

一类，二类，三类医疗器械许可证办理要求，要怎样办理

产品名称	一类，二类，三类医疗器械许可证办理要求，要怎样办理
公司名称	北京惠利通投资顾问有限公司
价格	2000.00/件
规格参数	惠利通财税:医疗器械许可证办理要求
公司地址	北京市朝阳区双井地铁D口优士阁大厦A座1209
联系电话	13011260887 13011260887

产品详情

最近随着市场行业的复苏，大健康产业如雨后春笋般呼之欲出，在这里，小鼎要给大家普及一下医疗器械许可证的办理要求，也是许多大健康产业入门的敲门砖。

医疗行业是一个需要有严谨态度的领域，医疗器械企业的设立，虽说依旧是以盈利为目的，但似乎也添加了一分治病救人的使命感。因疫情的因原，医疗器械行业近些年发展的越发火热，很多人都想进入医疗器械行业。首先需要解决的问题就是设立医疗器械公司。

办理医疗器械许可证一类，二类，三类要求（以下是医疗器械经营许可）

一类——不用办理医疗器械许可证

第一类是指，通过常规管理足以保证其安全性、有效性的医疗器械。

第一类医疗器械是风险程度低、实行常规管理可以保证其安全有效的医疗器械，比如手术刀、手术剪、手动病床、医用冰袋、降温贴等，其产品和生产活动由所在地设区的市级食品药品监管部门实行备案管理。经营活动则全部放开，既不用许可也不用备案，只需取得工商部门核发的营业执照即可。

二类——市药监局办理医疗器械经营备案

第二类是指，对其安全性、有效性应当加以控制的医疗器械。

第二类医疗器械是具有中度风险，需要严格控制管理以保证其安全有效的医疗器械，比如我们日常生活中常见的创可贴、避孕套、体温计、血压计、制氧机、雾化器等，其产品和生产活动由省级食品药品监管部门实行许可管理，分别发给《医疗器械注册证》和《医疗器械生产许可证》。经营活动由设区的市级食品药品监管部门实行备案管理；

三类——国家药监局办理医疗器械许可证

第三类是指，植入人体；用于支持、维持生命；对人体具有潜在危险，对其安全性、有效性必须严格控制的医疗器械。

第三类医疗器械是具有较高风险，需要采取特别措施严格控制管理以保证其安全有效的医疗器械，比如常见的输液器、注射器、静脉留置针、心脏支架、呼吸机、CT、核磁共振等，其产品和生产经营活动分别由国家总局、省级食品药品监管部门和设区的市食品药品监管部门实行许可管理，分别发给《医疗器械注册证》、《医疗器械生产许可证》、《医疗器械经营许可证》。