

医疗器械收货 质量控制程序

单击此处添加副标题

汇报人：XXX

目录

CONTENTS

01. 医疗器械收货流程
02. 医疗器械验收标准
03. 医疗器械不合格品处理
04. 医疗器械收货质量控制措施

01



医疗器械收货流程

章节副标题



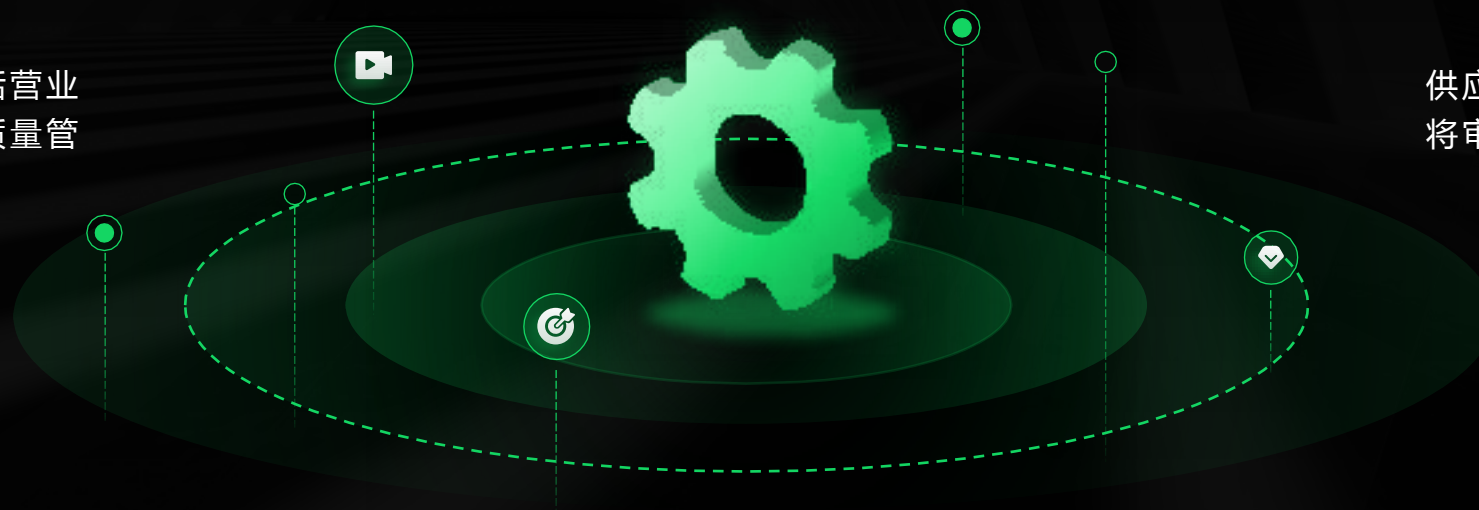
确认供应商和产品资质

产品资质审核：包括产品注册证、产品说明书、产品检验报告等

供应商和产品资质的验证：通过官方渠道查询、实地考察等方式进行验证

供应商资质审核：包括营业执照、生产许可证、质量管理体系认证等

供应商和产品资质的存档：将审核和验证的结果进行存档，便于查询和管理



检查产品包装和标识

检查产品包装是否完好无损，是否有破损、变形等情况

检查产品标识是否清晰、完整，包括产品名称、规格、型号、生产日期、有效期等信息

检查产品包装上的条形码、二维码等信息是否清晰、完整，是否与产品信息一致

检查产品包装上的警示标志、使用说明等信息是否清晰、完整，是否符合相关法规要求

核对产品数量和规格

核对产品数量：根据订单数量核对实际收货数量

检查产品标签：检查产品标签是否清晰，是否与订单一致

核对产品规格：根据订单规格核对实际收货规格

检查产品有效期：检查产品有效期是否在有效期内，是否过期或即将过期

检查包装完整性：检查包装是否完好无损，是否有破损或变形

检查产品说明书：检查产品说明书是否齐全，是否与订单一致

签署收货记录

收货人员确认货物数量、规格、型号等信息

收货人员检查货物包装是否完好，有无破损、变形等情况

收货人员核对货物与订单是否一致，如有不符，及时与供应商联系

收货人员填写收货记录，包括货物名称、数量、规格、型号等信息，并签字确认

02



医疗器械验收标准

章节副标题



符合国家相关法规和标准

- 医疗器械必须符合国家相关法规和标准
- 医疗器械必须经过国家食品药品监督管理局的批准
- 医疗器械必须符合国家医疗器械质量管理体系的要求
- 医疗器械必须符合国家医疗器械安全标准的要求
- 医疗器械必须符合国家医疗器械注册证的要求
- 医疗器械必须符合国家医疗器械生产许可证的要求

符合公司质量管理体系要求

医疗器械验收标准应符合公司质量管理体系要求

验收标准应明确验收流程、验收人员、验收记录等要求

添加标题

添加标题

添加标题

添加标题

验收标准应包括产品性能、安全性、有效性等方面的要求

验收标准应定期进行评审和更新，确保其符合公司质量管理体系要求

符合采购合同和订单要求



验收标准应符合采购合同和订单要求



验收标准应包括产品规格、数量、质量等



验收标准应明确验收方法、验收标准和验收结果



验收标准应包括验收不合格的处理办法和责任追究机制

以上内容仅为本文档的试下载部分，为可阅读页数的一半内容。如要下载或阅读全文，请访问：
<https://d.book118.com/157165011054006065>