关于选择医疗器械经营范围的建议

1. 产品属于哪个分类目录由医疗器械注册证决定。
2. 产品是否适合零售和网络销售以产品的适用范围、预期用途和说明书介绍决定，经营者应判断产品是否适合消费者自用。以批发名义销售的，哪怕只有1件，也要索取客户资质。
3. 2002版适合零售的分类目录主要有：6820，6821，6822，6826，6827，6856，6864，6866

2017版适合零售的分类目录主要有：07，08，09，14，15，16，17，18，19，20

两版的6840 体外诊断试剂不需要冷链储存运输均可选择，但要求公司具有检验专业技术人员。

4.两版数字代表的含义见下图。





