《急需医疗器械应急审批工作流程》

 河南省药品监督管理局1219室 办理批示，有批示以后可以进入加快程序。

河南省药品监督管理局地址：郑州市花园路127号

附件1

应急医疗器械产品注册申请表

|  |  |
| --- | --- |
| 产品名称 |  |
| 申请人名称 |  |
| 申请人联系方式 |  |
| 申请人注册地址 |  |
| 生产地址 |  |
| 规格/型号 |  |
| 应急审批理由 |  |
| 本申请人提交的所有资料均真实、合法，如有不实之处，愿承担一切法律责任及后果。签字：（盖章） 日期： 年 月 日 |
| 受理意见：经审查，符合《医疗器械应急审批程序》相关要求，同意受理。河南省药品监督管理局 （盖章） 日期： 年 月 日 |