

2019南阳二类医疗器械经营备案流程、材料要求

产品名称	2019南阳二类医疗器械经营备案流程、材料要求
公司名称	南阳企常青信息技术有限公司
价格	100.00/个
规格参数	
公司地址	卧龙岗汉画街118号建工集团院内
联系电话	15225602960 18238118463

产品详情

2019南阳二类医疗器械经营备案是法律依据医疗器械监督管理条例第三十条，相关条件从事医疗器械经营活动，应当有与经营规模和经营范围相适应的经营场所和贮存条件，以及与经营的医疗器械相适应的质量管理制度和质量管理机构或者人员。

南阳二类医疗器械经营备案申请材料要求：

- 1.第二类医疗器械经营备案表
- 2.营业执照和组织机构代码证复印件
- 3.法定代表人、企业负责人、质量负责人的身份证明、学历或者职称证明复印件
- 4.组织机构与部门设置说明
- 5.经营范围、经营方式说明;
- 6.经营场所、库房地址的地理位置图、平面图、房屋产权证明文件或者由房屋租赁所出具的租赁凭证复印件;
- 7.经营设施、设备目录;
- 8.经营质量管理制度、工作程序等文件目录;
- 9.经办人授权证明。

南阳二类医疗器械经营备案办理流程图：

- 1、现场递交材料;

2、确认受理(符合要求的受理，不符合要求的退回);

3、审批;

4、办结打证

南阳企常青承办工商注册、公司注销、公司变更、财税咨询、审计报告、验资报告、知识产权、各类资质许可证代办等业务的优质服务机构！

企常青办公地址：南阳市卧龙区七一路与工业路交叉口广大众创空间二楼