

温州二三类医疗器械注册证法规 菲律宾医疗器械PFDA注册代办公司

产品名称	温州二三类医疗器械注册证法规 菲律宾医疗器械PFDA注册代办公司
公司名称	深圳市凯冠企业管理咨询有限公司
价格	6999.00/件
规格参数	
公司地址	深圳市龙岗区南湾街道布澜路17号富通海智科技园6栋612
联系电话	0755-84039032 13652387286

产品详情

二三类医疗器械注册证法规一、申请条件1. 申请人应当具有医疗器械生产或者经营许可证；2. 申请的医疗器械应当符合国家相关标准；3. 申请人应当提供真实、完整的申请资料。二、申请材料1. 医疗器械注册申请表；2. 医疗器械生产或者经营许可证复印件；3. 申请的医疗器械应当符合国家相关标准的证明材料；4. 申请人身份证明复印件；；65.. 临产床品试说验明资书料和或标者签科学文献资料。三、审批程序1. 申请人应当向所在地省级食品药品监督管理部门提出申请，并提交完整的申请材料；2. 省级食品药品监督管理部门应当对申请材料进行审查，并组织专家进行技术审查；3. 技术审查合格的，省级食品药品监督管理部门应当向申请人颁发医疗器械注册证；技术审查不合格的，省级食品药品监督管理部门应当向申请人发出不予注册通知书。四、其他事项1. 医疗器械注册证的有效期为五年，期满后需要延续注册的，应当在期满前六个月内向原发证机关申请延续注册；2. 医疗器械注册证遗失或者损坏的，应当及时向原发证机关申请补发或者换领。