**三类医疗器械迎检准备事项**

1、医疗器械专区陈列，有医疗器械标识牌，三类医疗器械标识牌找出来摆放在医疗器械区。

2、培训计划打印出来（培训计划、培训资料在内部邮箱下载）。

3、从2020年1月起按培训计划每月进行一次培训并记录。

4、10月增加一次三类医疗器械岗前培训（三类医疗器械分类原则），10月的培训记录上要有质量负责人的签名。要清楚门店医疗器械质量负责人是谁（申报材料上有）。

5、温湿度记录——与药品GSP要求的温湿度记录共用。

6、将申报材料打印出来，特别注意申报材料上的地址地址与门牌号一致。申报材料由质管部蒋羽发到门店。

7、防疫要求：员工带口罩、员工温度检测并记录，张贴顾客进门带口罩的提示标识。