

申请三类医疗还是比较麻烦的，需要人员、场地、营业执照、销售的产品授权证书（由厂家出具），假如没有以上的这些，办理起来是非常的麻烦的！

今天就由小编介绍一下符合相关资料的才能审批：

- 1、经营范围与经营规模，这点很重要营业执照上的经营范围只要都包括就没事，经营规模主要是指场地的大小，场地一定要在 50 平方米以上。还要配备相应的管理人员，必须具备国家承认的相关学历或者职称；
- 2、有经营场所的前提，还要具备贮存场所，可以委托第三方物流储运不用设立库房；
- 3、有关于医疗器械相应的质量管理体系，必须具备专业的指导、技术培训、售后服务的能力，或者按照约定由机构提供技术支持；
- 4、经营医疗器械要求由计算机管理系统，保证经营产品可以持续追溯；

三类医疗器械经营企业申请材料：

- 1、医疗器械许可证申请许可材料核对表；
- 2、东莞市医疗器械经营许可证申请表；
- 3、有效的营业执照复印件（核对原件必须一致，公司名称，住所与营业执照一致）；
- 4、法人代表、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及个人简历；
- 5、组织机构与部门设置说明：产品分类目录编号、分类名称，及产品注册证复印件（加盖供应商公章）；经营方式写明批发/批零兼营/零售，经营方式的情况说明；从事第三方物流的写明提供贮存产品的类别范围；
- 6、经营质量管理体系、工作程序（仅体外诊断试剂批发企业）等文件目录；

7、经营场所、库房地址的地理位置图、内部平面布局图（注明使用面积），房屋产权证明文件或者租赁协议（附房屋产权证明文件）复印件，如为转租需提供产权人的相关同意转租文件；如为租赁协议即将到期需提供产权人同意续租证明等；

8、经营场所、库房地址的设施、设备目录；

9、计算机管理系统基本情况介绍和功能说明（与企业经营规模相适应并符合国家总局《医疗器械经营质量管理规范》58号公告要求）；

10、经办人授权证明（按模板）；

11、申请材料真实性的承诺材料，法人签字盖公章原件（按模板）；

12、其他特殊要求的证明材料：

【角膜接触镜零售】质量负责人考试合格证明复印件、角膜接触镜告知承诺书原件；

【诊断试剂】质量管理人员主管检验师或具有检验学相关专业大专以上学历并从事检验相关工作3年以上工作经历；