

北京二类和三类医疗器械经营许可证代办

产品名称	北京二类和三类医疗器械经营许可证代办
公司名称	广东国健医药咨询有限公司
价格	.00/个
规格参数	医疗器械经营:代办 地区:北京
公司地址	广州市越秀区东风东路774号广东外贸大厦B座
联系电话	4000030818 13925117500

产品详情

北京医疗器械经营许可证代办公司有哪些？北京二类和三类医疗器械经营许可证代办服务，涵盖全国服务！

企业想要经营医疗器械，必须要办理医疗器械经营许可证，但是这个证件办理并不简单，甚至需要花费许多时间和精力才有机会办下来的。因此大部分企业都会选择的代办机构来代为办理，特点是省心省力，二类和三类医疗器械经营许可证如何办理？需要什么办理材料的呢？办理的要求有哪些？具体的办理流程又是怎样？接下来我们一起来了解了解。

北京三类医疗器械许可证注册所需材料:

- 1、企业名称与经营范围，注册资本及股东出资比例，股东等身份证明；
- 2、医疗器械产品注册证书、供应商营业执照、许可证及授权书；
- 3、质量管理文件等；
- 4、2个或以上医学或相关人员证书、身份证明与简历；
- 5、符合医疗器械经营要求的办公场地及仓库证明；

6、公司章程、股东会决议等；

7、财务人员身份证和上岗证；

8、其它相关材料。

北京办理三类医疗器械许可证的要求：

- 1、场地要求：必须是办公性质，使用面积至少达到45平方米（重点监管医疗器械要求更高一些）；
- 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。

北京办理三类医疗器械许可证的流程：

- 1、申请人提交申请资料到相关部门；
- 2、相关部门受理申请人的申请；
- 3、到实际场地进行勘察以及对产品进行审核；
- 4、准予颁发三类医疗器械许可证。

以上就是对三类医疗器械经营许可证代办的相关介绍，办理的程序可能较为繁琐，建议交给的代理机构代办，如上海旗晖就是不错的选择，此外，旗晖还能为您提供更多服务，包括60平米公司注册地址、注册地办公设备、冷库租赁、医疗器械相关法规培训等等。

CIO合规保证组织于2003年成立，有18年的行业经验沉淀，2000+个二、三类医械项目成功经验。有百余专家团队，深入了解医疗器械全生命周期各个环节，帮助客户主动规避风险，缩短拿证周期。有长期合作的工程技术团队、检测机构、仪器购买渠道及人员资质培训渠道，帮助您从各个环节节省成本。

业务覆盖局域：北京、广州、上海、深圳、天津、霍尔果斯、成都、杭州、武汉、重庆、南京、苏州、

西安、长沙、沈阳、青岛、郑州、大连、东莞、宁波、无锡、内蒙古、浙江、湖南、合肥、烟台、济南、珠海、海南、海口、昆明

我司可以为广大想在医疗器械行业创业的朋友提供：医疗器械经营备案代办、医疗器械经营许可代办、医疗器械经营许可证代办，包括隐形眼镜互联网销售资格证、医疗器械产品备案、医疗器械产品注册、医疗器械生产备案、医疗器械生产许可、医疗器械临床试验、医疗器械经营许可延续、医疗器械经营许可变更、医疗器械生产许可延续、医疗器械生产许可变更等服务。