|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 产品名称 |  | 产品编号 |  | 规格型号 |  |
| 评审时间 |  | 评审主持 |  | 项目负责人 |  |
| 设计阶段 | （ ）策划阶段 （ ）输入阶段 （ ）设计阶段 （x ）输出阶段（ ）验证阶段 （ ）确认阶段 （ ）转换阶段 （ ）变更阶段 |
| 评审内容 | 评审项目 | 评审结果 |
| 1. 设计和开发输出是否满足输入的要求；
 |  |
| 1. 设计和开发输出内容是否完整，是否可以为采购、生产、安装、检验和试验、服务等提供信息和依据；
 |  |
| 1. 是否进行了风险分析和风险评价，风险控制措施是否确实地降低该产品的风险到达可接受的水平；
 |  |
| 1. 设计和开发的输出是否经过了批准；
 |  |
| 问题及改进建议 |  |
| 评审结论 |  |
| 参加评审人员 |
| 姓名 | 部门 | 岗位 | 签名 | 姓名 | 部门 | 岗位 | 签名 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| 编制/日期：  | 审核/日期：  | 批准/日期： |
| 改进措施的验证情况 | 　　　　　　　　　　　　　　　　验证人/日期： |

免责声明：
该文件仅为相关流程记录表单的样式，内容仅根据当前法规相关流程进行编写，仅供参考使用。
企业直接采用不代表合规，请根据企业补充、细化和调整后的相关流程进行调整后使用，确保最终产生的体系运行记录能够证明质量管理体系的合规性、有效性。