （五）经营场所、库房地址的地理位置图、平面图、房屋产权证明文件或者租赁协议（附房屋产权证明文件）复印件（除产权证明外我们准备）；
- （六）经营设施、设备目录（我们准备）；
- （七）经营质量管理体系、工作程序等文件目录（我们准备）；
- （八）经办人授权证明（我们准备）；
- （九）除执照、人员毕业证及身份证其他均由我们准备。

目前第三类医疗器械经营许可证资料要求：

(八) 计算机信息管理系统基本情况介绍和功能说明(我们准备)；

(九) 经办人授权证明(我们准备)；

(十) 验收材料(我们准备)

(十一、) 除执照、人员毕业证及身份证其他均由我们准备。

我公司自开业至今，专注致力于全北京公司资质注册代理业务，经历七年不断学习发展，现已拥有高端注册团队，可为企业解决各类经营中所遇到的疑难问题。因每家企业经营情况多少会有不同，建议我们电话沟通，以便我们为您企业量身打造办理方案。办理：代办北京医疗器械公司注册，代办北京医疗器械经营许可证，代办北京医疗器械二类备案凭证，代办北京医疗器械网络经营备案，代办北京医疗器械生产许可证，代办北京保健食品经营许可证，代办北京辐射安全许可证，代办北京图书音像审批，代办北京互联网药品信息资格证，代办北京环评审批，代办北京工商注册，提供注册地址，代办北京工商执照，代办北京企业注册，代办北京企业注销，代办北京国家局核名，代办北京国家局疑难核名，代办北京各区资质专项审批，等等全面化公司资质注册业务。我们公司本着，*诚信，客户至上的原则，为北京市各企业解决了经营注册，北京各辖区公司注册、代理记账、专项审批、食品流通、保健食品、建委资质、商标注册、税务登记、增资验资、年检审批、工商注册、医疗器械注册、提供人员、库房冷库、办公地址、等一步到位服务。

价格美丽，真实地址，随时配合检查；出租医疗器械注册地址3000平米！

每户使用面积100平米符合药监局验收标准，提供常温库，试剂冷库，可办公！

2.3类医疗器械全套办理咨询、安装进销存管理软件！

医疗器械三类代办

三类医疗器械公司注册的具体流程，收费？

代办第三类医疗器械经营许可证材料：

三类医疗器械许可证怎么办理 需要哪些条件

医疗器械经营许可证二类三类代办 照正靠谱

注册三类医疗器械公司需要什么

办理二类医疗器械许可证的要求：

- 1、场地要求：必须是办公性质，使用面积要*少达到45平方米；
- 2、人员要求：需要有3名相关人员（公司负责人、质量负责人、质量检查人员）的备案并且持有证书；
- 3、产品要求：必须要有合乎业务范围的产品信息，并出具证书；
- 4、其他相关法律法规要求。

三类医疗器械经营许可证，不管是注册所需的材料，办理许可证的要求，还是具体的注册流程，在本文中大家都为大家进行了详细介绍，如果你有兴趣可以来更详细的了解了解。

对于医疗经营企业来说，医疗器械经营许可证的办理是必要的，那么三类医疗器械许可证怎么办理呢？这时候很多人都会选择*的代办机构来代为办理，不仅省心还省力，那么三类医疗器械经营许可证代办需要哪些材料？办理的要求有哪些

- 1、经营企业提交的《医疗器械经营企业许可证申请表》应有法定代表人签字或加盖企业公章
- 2、《医疗器械经营企业许可证申请表》所填写项目应填写齐全、准确，填写内容应符合以下要求。
 - A、“企业名称”、“注册地址”与《工商营业执照》或《企业名称预先核准通知书》相同。
 - B、拟申请的经营范围按2002年国家药品监督管理局印发的《医疗器械分类目录》一级目录填写。
 - C、“注册地址”、“仓库地址”的填写应明确具体的门牌、楼层和房号。
- 3、法定代表人的身份证明、学历职称证明、任命文件应有效；
- 4、工商行政管理部门出具的《企业名称预先核准通知书》或《工商营业执照》的复印件应与原件相同，复印件确认留存，原件退回；
- 5、房产证明、房屋租赁证明（出租方要提供产权证明）应有效；
- 6、企业负责人、质量管理人的简历、学历证明或职称证明应有效；
- 7、企业应根据自身实际建立医疗器械质量管理档案或表格。
- 8、申请材料真实性的自我保证声明应由法定代表人签字并加盖企业公章，如无公章，则须有法定代表人本人签字或签章。
- 9、凡申请材料需提交复印件的，申请人（单位）须在复印件上注明“此复印件与原件相符”字样或者文字说明，注明日期，加盖单位公章；个人申请的须签字或签章。

注册流程：

工商查名（一次性核准时间为3个工作日）

办理营业执照（5个工作日）

办理组织机构代码证（2个工作日）

办理税务登记证（2个工作日）

办理注册地址（同区5个工作日）

办理医疗器械许可证（20个工作日）

医疗器械经营许可证申请条件：

1、注册地址要求：

办公区域面积不得的低于60m²（商务楼或门面房），

仓库面积不得低于60m²（我公司可代为提供）

三类医疗器械注册申报资料受理标准

一、医疗器械注册申请表

医疗器械注册申请表是注册申请的重要资料之一，表内各项应符合填写说明要求。

二、医疗器械生产企业资格证明

(一)生产企业许可证副本及营业执照副本的复印件，并加盖证书所属企业公章;

(二)所申请产品应当在生产企业许可证核定的生产范围之内;

(三)在有效期内。

三、产品技术报告 应加盖生产企业公章。

四、安全风险分析报告 应加盖生产企业公章。

五、产品标准

(一)标准文本，应加盖生产企业公章;

(二)编制说明(适用于注册产品标准);

(三)申报产品应包含在产品标准范围内;