**入驻平台的企业核实登记管理制度**

**1.目的**

通过本制度制约入驻平台的企业质资要求。

**2.范围**

适用于平台所有入驻企业的管理。

**3.内容**

3.1应依据《医疗器械网络销售监督管理办法》、《医疗器械经营管理办法》等有关法律、法规和规章的规定，将入驻平台的企业进行核实登记。

3.2 入驻平台的企业应当是依法取得医疗器械生产许可、经营许可或者办理备案的医疗器械生产经营企业。

3.3 入驻平台的企业在网上发布的医疗器械名称、型号、规格、结构及组成、适用范围、医疗器械注册证编号或者备案凭证编号、注册人或者备案人信息、生产许可证或者备案凭证编号、产品技术要求编号、禁忌症等信息，应当与经注册或者备案的相关内容保持一致。

3.4 入驻平台的企业提供的医疗器械生产经营许可证件或者备案凭证、医疗器械注册证或者备案凭证、企业营业执照等材料进行核实，建立档案，保证入驻平台的企业许可证件或者备案凭证所载明的生产经营场所等许可或者备案信息真实。

3.5入驻平台的企业当医疗器械生产经营许可证件或者备案凭证、医疗器械注册证或者备案凭证、企业营业执照相关信息发生变化的，应当并及时更新，保证入驻平台的企业消息真实。

 亚太飞鸿科技集团有限公司