

医用止血带申请泰国TFDA一类注册办理流程步骤

产品名称	医用止血带申请泰国TFDA一类注册办理流程步骤
公司名称	深圳万检通检验机构
价格	.00/件
规格参数	
公司地址	深圳市宝安区航城街道三围社区航空路36号华盛泰D栋3F
联系电话	13543507220 13543507220

产品详情

医疗器械泰国TFDA注册流程：

申请者准备注册所需的相关文件，并且保证自由销售证明（Certificate of FreeSale）和体系证明合规；

申请者将注册所需的文件提交至TFDA服务中心；

提交的文件由医疗设备控制部门的监管人员进行审核和记录；

工作人员将申请人的档案记录到数据库系统中，随后向申请人提供一个参考编号和收据；

若监管人员核实所提交的文件均属正确，并符合相关标准，便会在自由销售证明的背面印上医疗仪器进口通知书。监管机构随后将这些文件提交给医疗设备控制部门的负责人进行后批准；

申请者终取得进口批准书。完成注册流程的耗时取决于申请材料合规程度。与我国医疗器械注册审评的补正环节类似，若申请材料不完整或不符合TFDA规定，监管机构有权要求申请人在修订或补充后重新提交申请资料。

