****

关于征集《医疗器械生产质量管理规范（修订草案征求意见稿）》

意见和建议的函

各有关单位：

为进一步加强医疗器械监督管理，保障医疗器械安全有效和促进产业高质量发展，国家药监局研究起草了《医疗器械生产质量管理规范（修订草案征求意见稿）》，并于2025年1月15日向社会公开征求意见。为及时准确的汇总和反馈行业的意见和建议，中国医疗器械行业协会启动《医疗器械生产质量管理规范（修订草案征求意见稿）》意见和建议征集，具体如下：

1. 填报要求
	1. 请有关单位通过扫码二维码或电子邮件填报意见和建议；



报名二维码

（二）请具体填报条款号、条款内容、建议修改内容、建议修改理由和提出建议的单位或个人信息，注意填报单位和个人信息需要逐条填写；

（三）填报截至时间2025年2月12日

1. 联系方式

中国医疗器械行业协会联系人：卢大伟

电话：13426398158

邮箱：ludw@camdi.cn

附件：意见和建议汇总表

中国医疗器械行业协会

2025年1月21日

附件

意见和建议反馈表

|  |  |
| --- | --- |
| **单位名称** |  |
| **姓名** |  | **职务** |  |
| **手机** |  | **邮箱** |  |
| **具体意见建议** |
| 1.
2.
 |
| **序号** | **条款号** | **条款****内容** | **建议修改内容** | **建议修改****理由** |
| 1 | 第 条 |  |  |  |
| 2 | 第 条 |  |  |  |
| 3 | 第 条 |  |  |  |
|  | …… |  |  |  |