

全国医疗器械批号代办 代办医疗器械广告审查表

产品名称	全国医疗器械批号代办 代办医疗器械广告审查表
公司名称	杰东药业- 中药秘方文号消健字号药食同源、贴牌代工企业
价格	.00/个
规格参数	服务区域:全国 服务优势:7*24小时 品牌:杰东
公司地址	薛店镇中德产业园
联系电话	15093351736 15093351736

产品详情

全国医疗器械批号代办 代办医疗器械广告审查表

中国有句老话“酒香不怕巷子深”，意思是指只要产品好，即使它处在一个很偏僻的位置，通过自身的优秀品质，总能使消费者知道它。而如今，医药市场竞争越来越大，“酒香也怕巷子深”，正所谓广告打的好，产品卖光早，广告在营销手段中的地位越来越高。然而广告并不是想打就能打的，你先要经过国家相关部门审查才可以。下面小编就给大家讲讲药品、医疗器械广告审查表该如何申请。

申请之前我们要先了解什么企业可以申请？

医疗器械广告批准文号的申请人必须是具有合法资格的医疗器械生产企业或者医疗器械经营企业。医疗器械经营企业作为申请人的，必须征得医疗器械生产企业的同意。

什么情况才需要进行广告审查表的申请？

《药品广告审查办法》中第二条规定：凡利用各种媒介或者形式发布的广告含有药品名称、药品适应症（功能主治）或者与药品有关的其他内容的，为药品广告，应当按照本办法进行审查。

《医疗器械广告审查办法》中第二条规定：通过一定媒介和形式发布的广告含有医疗器械名称、产品适用范围、性能结构及组成、作用机理等内容的，应当按照本办法进行审查。

向哪个部门申请？

省、自治区、直辖市药品监督管理部门是医疗器械广告审查机关，负责本行政区域内医疗器械广告审查

工作。

在哪个地区进行申请？

申请药品广告批准文号，应当向药品生产企业所在地的药品广告审查机关提出。申请进口药品广告批准文号，应当向进口药品代理机构所在地的药品广告审查机关提出。

申请医疗器械广告批准文号，应当向医疗器械生产企业所在地的医疗器械广告审查机关提出。申请进口医疗器械广告批准文号，应当向《医疗器械注册登记表》中列明的代理人所在地的医疗器械广告审查机关提出；如果该产品的境外医疗器械生产企业在境内设有组织机构的，则向该组织机构所在地的医疗器械广告审查机关提出。

国家有哪些法律法规及有关规定？

- (一) 《广告法》；《反不正当竞争法》
- (二) 《药品管理法》；
- (三) 《药品管理法实施条例》；《医疗器械监督管理条例》
- (四) 《药品广告审查发布标准》；《医疗器械广告审查发布标准》
- (五) 国家有关广告管理的其他规定。

有中药秘方想在市场上销售的老师可以随时联系我