

# 根管锉属于一类医疗器械办理医疗器械备案证及生产备案流程及条件

产品名称	根管锉属于一类医疗器械办理医疗器械备案证及生产备案流程及条件
公司名称	太平洋投资（深圳）有限公司
价格	.00/个
规格参数	太平洋:一类医疗
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

根管锉、机用根管锉的结构及组成 采用不锈钢、镍钛合金金属材料制成的手持器械。工作端有刻纹或螺旋刃口，起切削、平整的作用。无源产品。非无菌提供。使用前由使用机构根据说明书进行灭菌或消毒。

适用范围 用于牙科治疗中对牙骨、根管进行切削、平整、清洁、塑形。

根管锉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。不锈钢根管锉针属于一类医疗器械,备案流程费用时间详细解析  
太平洋投资一手办理医疗器械备案注册网,专注行业15年办理一类医疗器械备案,

太平洋投资服务优势:

- 1.15年行业经验，300余人商务团队，平均行业经验5年以上，人员素质好，可提供优质服务。
- 2.专注于医疗器械注册备案，全程办理一类医疗器械产品备案，医疗器械生产备案、质量管理体系咨询  
医疗器械注册证、二类医疗器械经营备案，医疗器械网络销售备案三类医疗器械经营许可证（隐形眼镜，植入介入、助听器等特殊产品都可做）  
全程服务办理药品经营许可证、中医诊所备案、口腔诊所备案、美容机构诊所备案互联网药品经营许可证、广告审查表办理、进出口经营权申请.....
- 3.提供地址，人员设备等解决企业无法满足的申请条件，拥有30000个不同的企业服务经验，为客户提供更多的咨询建议并可实际落地！

太平洋服务流程:

实体经营，可当面沟通，也可全程在线委托。

1.沟通确认所需服务，2报价并出详细办理方案，3、签订合同协议，全程跟踪反馈，多对一服务；4、办结满意付款

办理服务周期：5-10个工作日，特殊情况，可免费加急办理！广州医疗器械许可证,医疗器械经营许可证,广州进出口权办理流程,免费提供地址，人员办理本地企业,15年行业经验,全包一条龙服务。

代办根管锉、机用根管锉一类医疗器械产品备案．服务流程

- 1、提供产品资料
- 2、编制产品技术要求
- 3、产品自测/型式检测
- 4、备案材料编制、签章
- 5、提交备案材料申报（材料不全，当场一次性告知，补充材料）
- 6、材料齐全符合要求取得备案

六.服务内容1.提供备案流程及技术支持；

2.提供备案申请材料样本；

3.主导编写相关申请资料；

4.指导准备相关证明性材料；

5.指导修订并审核申报资料，并向相应药监局递交；6.跟踪、补正（如有），直到取得备案凭证