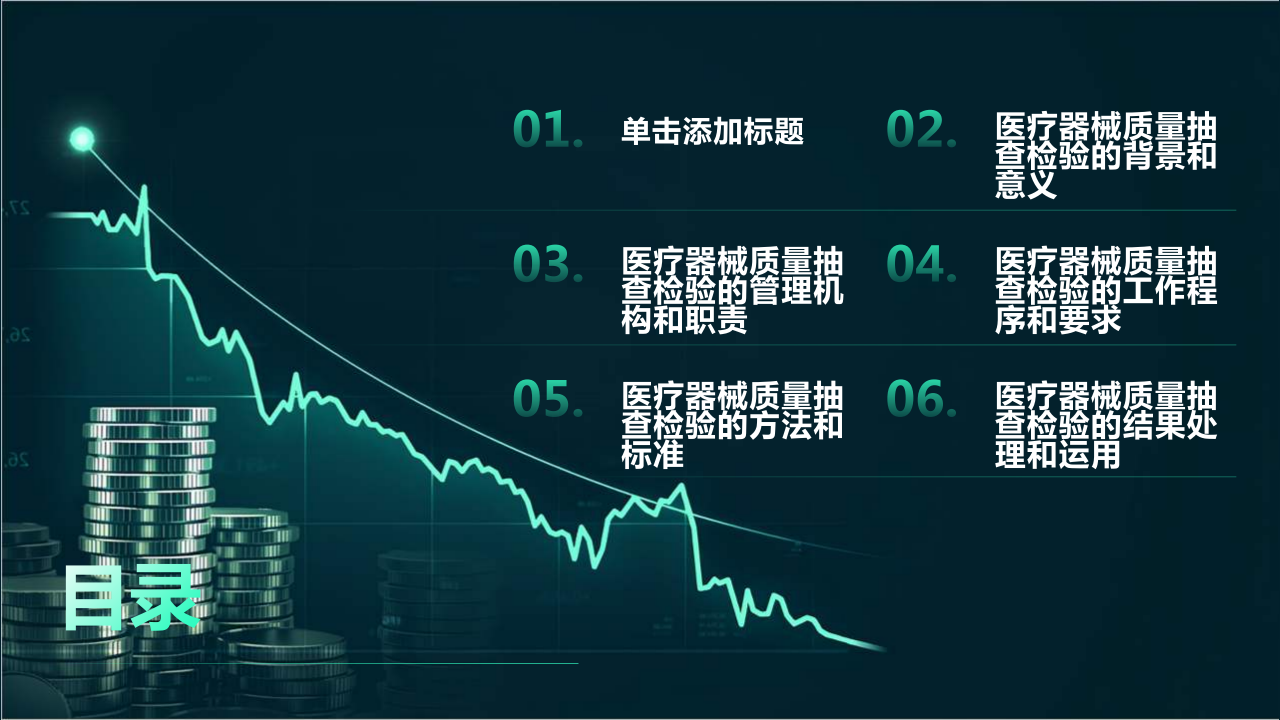
YOUR LOGO

单击此处添加副标题

汇报人:xxx









医疗器械质量的重要性

医疗器械质量直接影响患者的生命安全

医疗器械质量是医疗效果的重要保障

医疗器械质量是医疗机构信誉的重要体现

医疗器械质量是医疗行业健康发展的重要基础

抽查检验的目的和意义

保障医疗器械质量安全

促进医疗器械行业的健康发展

添加标题

添加标题

添加标题

添加标题

提高医疗器械生产企业的质量管 理水平

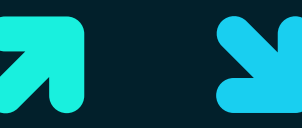
保护公众的健康权益



管理机构的设置









国家药品监督 管理局:负责 制定医疗器械 质量抽查检验 的管理办法和 实施细则 省级药品监督 管理部门:负 责组织实施本 行政区域内的 医疗器械质量 抽查检验工作 市级药品监督管理部门:负责协助省级药品监督管理部门证督管理部门 对野田监督管理部门开展医疗器械质量抽查检验工作

县级药品监督 管理部门:负 责协助市级药 品监督管理部 门开展医疗器 械质量抽查检 验工作

职责分工和管理机制

● 医疗器械质量抽查检验的管理机构:国家药品监督管理局

● 职责:负责制定医疗器械质量抽查检验计划,组织实施抽查检验,发布抽查检验结果,对不合格产品进行查处

● 管理机制:建立抽查检验信息共享机制,加强部门间协作,提高抽查检验效率

● 抽查检验结果处理:对不合格产品进行查处,督促企业整改,保障医疗器械质量安全



抽查检验计划的制定

确定抽查检验的目的和范围

制定抽查检验的时间表和计划

确定抽查检验的样本数量和类型

制定抽查检验的标准和方法

确定抽查检验的结果处理和反馈机制

抽查检验的实施

出具检验报告:对检验结果 进行汇总、分析,出具检验 报告 处理不合格产品:对不合格 产品进行整改、召回、销毁 等处理

实施抽查检验:按照计划进行现场检查、抽样、检验等

跟踪检查:对整改后的产品 进行跟踪检查,确保整改到 位

制定抽查检验计划:明确抽 查范围、检验项目、检验方 法等



信息公开:将抽查检验结果 向社会公开,接受社会监督

抽查检验结果的报告和公示



报告内容:包括抽查检验结果、不合格产品情况、处理意见等

公示方式:通 过官方网站、 媒体等渠道进 行公示 公示时间:自 公示之日起, 公示期不少于 30天 公示要求:公 示内容真实、 准确、完整, 不得隐瞒、篡 改、伪造检验 结果 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/197103130054006065