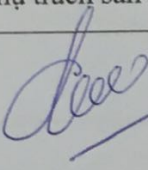
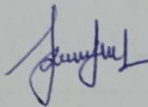
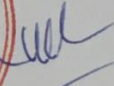


CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM BIDOPHARMA USA

Đường số 6, Kho K2-1, Khu Công Nghiệp Tân Kim Mở Rộng, Ấp Tân Phước, Xã Tân Kim, Huyện  
Cần Giuộc, Tỉnh Long An, Việt Nam

## QUY TRÌNH SẢN XUẤT KHẨU TRANG Y TẾ

### A. PHÊ DUYỆT TÀI LIỆU

	<u>Người biên soạn</u>	<u>Người phát hành</u>	<u>Người phê duyệt</u>
Chức danh	Phụ trách sản xuất	Phụ trách QA	Giám đốc
Chữ ký	 Nguyễn Ngọc Anh Tuấn	 Lưu Bích Ngọc Giàu	 Lưu Nguyễn Đức Hạnh
Mã số quy trình	PRE-VTYT-008	Lần ấn bản	01
Ngày ban hành	01/01/2021	Ngày hiệu lực	02/10/2021

### B. LẦN SỬA ĐỔI

<i>Lần sửa đổi số</i>	<i>Ngày</i>	<i>Trang</i>	<i>Nội dung sửa đổi</i>	<i>Biên soạn</i>	<i>Xem xét</i>	<i>Phê duyệt</i>
1	01/01/2021	Toàn bộ	Ban hành lần đầu			

### C. DANH SÁCH PHÂN PHỐI

Bản gốc	Phòng hành chính
Bản copy	1. Phòng Đảm bảo chất lượng 2. Phòng Sản xuất 3. Phòng kiểm tra chất lượng

### D. MỤC ĐÍCH

Quy trình sản xuất nhằm đảm bảo các thao tác đúng kỹ thuật, sản xuất đạt năng suất cao và thành phẩm đạt chất lượng theo tiêu chuẩn công bố

### E. PHẠM VI ÁP DỤNG

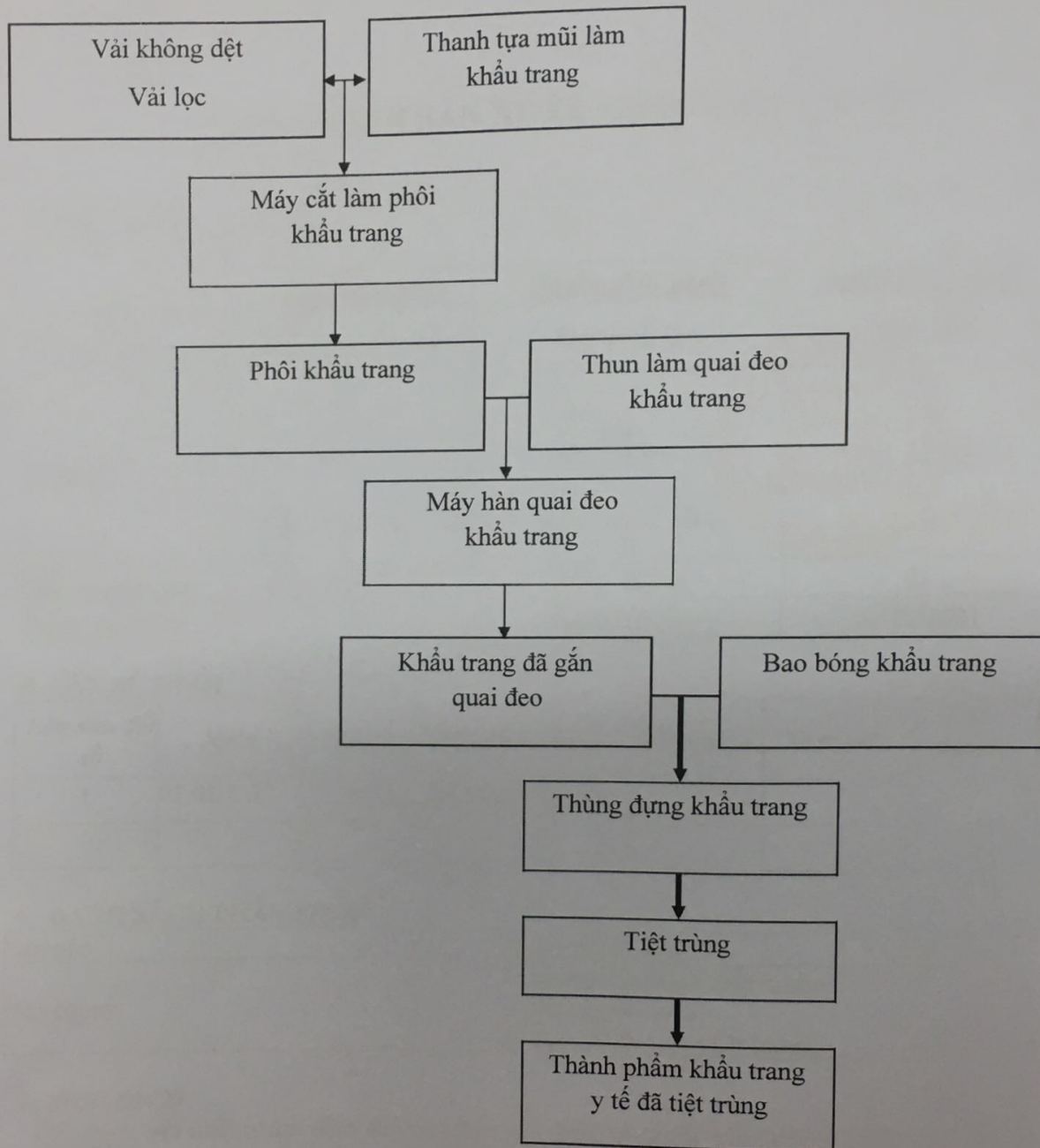
Quy trình áp dụng cho toàn bộ các bộ phận của công ty (sản xuất, kiểm tra chất lượng, đảm bảo chất lượng, v.v...)

## F. TÀI LIỆU THAM KHẢO

- ISO 13485: Hệ thống quản lý thiết bị y tế

- ISO 9001: Hệ thống quản lý chất lượng

## G. NỘI DUNG



### Ghi chú:

← → Kiểm tra chất lượng nguyên liệu đầu vào

→ Kiểm tra chất lượng sản phẩm đầu ra