

第一类医疗器械产品备案取消

指南地址:

<https://zwfw.xinjiang.gov.cn/bmfwtest/guidetest/guidance.html?taskcode=11650>

10001019845243000172028000

办事二维码:



基础信息

事项类型	行政许可	办件类型	即办件
事项编码	1165010001019845243000172028000		
到办事现场次数	0	网上办理深度	IV 级
实施主体	乌鲁木齐市市场监督管理局	行使层级	地(州、市)级
承诺办结时限	1(工作日)	法定办结时限	1(工作日)
咨询方式	座机: 0991-4184092		
监督投诉方式	部门监督(电话: 0991—4184056) 政务中心监督(电话: 0991—4184444)		
办理时间	周一至周五 夏季 全天 10:30:00 至 18:30:00 冬季 全天 10:30:00 至 18:30:00		
办理地点	新疆维吾尔自治区 乌鲁木齐市 水磨沟区 韦湖梁街道 立井东社区居委会 益民大厦 B 区 54 号窗口 http://api.map.baidu.com/geocoder?output=html&src=webapp.map.exNskBGG1thxweyN1W2Eiw7Mb1mhbiy&address=%E6%96%B0%E7%96%86%E7%BB%B4%E5%90%BE%E5%B0%94%E8%87%AA%E6%B2%BB%E5%8C%BA_%E4%B9%8C%E9%B2%81%E6%9C%A8%E9%BD%90%E5%B8%82_%E5%A4%A9%E5%B1%B1%E5%8C%BA_%E9%9D%92%E5%B9%B4%E8%B7%AF%E8%A1%97%E9%81%93_%E4%BA%94%E6%98%9F%E8%B7%AF%E4%B8%9C%E7%A4%BE%E5%8C%BA%E5%B1%85%E5%A7%94%E4%BC%9A_397%E5%8F%B7%E6%96%B0%E7%96%86%E7%A8%8E%E5%8A%A1%E5%B1%80_6%E6%A5%BC_609		
办理形式	窗口办理, 网上办理, 快递申请	是否进驻政务大厅	是
实施主体	乌鲁木齐市市场监督管理局	实施主体性质	法定机关
权力来源	法定本级行使	通办范围	
联办机构	无	服务对象	自然人, 企业法人, 事业法人, 社会组织法人, 非法人企业, 其他组织

受理条件

医疗器械委托生产的委托方应当是委托生产医疗器械的境内注册人或者备案人。其中, 委托生产不属于按照创新医疗器械特别审批程序审批的境内医疗器械的, 委托方应当取得委托生产医疗器械的生产许可或者办理第一类医疗器械生产备案。

医疗器械委托生产的受托方应当是取得受托生产医疗器械相应生产范围的生产许可或者办理第一类医疗器械生产备案的境内生产企业。受托方对受托生产医疗器械的质量负相应责任。

办理材料

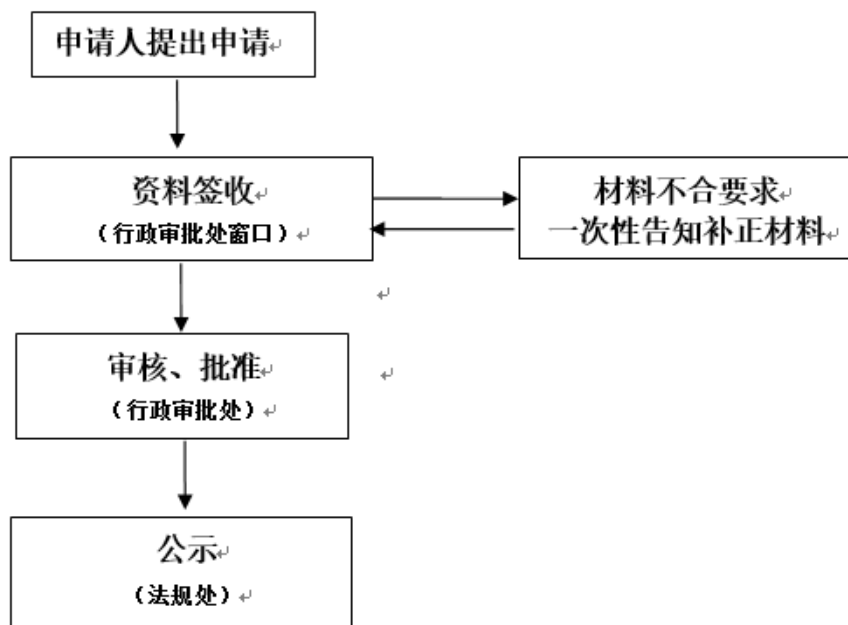
序号	材料名称	材料依据	材料形式	材料要求	材料下载	其他信息
1	第一类医疗器械备案凭证原件		纸质原件材料 份数: 1 纸质复印件材料份数: 0	材料必要性: 必要 其他要求: 材料类型: 原件 材料形式: 纸质 纸质材料规格: A4	https://zwfw.w.xinjiang.gov.cn/xjzw/rest/attach/openAttachment?client=	来源渠道: 申请人自备 填报须知: 要求填报的材料依据:
2	对所提交资料真实性的声明		纸质原件材料 份数: 1 纸质复印件材料份数: 0	材料必要性: 必要 其他要求: 材料类型: 原件 材料形式: 纸质 纸质材料规格: A4	https://zwfw.w.xinjiang.gov.cn/xjzw/rest/attach/openAttachment?client=	来源渠道: 申请人自备 填报须知: 要求填报的材料依据:
3	经办人授权证明		纸质原件材料 份数: 1 纸质复印件材料份数: 0	材料必要性: 必要 其他要求: 材料类型: 原件 材料形式: 纸质 纸质材料规格: A4	https://zwfw.w.xinjiang.gov.cn/xjzw/rest/attach/openAttachment?client=	来源渠道: 申请人自备 填报须知: 要求填报的材料依据:
4	第一类医疗器械备案取消表		纸质原件材料 份数: 1 纸质复印件材料份数: 0	材料必要性: 必要 其他要求: 材料类型: 原件 材料形式: 纸质 纸质材料规格: A4	https://zwfw.w.xinjiang.gov.cn/xjzw/rest/attach/openAttachment?client=	来源渠道: 申请人自备 填报须知: 要求填报的材料依据:

办理流程

网上办理流程

1、申请：申请人直接登录 <https://zwfw.xjfda.com/zwfwOnlineDo> 进行网上申报，在线填写申请表单，上传规定的申请材料；2、受理：申请人在网上提交申报材料后，工作人员对材料进行预审，预审通过后，接件受理人员与网上电子材料审核无误后予以正式受理，出具《受理通知书》。对材料不符合的一次性告知申请人补正材料。对申请人不具备申请条件或资格的，出具《不予受理通知书》；3、审批：受理后对材料进行审批，局领导在1个工作日内提出审批意见，作出审批决定。

第一类医疗器械产品备案委托生产办理流程图 (即办件)



步骤

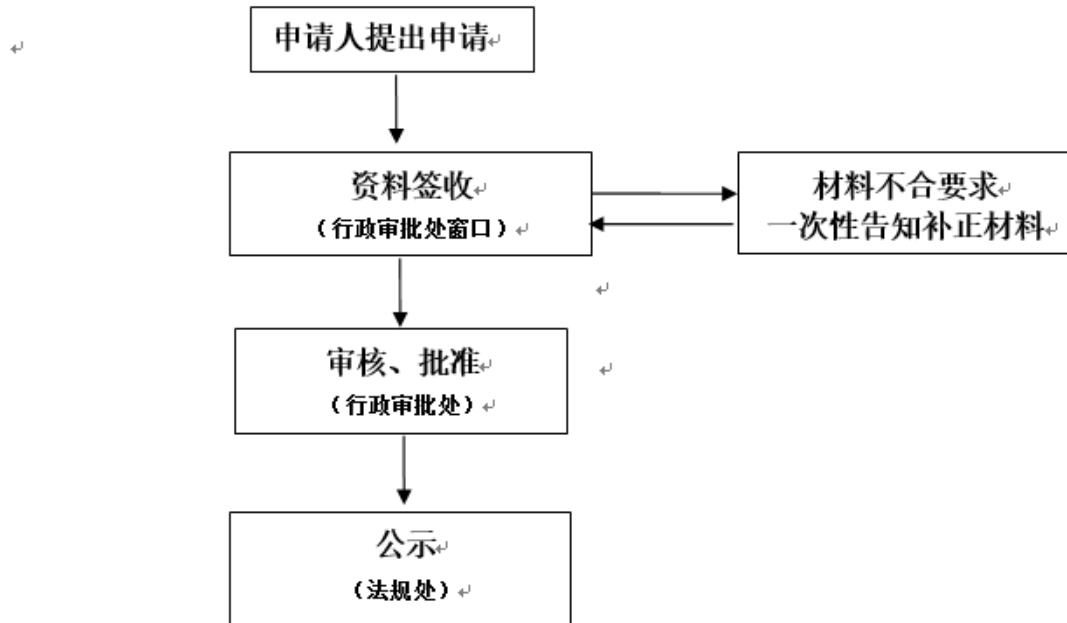
序号	流程名称	办理时间	办理人员	办理结果	审批标准
步骤 1	受理	0.5 个工作日	王玥	符合规定	《医疗器械监督管理条例》
步骤 2	审批	0.3 个工作日	王斌	符合规定	《医疗器械监督管理条例》
步骤 3	准予取消	0.2 个工作日	王玥	符合规定	《医疗器械监督管理条例》

窗口办理流程

1、申请：申请人直接登录 <https://zwfw.xjfda.com/zwfwOnlineDo> 进行网上申报，在线填写申请表单，上传规定的申请材料；2、受理：申请人在网上提交申报材料后，工作人员对材料进行预审，预审通过后，接件受理人员与网上电子材料审核无误后予以正式受理，出具《受理通知书》。对材料不符合的一次性告知申请人补正材料。对申请人不具备申请条件或资格的，出具《不予受理通知书》；3、审批：受理后对材料进行审批，局领导在1个工作日内提出审批意见，作出审批决定。

第一类医疗器械产品备案委托生产办理流程图

(即办件)



步骤

序号	流程名称	办理时间	办理人员	办理结果	审批标准
步骤 1	受理	0.5 个工作日	王玥	符合规定	《医疗器械监督管理条例》
步骤 2	审批	0.3 个工作日	王斌	符合规定	《医疗器械监督管理条例》
步骤 3	准予取消	0.2 个工作日	王玥	符合规定	《医疗器械监督管理条例》

收费标准

是否收费

不收费

设定依据

设定依据 1

法律法规名称：《医疗器械监督管理条例》

依据文号：2000年1月4日中华人民共和国国务院令第276号发布，2020年12月21日国务院第119次常务会议修订

条款号：第四十二条

条款内容：从事第三类医疗器械经营的，经营企业应当向所在地设区的市级人民政府负责药品监督管理的部门申请经营许可并提交符合本条例第四十条规定条件的有关资料。

常见问题

关于《第一类医疗器械备案凭证》的承诺办理时限

承诺办结时限：应在 1 个工作日内完成。