

北京市二类医疗器械销售资质全包服务

产品名称	北京市二类医疗器械销售资质全包服务
公司名称	北京星期三企业咨询有限公司
价格	.00/件
规格参数	服务范围:可办理全国企业 办理时间:最快当天通过 服务内容:资源转让
公司地址	北京市昌平区瑞旗家园31号楼12层1213 (注册地址)
联系电话	13261190321 18612869095

产品详情

- 医疗器械二类备案流程：**1、准备执照副本，公章，实际经营地址房本复印件，租房合同
2、需要提供一名**质量管理员**，医学医护相关毕业满3年的
3、网上提交医疗器械二类备案审核资料通过后线下交材料
4、经营医疗器械**二类批发**的企业还需要准备**库房**
可全程免费指导办理流程，提供质量管理员，也可托管办理，速度快速快3天完成备案

三类医疗器械经营许可证如何办理1、三类医疗器械经营许可证办理方式如下：（1）申请人提交申请资料到相关部门；（2）相关部门受理申请人的申请；（3）到实际场地进行勘察以及对产品进行审核；（4）准予颁发三类医疗器械许可证。2、法律依据：《医疗器械监督管理条例》第十四条类医疗器械产品备案和申请第二类、第三类医疗器械产品注册，应当提交下列资料：（一）产品风险分析资料；（二）产品技术要求；（三）产品检验报告；（四）临床评价资料；（五）产品说明书以及标签样稿；（六）与产品研制、生产有关的质量管理体系文件；（七）证明产品安全、有效所需的其他资料。产品检验报告应当符合国务院药品监督管理部门的要求，可以是医疗器械注册申请人、备案人的自检报告，也可以是委托有资质的医疗器械检验机构出具的检验报告。