

受托方无法检验的项目是否可以在委托质量协议上明确由委托方进行检验，检验的原始记录和报告附给受托方作为生产放行的依据？

产品名称	受托方无法检验的项目是否可以在委托质量协议上明确由委托方进行检验，检验的原始记录和报告附给受托方作为生产放行的依据？
公司名称	深圳市迈振威医疗健康有限公司
价格	.00/件
规格参数	迈振威:认准
公司地址	深圳市宝安区西乡街道臣田社区宝民二路东方雅苑A332（注册地址）
联系电话	13530068278

产品详情

根据《医疗器械监督管理条例》规定要求，医疗器械注册人、备案人和受托生产企业都应按照医疗器械生产质量管理规范，建立健全与所生产医疗器械相适应的质量管理体系并保证其有效运行。企业应按照《医疗器械监督管理条例》《医疗器械注册管理办法》《医疗器械生产质量管理规范》《医疗器械委托生产质量协议编制指南》等法规要求，明确双方职责，建立有效衔接的医疗器械生产质量管理体系，确保符合相关法律法规的要求。委托方作为第一责任人，应确保放行产品满足产品技术要求的规定。