附件1

医疗器械重点监管产品目录

1.一次性使用无菌医疗器械（输注器具、塑料血袋、采血器等）；

2.植入（介入）性等高风险医疗器械（心脏起搏器、心脏瓣膜、心血管支架、导管导丝导鞘、骨科植入器械、栓塞器械、人工血管、宫内节育器等）、医用可吸收缝合线；

3.体外诊断试剂（用于微生物鉴别或药敏试验的微生物培养基，血液配型、艾滋病、梅毒、甲肝、乙肝、丙肝、结核、甲胎蛋白、癌胚抗原、新冠肺炎等检测试剂）；

4.医用分子筛制氧设备、婴儿培养箱、血液透析设备、呼吸机、输注泵；

5.超声诊断仪、X射线设备；

6.防疫用医疗器械（医用防护服、医用防护口罩、外科口罩、一次性使用医用口罩、红外测温仪）；

7.注射用透明质酸钠、角膜接触镜（含装饰性平光隐形眼镜、角膜塑形镜）；

8.体验式销售的物理康复治疗设备、高电位治疗仪、电场治疗仪、光波康复理疗仪、眼科矫治和防护器具。

附件2

2020年医疗器械经营企业网络销售基本情况表

填报单位（盖章）： 填报日期： 年 月 日

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **经营企业名称** | **是否是批发企业** | **是否是零售企业** | **是否是批零兼营企业** | **销售产品管理类别** | **是否通过微店、微商城、微信公众号等，或其它第三方平台进行销售** | **网络销售产品名称** | **第三方平台网站名称** | **自建网站名称及IP地址** | **自建网站域名** | **是否取得《互联网药品信息服务资格证书》** | **是否进行网络销售备案** |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

附件3

2020年无菌和植入性医疗器械经营企业自查要点

企业名称（盖章）： 自查人员： 自查日期：

| 序号 | 自查要点 | 自查情况 | 原因分析 | 整改措施 | 整改结果 |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **1** | 是否未经许可经营第三类医疗器械 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **2** | 是否经营未取得医疗器械注册证的第二类、第三类医疗器械 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **3** | 是否提供虚假资料或采取其他欺骗手段取得医疗器械经营许可证 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **4** | 是否伪造、变造、买卖、出租、出借医疗器械经营许可证 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **5** | 是否未按规定备案经营第二类医疗器械 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **6** | 是否第二类医疗器械经营备案时提供虚假资料 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **7** | 是否伪造、变造、买卖、出租、出借医疗器械经营备案凭证 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **8** | 是否擅自变更经营场所或者库房地址、扩大经营范围或者擅自设立库房 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **9** | 是否未按规定办理登记事项变更 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **10** | 是否经营不符合强制性标准或不符合经注册或备案的产品技术要求的医疗器械 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **11** | 是否经营无合格证明文件、过期、失效、淘汰的医疗器械 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **12** | 是否经营说明书、标签不符合规定的医疗器械 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **13** | 是否未按照医疗器械说明书和标签标示要求运输、贮存医疗器械 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **14** | 是否未依照规定建立并执行医疗器械进货查验记录制度 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **15** | 是否从事第二类、第三类医疗器械批发业务以及第三类医疗器械零售业务的经营企业未依照规定建立并执行销售记录制度 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **16** | 是否派出销售人员销售医疗器械，未按要求提供授权书 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **17** | 经营条件发生变化，不再符合医疗器械经营质量管理规范要求，是否未按照规定进行整改 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **18** | 是否从不具有资质的生产、经营企业购进医疗器械 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **19** | 监管部门责令实施召回或停止经营后，是否拒不停止经营（召回）医疗器械 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **20** | 是否未开展医疗器械不良事件监测 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **21** | 企业质量负责人是否负责医疗器械质量管理工作，独立履行职责，在企业内部对医疗器械质量管理具有裁决权，承担相应的质量管理责任。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **22** | 企业质量管理机构或者质量管理人员是否全面履行职责。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **23** | 企业是否依据《医疗器械经营质量管理规范》建立覆盖医疗器械经营全过程的质量管理制度，并保存相关记录或者档案。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **24** | 从事第二类、第三类医疗器械批发业务和第三类医疗器械零售业务的企业开展购货者资格审核、医疗器械追踪溯源情况。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **25** | 第三类医疗器械经营企业是否建立质量管理自查制度，是否于每年年底前向所在地设区的负责医疗器械监督管理的部门提交年度自查报告。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **26** | 进货查验记录和销售记录是否保存至医疗器械有效期后2年；无有效期的，不得少于5年。植入类医疗器械进货查验记录和销售记录是否永久保存。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **27** | 企业法定代表人（负责人）、质量管理人员是否有相关法律法规禁止从业的情形。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **28** | 企业是否具有与经营范围和经营规模相适应、独立的经营场所和库房，经营场所和库房的面积是否满足经营要求。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **29** | 库房的选址、设计、布局、建造、改造和维护是否符合医疗器械贮存的要求，能防止医疗器械的混淆、差错或被污损，并具有符合医疗器械产品特性要求的贮存设施、设备。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **30** | 对有特殊温湿度贮存要求的医疗器械，是否配备有效调控及监测温湿度的设备或者仪器。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **31** | 经营第三类医疗器械的企业，是否具有符合医疗器械经营质量管理要求的计算机信息管理系统，保证经营的产品可追溯。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **32** | 企业为其他医疗器械生产经营企业提供贮存、配送服务，是否符合以下要求：（一）具备从事现代物流储运业务的条件；（二）具有与委托方实施实时电子数据交换和实现产品经营全过程可追溯、可追踪管理的计算机信息平台和技术手段；（三）具有接受食品药品监督管理部门电子监管的数据接口；（四）食品药品监督管理部门的其他有关要求。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **33** | 企业在采购前是否审核供货者的合法资格、所购入医疗器械的合法性并获取加盖供货者公章的相关证明文件或复印件。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **34** | 企业采购记录是否列明医疗器械的名称、规格（型号）、注册证号或备案凭证号、单位、数量、单价、金额、供货者、购货日期等。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **35** | 验收人员是否对医疗器械的外观、包装、标签以及合格证明文件等进行检查、核对，并做好验收记录。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **36** | 从事医疗器械批发业务的企业，是否将医疗器械批发销售给合法的购货者，销售前应当对购货者的证明文件、经营范围进行核实，建立购货者档案，保证医疗器械销售流向真实、合法。 |  |  |  |  |
| **37** | 从事第二、第三类医疗器械批发以及第三类医疗器械零售业务的企业建立的销售记录是否包括以下内容：（一）医疗器械的名称、规格（型号）、注册证号或者备案凭证编号、数量、单价、金额；（二）医疗器械的生产批号或序列号、有效期、销售日期；（三）生产企业和生产企业许可证号（或者备案凭证编号）。 |  |  |  |  |
| **38** | 从事医疗器械批发业务的企业，销售记录是否包括购货者的名称、经营许可证号（或者备案凭证编号）、经营地址、联系方式。 |  |  |  |  |

**质量负责人签名： 联系方式：**

**企业法定代表人或企业负责人签名： 联系方式：**

附件4

2020年医疗器械使用质量管理自查表

单位名称（盖章）： 自查人员： 自查日期：

| 序号 | 自查要点 | 自查情况 | 原因分析 | 整改措施 | 整改结果 |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **1** | 医疗器械使用单位是否配备与其规模相适应的医疗器械质量管理机构或者质量管理人员。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **2** | 医疗器械质量管理机构或者质量管理人员是否承担本单位使用医疗器械的质量管理责任。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **3** | 医疗器械使用单位是否建立覆盖质量管理全过程的使用质量管理制度。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **4** | 医疗器械使用单位发现所使用的医疗器械发生不良事件或者可疑不良事件的，是否按照医疗器械不良事件监测的有关规定报告并处理。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **5** | 医疗器械使用单位是否对医疗器械采购实行统一管理，由其指定的部门或者人员统一采购医疗器械，其他部门或者人员不得自行采购。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **6** | 医疗器械使用单位是否从具有资质的医疗器械生产经营企业购进医疗器械，索取、查验供货者资质、医疗器械注册证或者备案凭证等证明文件。对购进的医疗器械应当验明产品合格证明文件，并按规定进行验收。对有特殊储运要求的医疗器械还应当核实储运条件是否符合产品说明书和标签标示的要求。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **7** | 医疗器械使用单位是否真实、完整、准确地记录进货查验情况。进货查验记录是否保存至医疗器械规定使用期限届满后2年或者使用终止后2年。大型医疗器械进货查验记录是否保存至医疗器械规定使用期限届满后5年或者使用终止后5年；植入性医疗器械进货查验记录是否永久保存。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **8** | 医疗器械使用单位是否妥善保存购入第三类医疗器械的原始资料，确保信息具有可追溯性。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **9** | 医疗器械使用单位贮存医疗器械的场所、设施及条件是否与医疗器械品种、数量相适应，符合产品说明书、标签标示的要求及使用安全、有效的需要；对温度、湿度等环境条件有特殊要求的，是否监测和记录贮存区域的温度、湿度等数据。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **10** | 医疗器械使用单位应当按照贮存条件、医疗器械有效期限等要求对贮存的医疗器械进行定期检查并记录。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **11** | 医疗器械使用单位不得购进和使用未依法注册或者备案、无合格证明文件以及过期、失效、淘汰的医疗器械。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **12** | 医疗器械使用单位应当建立医疗器械使用前质量检查制度。在使用医疗器械前，应当按照产品说明书的有关要求进行检查。使用无菌医疗器械前，应当检查直接接触医疗器械的包装及其有效期限。包装破损、标示不清、超过有效期限或者可能影响使用安全、有效的，不得使用。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **13** | 医疗器械使用单位对植入和介入类医疗器械是否建立使用记录，植入性医疗器械使用记录永久保存，相关资料是否纳入信息化管理系统，确保信息可追溯。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **14** | 医疗器械使用单位是否建立医疗器械维护维修管理制度。对需要定期检查、检验、校准、保养、维护的医疗器械，是否按照产品说明书的要求进行检查、检验、校准、保养、维护并记录，及时进行分析、评估，确保医疗器械处于良好状态。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **15** | 对使用期限长的大型医疗器械，是否逐台建立使用档案，记录其使用、维护等情况。记录保存期限是否符合不得少于医疗器械规定使用期限届满后5年或者使用终止后5年的要求。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **16** | 由医疗器械生产经营企业或者维修服务机构对医疗器械进行维护维修的，是否在合同中约定明确的质量要求、维修要求等相关事项，医疗器械使用单位是否在每次维护维修后索取并保存相关记录；医疗器械使用单位自行对医疗器械进行维护维修的，是否加强对从事医疗器械维护维修的技术人员的培训考核，并建立培训档案。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **17** | 医疗器械使用单位发现使用的医疗器械存在安全隐患的，是否立即停止使用，通知检修；经检修仍不能达到使用安全标准的，是否停止使用，并按照有关规定处置。 |  |  |  |  |
| **18** | 医疗器械使用单位之间转让在用医疗器械，转让方是否确保所转让的医疗器械安全、有效，并提供产品合法证明文件。转让双方是否签订协议，移交产品说明书、使用和维修记录档案复印件等资料，并经有资质的检验机构检验合格后方可转让。受让方是否进行查验，符合要求后使用。是否转让未依法注册或者备案、无合格证明文件或者检验不合格，以及过期、失效、淘汰的医疗器械。 |  |  |  |  |
| **19** | 医疗器械使用单位接受医疗器械生产经营企业或者其他机构、个人捐赠医疗器械的，捐赠方是否提供医疗器械的相关合法证明文件，受赠方是否进行查验，符合要求后使用。是否捐赠未依法注册或者备案、无合格证明文件或者检验不合格，以及过期、失效、淘汰的医疗器械。 |  |  |  |  |

**质量负责人签名： 联系方式：**

**单位法定代表人或负责人签名： 联系方式：**

附件5

2020年医疗器械网络销售企业自查表

| 序号 | 自查要点 | 自查情况 | 原因分析 | 整改措施 | 整改结果 |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **1** | 是否已取得医疗器械经营许可证或者第二类医疗器械经营备案凭证。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **2** | 是否存在销售未依法注册、无合格证明文件以及过期、失效、淘汰的医疗器械产品等情况。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **3** | 是否办理网络销售备案 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **4** | 相关备案情况发生变化时，是否及时变更备案。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **5** | 自建网站是否取得《互联网药品信息服务资格证书》，并具备与其规模相适应的办公场所以及数据备份、故障恢复等技术条件。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **6** | 入驻平台是否取得医疗器械网络交易服务第三方平台备案凭证。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **7** | 是否按要求在主页面展示企业经营许可证或备案凭证等。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **8** | 是否按要求在产品页面展示该产品的注册证或备案凭证等。 | 　 | 　 | 　 | 　 |
| **9** | 是否按要求建立销售记录制度，并做好相关产品的销售记录。 |  |  |  |  |
| **10** | 是否存在超范围经营行为。 |  |  |  |  |
| **11** | 医疗器械批发企业是否存在通过网络将医疗器械销售给不具有资质的医疗器械经营企业或者使用单位行为。 |  |  |  |  |
| **12** | 医疗器械零售企业是否存在通过网络将说明书中未标注安全使用特别说明的医疗器械销售给消费者个人的行为。 |  |  |  |  |
| **13** | 是否按照医疗器械标签和说明书标明的条件贮存和运输医疗器械。 |  |  |  |  |
| **14** | 委托其他单位贮存和运输医疗器械时，是否对被委托方贮存和运输医疗器械的质量保障能力进行考核评估，签订委托合同，并明确贮存和运输过程中的质量安全责任。 |  |  |  |  |
| **15** | 从事医疗器械网络交易服务第三方平台提供者是否具数据备份、故障恢复等技术条件，是否设置专门的医疗器械网络质量管理机构或者配备医疗器械质量安全管理人员。（第三方平台填报） |  |  |  |  |
| **16** | 从事医疗器械网络交易服务第三方平台提供者是否按照《医疗器械网络销售监督管理办法》的要求，对入驻平台的企业进行审核，并与其签订入驻协议。（第三方平台填报） |  |  |  |  |
| **17** | 从事医疗器械网络交易服务第三方平台提供者是否对平台上的医疗器械销售行为及信息进行监测，是否对发现的超范围经营、发布虚假信息、夸大宣传等违法违规行为，立即采取措施消除隐患，并停止网络交易服务，向所在地省级药监局报告。（第三方平台填报） |  |  |  |  |

**质量负责人签名： 联系方式：**

**单位法定代表人或负责人签名： 联系方式：**

附件6

2020年无菌和植入性医疗器械经营使用单位监督检查情况汇总表

上报单位（公章）

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | 监督检查的企业（单位）数 | 复查的企业（单位）数 | 查处未经许可（备案）从事经营（网络销售）医疗器械案件数 | 查处经营（网络销售）未取得注册证或者备案凭证的医疗器械案件数 | 查处利用体验式、会销等营销方式进行超范围经营、无证经营和经营无证产品案件数 | 责令整改企业（单位）数 | 行政处罚情况 | 移送公安机关案件数 | 通报卫生计生部门案件数 | 重点案件情况 |
| 立案查处违法违规企业（单位）数 | 警告（单位数） | 罚款（万元） | 没收违法所得(万元) | 没收非法医疗器械（个） | 责令停业（单位数） | 吊销许可证（个） |
| 经营企业 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 使用单位 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

填表人： 联系电话：

附件7

2020年医疗器械“清网”行动监督检查统计表

单位名称（公章）： 日期： 年 月 日

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | 监督检查企业数 | 责令整改企业数 | 查处违法违规案件数 | 行政处罚情况 | 移送公安机关案件数 | 移送通信主管部门网站数 | 重点案件情况 |
| 警告 | 罚款（万元） | 没收违法所得（万元） | 没收非法财物 | 责令停业 | 吊销许可证（张） |
| 医疗器械网络销售企业 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 医疗器械网络交易服务第三方平台 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

附件8

2020年网络监测处置情况统计表

单位名称（公章）： 日期： 年 月 日

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 接收家医疗器械网络监测平台移交信息线索数 | 处置情况反馈数 | 责令整改企业数 | 查处违法违规案件数 | 行政处罚情况 | 移送公安机关案件数 | 移送通信主管部门网站数 | 重点案件情况 |
| 警告 | 罚款（万元） | 没收违法所得（万元） | 没收非法财物 | 责令停业 | 吊销许可证（张） |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

附件9

2020年经营角膜接触镜类检查情况统计表

报送单位（盖章）： 填报年度： 年度

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  统计 事项类型 | 检查相关企业（家） | 警告（家） | 责令整改（家） | 责令停业（家） | 吊销证件（张） | 撤销 证件（张） | 罚没款（万元） | 移交公安机关（件） |
| 经营企业 |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 累计出动执法人次 |  | 累计查处游商小贩数（个） |  |
| 发现无注册证品种（个） | 发现无证经营企业数（家） | 产品抽验 | 抽样（批） | 检验（批） | 不合格（批） |
|  |  |  |  |  |
| 投诉举报 | 收到相关投诉举报（件） | 已处理（件） |
|  |  |

填表人： 填表时间： 年 月 日

附件10

2020年避孕套质量安全管理工作统计表

报送单位（盖章）： 填报年度： 年度

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 统计事项类型 | 检查相关企业或单位（家） | 警告责令整改（家） | 责令停产停业（家） | 撤销证件（张） | 罚没款（万元） | 移交公安机关（件） |
| 使用单位 |  |  |  |  |  |  |
| 经营企业 |  |  |  |  |  |  |
| 合计 |  |  |  |  |  |  |
| 发现无注册证品种（个） | 发现无证生产企业数（家） | 发现无证经营企业数（家） | 产品 抽验 | 抽样（批） | 检验（批） | 不合格（批） |
|  |  |  |  |  |  |
| 移交相关违法广告（条） | 移交相关违法网站（个） |
|  |  |  |
| 投诉举报 | 收到相关投诉举报（件） | 已处理（件） |
|  |  |

填表人： 填表时间： 年 月 日