

(以下附錄節錄自國家食品藥品監督管理總局網站，全文可參閱
<http://www.sda.gov.cn/WS01/CL0779/100733.html>)

附 錄

关于征求《医疗器械使用质量管理规范(征求意见稿)》意见的函
食药监械监便函〔2014〕51号

各省、自治区、直辖市食品药品监督管理局，有关单位：

根据修订公布的《医疗器械监督管理条例》，为加强对使用环节医疗器械质量的监督管理，规范使用单位开展使用环节医疗器械质量管理活动，我司组织起草了《医疗器械使用质量管理规范（征求意见稿）》（附件1），现公开征求意见。请于2014年6月15日前将意见和建议按照征求意见反馈表的格式（附件2）反馈我司。各省、自治区、直辖市食品药品监督管理局应将书面意见及其电子版反馈至我司，其他单位或人员的意见可以电子邮件或传真形式报送。以电子邮件的方式反馈时，请务必在邮件主题处注明“医疗器械使用质量管理规范反馈意见”。

联系人：王聪 黄勤
电 话:010-88331440 88331411
传 真:010-88331441
电子邮箱: qxjglt@cfda.gov.cn

附件：1.《医疗器械使用质量管理规范（征求意见稿）》
2.征求意见反馈表

食品药品监管总局医疗器械监管司
2014年5月29日