

代办北京三类医疗器械经营许可证代办北京医疗器械二类备案

| | |
|------|-----------------------------|
| 产品名称 | 代办北京三类医疗器械经营许可证代办北京医疗器械二类备案 |
| 公司名称 | 北京坤森企业咨询有限公司 |
| 价格 | 500.00/件 |
| 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

不良事件发生原因未查清前，医疗机构应对发生不良事件的该批同规格型号库存产品，暂缓销售、使用，对剩余产品进行登记封存，并报市食品药品监督管理局。查明事件原因后，由市食品药品监督管理局对发生事件的产品依法予以处理，并书面告知相关单位。

医疗器械第三方物流库房托管

- .北京市药监局首批的三方资质，各区药监局免出现场检查，不受跨区和面积要求。
- .二三类全项委托，增项便捷。
- .免费软件、库房注册、货品存储、养护、配送为一体。

没有注册地址怎么办

- 1、提供医疗器械办公地址（随时配合检查）
- 2、提供医疗器械经营场所地址（安全+放心让飞检不在担心）

没有医疗器械库房怎么办

- 1、 提供医疗器械三方物流仓库（免费安装医疗器械管理软件）
- 2、 提供医疗器械三方物流冷库（安全+放心让飞检不在担心）
- 2、 提供医疗器械三方物流冷库（安全+放心让飞检不在担心）

三十一、 医疗机构应当保存手术取出的植入性医疗器械备查。对国家法规规定不能保存或其它原因确实无法做到保存备查的，应当如实记录各种信息和处理情况，必要时应当随病历保存能够反映取出产品特征的照片。对植入性医疗器械质量有争议的，应在病人或其授权人（或监护人）在场的情况下进行封存。

。