

朝阳常营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全程代办周期短最快7天下证

产品名称	朝阳常营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全程代办周期短最快7天下证
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

三、公司增加三类医疗器械经营范围

三类医疗器械经营许可证要求：

- 1、场地要求：必须是办公性质，使用面积要最少达到60平方米;
- 2、人员要求：需要有3名相关人员(公司负责人、质量负责人、质量检查人员)的备案并且持有证书;
- 3、产品要求：必须要有合乎业务范围的产品信息，并出具证书;

4、其他相关法律法规要求。

经营三类类医疗器械的，应具备与经营规模相适应的经营场所和库房

1.经营类代号为三类-6821医用电子仪器设备、三类-6846植入材料人工器官、三类-6863口腔科材料、三类-6877介入器材产品的，经营场所使用面积不得少于100平方米，库房使用面积不得少于40平方米。

ss scope of the three types of medical devices Requirements for the Business License of Class III Medical Device: 1, site requirements: must be office nature, the use area of at least 60 square meters; 2. Personnel requirements: 3 relevant personnel (company responsible person, quality responsible person, quality inspection personnel) need to record and hold the certificate; 3, product requirements: must have the product information in accordance with the business scope, and issue a certificate; 4. Other relevant laws and regulation requirements. For three types of medical devices, it shall have a business site and warehouse suitable with the scale of operation 1. If the business code is class III-6821 medical electronic equipment, Class III-6846 implant materials artificial organs, Class III-6863 stomatology materials,