

## 内窥镜是什么类型的医疗器械？怎样办理一类医疗器械备案？

产品名称	内窥镜是什么类型的医疗器械？怎样办理一类医疗器械备案？
公司名称	太平洋投资（深圳）有限公司
价格	.00/件
规格参数	太平洋:一类医疗器械 服务优势:全程办理免费加急包办好 服务区域:实体办公提供上门讲解服务
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

办理内窥镜，内窥镜咬口的一类医疗器械产品备案需要哪些资料？

太平洋投资服务优势:一类医疗器械产品备案，生产备案全程包办理服务。不知道如何准备资料，不知道符合区分产品特性，欢迎电话咨询沟通二类医疗器械生产销售资质全程包办理三类医疗器械经营许可证办理、隐形眼镜医疗器械许可证办理，体外诊断试剂、植入介入三类医疗器械产品一手办理，人员，场地不满足要求，都可提供一站式解决方案。绿色通道，提供全国各地办理服务，团队经验丰富，实力下证！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，价格公道，可提供全程办理服务。

所谓医用内窥镜，其实是一种常用的医疗器械，主要由可弯曲部分，光源以及一组镜头组成，经过人体的天然孔道，或者是经过手术的小切口进入人体，将内窥镜植入体内，可以直接窥视有关部位的变化，从而诊断病情。

按照功能分类:

- 1、用于消化道的内镜;
- 2、用于呼吸系统的内镜;
- 3、用于腹膜腔的内镜;

- 4、用于胆道的内镜;
- 5、用于泌尿系的内镜;
- 6、用于妇科的内镜;
- 7用于血管的内镜;
- 8、用于关节的内镜。

我们今天来说一下内窥镜咬口这个产品办理一类医疗器械产品备案所需要的资料清单：

【申请\*\*类医疗器械产品备案需要的资料资料】\_注：如以上资料准备有难度，可咨询太平洋

产品项目	国产一类器械产品备案	国产一类器械生产备案
所需准备的资料	(1) 产品备案表 (2) 安全风险分析 (3) 技术要求 (4) 检验报告 (5) 临床评价报告 (6) 产品说明书及标签 (7) 生产制造信息 (8) 证明性文件 (9) 符合性声明委托生产的，还需提供如下资料：(1) 受托方企业营业执照复印件 (2) 受托方**类医疗器械生产备案凭证复印件 (3) 委托生产合同复印件 (4) 其他相关文件	(1) 生产备案表法人身 责人 (2) 生产负责人及 历、职称证明及身份证 责人等一览表 (5) 厂 议主要 (6) 生产设备 质量手册和程序文件 (7) 程图 (9) 经办人授权书

内窥镜、内窥镜咬口办理一类医疗器械产品备案证

内窥镜、内窥镜咬口办理\*\*类医疗器械产品备案流程全程服务请找太平洋投资！