					(2) 0)
	의료기기	적합성인	정등 심기	나 신청서	
접수번호					
업종류	□ 제조	□ 수입	업허가번호		
업 소 명	한글 : 영문 :	1			
대 표 자	한글 : 영문 :		품질책임자	성명 : 전화번호 :	
소 재 지	한글 : 영문 : ( <b>☎</b>	) ( FAX		)( E-MAIL	)
심사대상 제조소 상호명/주소	제조의뢰자 : (상호명) (소재지) 제조자 : (상호명) (소재지)				
심사구분	□ 1등급 의료 □ 임상시험용 □ 수출용 의회 □ 융복합 의회 □ 의료기기공 □ 우수제조소 ※ 해당하는	-기기 - 의료기기 로기기 로기기 동심사프로그	램 활용	□ 추가심사	
품목	품목군 품목명/등급				
현장조사			년	월 일	
특이	사항	□ 위해우려 □ 결합심시		5조제3항 해당	
「의료기기 저	세조 및 품질관			위와 같이 적	합성인정등 심
사를 신청합니	다.				
OOO 품직	관리심사기관	삿 귀하	년 신청인	월 (서 <sup>다</sup>	일 명 또는 인)
<u> </u>	C-1 H 1/14	<u> </u>			수수료
	성한 적합성인정	등에 필요한	자료		별도로 정함

			(2/6)
제출 여부	구비 서류명	비고 (파일명	
	1. 의료기기 적합성인정등 심사 신청서		
	2. 의료기기 제조(수입)업 허가증 사본 또는 조건부 제조(수입)업 허가 증 사본(최초심사 또는 임상시험용 의료기기의 경우 제외)		
	2-가. 제조소 개요(제조소의 명칭 및 시설별 주소, 제조소가 다수인 경우 모든 제조소명 포함) 및 조직도, 종업원수, 제조되는 의료 기기 등		
	2-나. 규제당국 또는 규제당국에서 위임한 기관에서 발행한 품질경 영시스템 적합인정서 사본(제6조제2항 및 제6조제6항의 경우에 한함) 및 실사결과 자료(제6조제2항제2호 및 제6조제6항의 경우 에 한하며, 실사결과에 따른 후속조치 사항 포함)		
	2-다. 평가 대상이 되는 각 제조소의 시설현황(작업소·시험실·보관소를 포함한 평면도, 시설·장비 목록 및 청정실(해당하는 경우에 한함), 모니터링 측정장비 관련 절차서를 포함하여야 한다)		
	2-라. 제조소의 품질매뉴얼(품질방침을 포함한다)		
	2-마. 제조소 대표 품목에 대한 완제품 시험 관련 절차서 및 시험성 적서(멸균제품의 경우에는 멸균되었음을 입증할 수 있는 자료 포함)		
	2-바. 제조소의 대표 품목에 대한 구매·위탁 절차서, 주요 공급업체 명(위탁업체 포함) 및 업무범위		
	2-사. 대표 품목의 제품표준서(멸균, 소프트웨어 등 특정 제조공정에 대한 설명 포함) 및 멸균 유효성 확인 절차서(해당하는 경우에 한 함)		
	2-아. 제조소의 별표 2 기준 점검표		
	2-자. 제조소의 별표 2 기준 적합선언문		
	3. 기타 자료		

제출 여부	구비 서류명(제7조제1항제3호 관련)	비고 (파일명	
	1. 의료기기 적합성인정등 심사 신청서		
	2. 다음 각 목에 해당되는 자료		
	2-가. MDSAP 적합인정서 사본 및 심사결과 자료(심사결과 부적합 사항이 있는 경우 심사기관이 발행한 부적합 보 고서와 해당 제조소에서 심사기관에 제출하여 그 적정성 이 확인된 시정 및 에방조치 계획 또는 결과를 포함한다) 2-나. 제조소 품목군별 최상위 등급에 해당하는 품목의 제품		
	표준서. 다만, 변경심사의 경우 해당 제조소의 품목군별 최상위 등급에 해당하는 품목으로서 생산·수입실적이 가 장 많은 품목의 제품표준서		
	2-다. 품질경영시스템 중 의료기기법에서 요구하는 사항에 적 합함을 확인할 수 있는 다음의 자료		
	1) 제조소의 품질매뉴얼		
	2) 기록관리 관련 절차서		
	3) 품질책임자 관련 업무범위 등을 확인할 수 있는 절차서		
	4) 추적관리대상 의료기기 관리에 대한 절차서(해당하는 경우)		
	5) 이상사례 보고 및 권고문 관련 절차서		
	2-라. MDSAP 적합인정서와 적합성인정 심사 대상 제품과의 상관관계를 확인할 수 있는 자료		

<sup>※</sup> 의료기기공동심사프로그램을 활용한 적합성인정 심사를 신청하는 경우에 한하여 작성할 것

제출 여부	구비 서류명(제7조제1항제4호 관련)	비고 (파일명	
	1. 의료기기 적합성인정등 심사 신청서		
	2. 의료기기 제조(수입)업 허가증 사본 또는 조건부 제조(수입) 업 허가증 사본		
	3. 다음 각 목에 해당되는 자료		
	3-가. 별표1 제71호 라목에 해당됨을 확인할 수 있는 자료		
	3-나. 제조소의 품목군별 최상위 등급에 해당하는 품목으로서 생산·수입실적이 가장 많은 대표품목의 제품표준서		
	3-다. 지난 3년간의 품질관리 적정성을 확인할 수 있는 다음 의 자료		
	<ol> <li>대표 품목에 대한 완제품 시험(최종 출하 검사 등) 관련 절차서 및 시험성적서(멸균제품의 경우에는 멸균유효성 확인 절차서 및 시험성적서 포함)</li> </ol>		
	2) 별표2 기준에 따라 이루어진 최근 3년간 시정 및 예방조치에 관한 자료		
	3) 별표 2 기준 점검표 및 적합선언문		
	4. 기타 자료		

<sup>※</sup> 우수제조소에 해당하여 적합성인정 심사를 신청하는 경우에 한하여 작성할 것

			<u> </u>									(5/6)		
			품질	경영	시스틱	템 상	호 된	<u></u> 보계						
			제조공정 흐름											
구분	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12		
제조소 지역명														
(외국의 경우														
국가명)														
위탁 및 자사														
여부														
			GMP 세부 요구사항						품질경영시스템 상호 관계					
GMP 기	준											<u>"</u>		
		1 1	OJ HL	<u>0.74</u>	خ۱									
4. 품질경영시	스템	-	4.1 일반 요구사항         4.2 문서화 요구사항											
		_	 경영의		1 0									
			고객											
ㄷ 거어케이		5.3	품질	 방침										
5. 경영책임		5.4	5.4 기획											
		5.5	5.5 책임과 권한 및 의사소통											
			경영?											
			자원의											
6. 자원관리		-	인적											
			기반/ 자어 t		! 오염:	과 과기								
		_	제품			<u> </u>								
					<u>' '</u> 프로세:	<u></u> 스								
			설계											
7. 제품실현		7.4	구매											
					비스 저									
			모니티	러링 및	측정	장비의	관							
		리 81	일반	요구시	 - ඩි-									
		8.2												
8. 측정, 분석	및 7	7∐ <del></del>	8.2 모니터링 및 측정 8.3 부적합 제품의 관리											
선		8.4 데이터 분석												
		8.5	개선											

제조소 총괄표										(0/0)		
제조소에 관한 정보						제조품목에 관한 사항						
제조소 명칭	소재지	대표자 성명	본사 주소	인정 번호	유효기 간	품목별	소분류 번호	제품명	허가 번호	허가 일자	등급	비고
						품목a						
제조소 A						품목b						
						품목c						
						품목d						
제조소 B						품목e						
						품목f						
제조소 C						품목g						
						품목h						
						품목i						

<sup>※</sup> 다수의 제조소에 대하여 일괄신청할 경우에 한하여 작성할 것