

VIAMED 供应商质量问卷

1. 填表人:			
姓名:		职位:	
签名:		日期	
2 公司详细信息			
公司名称:			
公司地址:			
电话:		传真:	
客户服务联系:			
电话:			
电子邮箱:			
3. 质量保证负责人:			
姓名:			
职位:			
电话:			
电子邮箱:			
负责对象:			
姓名:			
职位:			
4. 产品投诉负责人:			
姓名:		职位:	
电话:		电子邮箱:	
5. 您是否具有 ISO 质量认证体系? 是			
如果是, 请完整填写以下部分并忽略第六部分			
体系名称	认证机构	证书编号	注册日期
ISO 9001:2008			
ISO 13485:2003			
CE 认证			
请在表中附上证书和适用范围的复印件			

VIAMED 供应商质量问卷

6. 如果否，请完成本部分			
您是否有质量手册？	是	否	不适用
您是否有公司质量方针？	是	否	不适用
您是否具有下列书面程序？			
供应商批准	是	否	不适用
采购	是	否	不适用
已交付材料的检验	是	否	不适用
中期检验	是	否	不适用
最终检验	是	否	不适用
记录所有检验活动及结果	是	否	不适用
记录不合格产品	是	否	不适用
防止再次发生此等情况的整改活动	是	否	不适用
记录留存	是	否	不适用
设计	是	否	不适用
过程设计及开发	是	否	不适用
清洁及污染控制	是	否	不适用
生产控制	是	否	不适用
检验与测试	是	否	不适用
批次放行	是	否	不适用
测试与检验设备的校准及预维护	是	否	不适用
校准结果是否可追溯到公认的国家标准	是	否	不适用
校准记录留存	是	否	不适用
风险分析	是	否	不适用
留存的样品	是	否	不适用
投诉处理	是	否	不适用
客户投诉定期分析	是	否	不适用
作为分析结果的整改行动	是	否	不适用
产品批次标识和可追溯性（召回）	是	否	不适用
改变控制产品包装和贴标	是	否	不适用
销售	是	否	不适用
存储与分销	是	否	不适用
文档和记录控制	是	否	不适用
不合规	是	否	不适用
持续改进	是	否	不适用

VIAMED 供应商质量问卷

培训	是	否	不适用
质量审查:	是	否	不适用
内部	是	否	不适用
外部	是	否	不适用
管理评审	是	否	不适用
培训	是	否	不适用
记录留存	是	否	不适用
您是否允许 Viamed 参观您的经营场址，分析您的体系	是	否	不适用
业务连续性计划	是	否	不适用
业务连续性计划的定期测试	是	否	不适用