**医疗器械召回总结评估报告**

AYJ/QR851-012 A/0

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 产品名称 | |  | | 型号 |  |
| 模块 | |  | | 注册证号 |  |
| 生产企业 | |  | | | |
| 召回实施日期 | |  | | | |
| 召回效果评估情况 | | | | | |
| 完成  情况 | 应当召回数量 | |  | | |
| 已完成数量 | |  | | |
| 有效性检查情况 | |  | | |
| 召回产品  处理情况 | 报废数量 | |  | | |
| 销毁数量 | |  | | |
| 软件升级数量 | |  | | |
| 缺陷产品风险控制情况 | | |  | | |
| 召回产品的处理措施 | | |  | | |
| 产品缺陷预防措施 | | |  | | |
| 召回效果评估结论 | | |  | | |
| 备注 | | |  | | |

编制/日期： 核准/日期：