

朝阳国贸北京医疗器械二类备案医疗器械三类经营许可证专业办理经验丰富速度快靠谱安全

产品名称	朝阳国贸北京医疗器械二类备案医疗器械三类经营许可证专业办理经验丰富速度快靠谱安全
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

二、第三类医疗器械经营许可证办理流程：

- 1、经营企业经办人携带上述资料前往监督管理部门申请经营许可；
- 2、工作人员受理资料，并于30个工作日内进行审查，必要时组织核查；
- 3、对符合规定条件的，准予许可并发给医疗器械经营许可证；对不符合规定条件的，不予许可并书面说明理由。

三、第三类医疗器械经营许可证办理所需材料:

- 1、企业名称与经营范围，注册资本及股东出资比例，股东等sfz明；

2、医疗器械产品注册证书、供应商营业执照、许可证及授权书；

3、质量管理文件等；

4、2个或以上医学专业或相关专业人员证书、sfz明与简历；

5、符合医疗器械经营要求的办公场地及仓库证明；

6、公司章程、股东会决议等；

7、财务人员sfz和上岗证；

8、其它相关材料。

icense; 2. The staff shall accept the materials, and review them within 30 working days, and organize the verification if necessary; 3. Perlicense and medical device operation license for those who meet the prescribed conditions, do not permit and give reasons in writing. 3. Materials required for handling the business license of Class III medical devices: 1, the enterprise name and business scope, the registered capital and the proportion of shareholder contribution, shareholders and other sfz Ming; 2. Medical device product registration certificate, supplier business license, license and authorization letter; 3. Quality management documents, etc.; 4,2 or more medical professional or related professional certificates, sfz Ming and resume; 5. Office space and warehouse certificate that meet the business