

销售三类需要看销售的产品对应库房及办公室要求

产品名称	销售三类需要看销售的产品对应库房及办公室要求
公司名称	北京优异帮企业管理咨询有限公司
价格	10000.00/件
规格参数	服务内容:办理医疗器械经营许可证 服务地区:北京 品牌:优异帮
公司地址	北京市房山区良乡凯旋大街建设路18号-D18600（集群注册）（注册地址）
联系电话	13439709873

产品详情

销售医疗器械分为一类、二类、三类，销售一类的产品直接办理营业执照即可，销售二类医疗需要办理二类备案证，需要有实际的办公地址，还要有医疗器械的软件以及医疗的质量管理人；销售三类需要看销售的产品来定办公室和库房的地址，要有质量管理人和主管检验师才可以，需要现场核查地址。

核名——注册公司——提交材料——现场核查——【办公室、库房、冷库核查验收注意事项】

对于医疗器械三类经营许可证审批，对办公地址的面积30平方米、对于库房的要求40平方米，有试剂的话需要冷库大于20立方米。

针对医疗器械三类的产品，不同的产品对于库房的要求是不同的：

例如：三类6822医用光学仪器，需要有独立的柜台，暗光室等条件。

三类6821医用电子仪器设备，办公室30，库房40平方米。

等，每个项目都有自己不同的要求。您不明白随时随地来电咨询。

优异帮企业咨询有限公司主营业务工商注册，代理记账，（可以提供地址加急办理取照）进出口权审批医疗器械（三类审批 二类备案可以提供地址提供人员）、食品经营许可办理、道路运输许可，辐射安全许可证，图书零售许可、公司正常注销或者吊销转注销、医疗美容诊所、普通美容院，医疗机构审批等，欢迎大家前来咨询洽谈，合理的价格

食品药品监督管理部门应当加强医疗器械不良事件监测信息网络建设。

医疗器械不良事件监测技术机构应当加强医疗器械不良事件信息监测，主动收集不良事件信息;发现不良事件或者接到不良事件报告的，应当及时进行核实、调查、分析，对不良事件进行评估，并向食品药品监督管理部门和卫生计生主管部门提出处理建议。

医疗器械不良事件监测技术机构应当公布联系方式，方便医疗器械生产经营企业、使用单位等报告医疗器械不良事件。