

办理一个医疗器械二类资质要求有哪些怎么办理

产品名称	办理一个医疗器械二类资质要求有哪些怎么办理
公司名称	红庭（北京）创业服务有限公司
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	北京市通州区科创东六街6号院1号楼6层101-622室
联系电话	18612236298

产品详情

办理一个医疗器械二类资质要求有哪些怎么办理

办理一个医疗器械二类资质要求有哪些怎么办理 186-1223-6298（陈经理）

医疗器械分为三大类，其中一类可直接办理，二类医疗器械需要到相关部门备案才可以经营，三类医疗器械必须经过相关部门的审核并且颁发证书才可以经营

医疗器械资质办理要求

- 1、场地要求
- 2、人员要求：需要有3名相关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。

医疗器械流程：

- 1核名
- 2填写申请表及人员材料
- 3整理材料，网上申报

4核查场地

5发证

费用咱们就不说了，来公司面谈，毕竟是办理资质，一件大事，首先来公司可以考察一下公司实力，其次面谈都能说得清楚，有什么不清楚的，当面直接问直接解决，这样您也放心把这事来交给我们做，一次合作 终身朋友

公司业务

内资注册、外资注册、个体注册、自贸区注册、外资分公司设立、股份公司注册、集团公司注册、分公司注册、公司起名、公司年报、公司变更、公司注销、公司重组、代表处设立、中外合资注册、离岸公司注册、香港公司注册

专项审批业务：

食品许可、拍卖许可、出版物、道路运输、电信增值、劳务派遣、旅游、营业性演出、广播电视制作、人力资源、文网文、卫生、餐饮环保、辐射安全、进出口权