

深圳 医疗器械生产、检验净化检测项目及范围

产品名称	深圳 医疗器械生产、检验净化检测项目及范围
公司名称	深圳市思博达管理咨询有限公司
价格	.00/件
规格参数	
公司地址	深圳市宝安区西乡大道780号万骏汇大厦1212
联系电话	13622380915

产品详情

医疗器械生产、检验净化检测项目及范围

一、检测项目

承接项目名称	标准代号	标准名称
悬浮粒子	GB/T16292-2010	医药工业洁净室（区）悬浮粒子测试方法
压差	GB 50591-2010	洁净室施工及验收规范
温度	GB 50591-2010	洁净室施工及验收规范
湿度	GB 50591-2010	洁净室施工及验收规范
噪声	GB 50591-2010	洁净室施工及验收规范
风速（换气次数）	GB 50591-2010	洁净室施工及验收规范
沉降菌	GB/T16294-2010	医药工业洁净室（区）沉降菌测试方法
浮游菌	GB/T16293-2010	医药工业洁净室（区）浮游菌测试方法
照度	GB/T18204.21-2013	公共场所卫生检验方法

二、业务范围

医药、食品、化妆品工业洁净厂房（GMP车间）

洁净实验室（无菌、微生物限度、生物安全二级实验室）

负压病房、隔离病房、手术室（传染病医院、生殖中心）

动物实验室

其他特殊要求的洁净实验室

更多医疗器械医疗器械生产、检验净化检测项目问题及方案解决请联系深圳市思博达彭先生

思博达医疗凭借100余个服务案例经验为医疗器械国内外医疗器械企业提供医疗器械备案信息查询供：注册人研发、委托生产、产品注册证、生产许可证，经营经营许可证，经营备案证、一类产品备案证、一类产品生产许可证、检验检测、临床试验CRO、GMP、ISO13485质量管理体系、生产经营许可、软件管理，三品一械（食品、药品、化妆品、医疗器械）法规标准培训、CE和FDA等“一站式”服务等等。