

# 深圳一类医疗器械生产许可证备案办理流程 and 条件

产品名称	深圳一类医疗器械生产许可证备案办理流程 and 条件
公司名称	深圳市捷径科技有限公司
价格	.00/件
规格参数	
公司地址	深圳市龙华区龙华街道玉翠社区玉翠新村二区62号504
联系电话	15119344911

## 产品详情

第一类医疗器械备案申请资料为全国统一，但不排除有地方特色，所以检索到办事指南，是办理成功的关键一步，一类医疗器械申请备案，医疗器械生产备案资质办理，全程办理包申请通过。如您人员，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！深圳公司办理第一类医疗器械生产备案办理条件

(1) 申请企业已取得第一类医疗器械产品备案凭证

(2) 申请企业有生产场地，并满足生产条件；（委托生产除外）

(3) 生产企业配备相应管理人员，管理人员应满足职称或学历要求。（委托生产除外）

办理一类医疗器械生产备案需要提交的资料如下：1、执照、公章 2、产品风险分析报告；

3、产品技术要求；4、产品符合国家行业标准清单 5、产品检测报告；6、临床评价资料；

7、产品说明书及标签；8 生产制造信息。9、地址信息：租赁合同、场地证明

一类医疗器械产品备案，医疗器械生产资质办理，人员，场地不满足要求，都可提供一站式解决方案。

九卿投企业服务流程: 实体经营，可当面沟通，也可全程在线委托，让您满意为止。

沟通确认所需服务，2 报价并出详细办理方案，3、签订合同协议，全程跟踪反馈，多对一服务；