

의료기기 제조(수입)신고 갱신 신고서

※ 색상이 어두운 란은 신고인이 적지 않으며, []에는 해당되는 곳에 √ 표를 합니다.

(앞쪽)

접수번호	접수일	처리기간	180일
------	-----	------	------

신고인 (대표자)	성명
	생년월일
	주소

제조업체 (수입업체)	명칭(상호)	업 허가번호
	소재지	

구분	[] 품목류	[] 품목	[] 제조신고	[] 수입신고
의료기기 정보	신고번호		유효기간	
	명칭(제품명, 품목명, 모델명)		분류번호(등급)	

「의료기기법」 제49조 및 같은 법 시행규칙 제62조의2에 따라 위와 같이 의료기기 제조(수입) 신고의 갱신을 신고합니다.

년 월 일

신고인(대표자)

(서명 또는 인)

담당자 성명 및 전화번호

한국의료기기안전정보원 귀하

첨부 서류	뒤쪽 참조
-------	-------

첨부 서류	1. 이전 유효기간 동안 해당 의료기기의 안전성·유효성이 유지되고 있음을 입증하는 자료 2. 이전 유효기간 동안 해당 의료기기의 생산 또는 수입 실적에 관한 자료 3. 그 밖에 제1호 및 제2호에 따른 자료와 유사한 것으로서 제조(수입)신고의 갱신을 위해 식품의약품안전처장이 필요하다고 인정하는 자료	수수료
		「의료기기법」 시행규칙 별표 10에 따른 금액

처리절차



신고인

처리기관: 한국의료기기안전정보원