

海淀温泉北京医疗器械三类经营许可证二三类专业快捷包拿证

产品名称	海淀温泉北京医疗器械三类经营许可证二三类专业快捷包拿证
公司名称	北京星期三企业管理咨询有限公司业务部
价格	.00/件
规格参数	医疗器械三类:注册 医疗器械二类:注册 注册公司:网络销售备案
公司地址	北京市海淀区清河嘉园东区甲1号楼11层1124
联系电话	15501182773 15501182773

产品详情

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

第一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；

(3) 房屋产权证明、租赁协议；

(4) 法定代表人、主要负责人、品质管理员的身份、毕业证等证明材料；

作为一个医疗器械资质注册咨询师，我们提供专业的医疗器械二三类资质注册服务，为您提供快捷、便宜的解决方案。如果您的公司需要在朝阳十里河地区注册医疗器械二三类资质，我们将是您的

of Class III medical devices is handled as follows: (1) The applicant shall submit the application materials to the relevant departments; (2) Relevant departments shall accept the application of the applicant; (3) Investigate the actual site and audit the products; (4) Grant the issuance of a class III medical device license. 2. Legal basis: Article 14 of the Regulations on the Supervision and Administration of Medical Devices As for the registration of Class II and III medical devices, the following materials shall be submitted: (1) Product risk analysis data; (2) Technical requirements for the products; (3) Product inspection report; (4) Clinical evaluation data; (5) Product specification and label samples; (3) Property right certificate and lease agreement; (4) Identity of legal representative, principal person in charge, quality manager, graduation certificate and other certification materials; As a medical device qualification registration consultant, we provide professional medical