

医疗器械收货 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. 医疗器械收货注意事项
04. 医疗器械收货风险控制
05. 医疗器械收货总结与建议

01



医疗器械收货流程

章节副标题

确认医疗器械供应商和产品信息

供应商资质审核：确保供应商具备合法资质和信誉

产品信息核对：核对产品名称、规格、数量等信息

质量检验报告：查看供应商提供的质量检验报告

医疗器械注册证：核对医疗器械注册证，确保产品合法合规

检查医疗器械的包装和标识

检查包装是否完好无损，是否有破损、变形等情况

检查包装上的标签是否清晰、完整，包括产品名称、规格、生产日期、有效期等信息

检查包装上的条形码是否清晰、完整，便于扫描和识别

检查包装上的警示标志是否清晰、完整，包括警告、注意等标志

核对医疗器械的数量和规格

核对医疗器械的型号、规格、数量等信息

检查医疗器械的运输条件是否符合要求

检查医疗器械的包装是否完好无损

核对医疗器械的供应商信息是否与订单一致

核对医疗器械的生产日期、有效期等信息

核对医疗器械的收货单据是否齐全、准确

登记医疗器械的验收记录

验收人员：负责验收医疗器械的人员

验收时间：医疗器械到达的时间

验收内容：医疗器械的数量、质量、规格等

验收结果：验收合格或不合格的医疗器械数量

验收记录：记录验收过程中的详细信息，包括验收人员、时间、内容、结果等

02



医疗器械验收标准

章节副标题



符合国家相关标准和规定

医疗器械必须符合国家相关法律法规和标准

医疗器械必须符合国家医疗器械生产质量管理规范的要求

医疗器械必须经过国家食品药品监督管理总局的批准

医疗器械必须符合国家医疗器械经营质量管理规范的要求

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使用质量管理规范的要求

符合企业质量管理体系的要求

医疗器械验收标准应符合国家法律法规和行业标准

验收标准应与企业的质量管理体系相一致

验收标准应包括医疗器械的外观、性能、安全性等方面的要求

验收标准应明确医疗器械的验收流程和验收人员职责

符合采购合同的约定

医疗器械的规格、型号、数量应与采购合同一致

医疗器械的质量应符合国家或行业标准

医疗器械的包装应完好无损，无破损、变形、污染等现象

医疗器械的运输方式应符合合同约定，确保运输过程中医疗器械不受损坏

符合医疗器械的说明书和标签要求

医疗器械说明书应包括产品名称、规格型号、生产厂家、生产日期、有效期、使用方法、注意事项等内容。

医疗器械标签应包括产品名称、规格型号、生产厂家、生产日期、有效期、使用方法、注意事项等内容。

医疗器械说明书和标签应符合国家相关法律法规和标准要求。

医疗器械说明书和标签应清晰、准确、完整，不得有误导性内容。

03



医疗器械收货注意事项

章节副标题

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/356242124103010115>