

# 中国澳门二类三类医疗器械管理软件咨询问价

生成日期: 2025-10-06

德米萨医疗器械管理软件经由上海市医疗器械行业协会官方认证，符合国家药监部门的**GSP**管理规范。为二类、三类医疗器械行业企业提供专业合规的、满足医疗器械经营质量管理要求的信息化管理系统。德米萨医疗器械管理软件从对医疗器械的采购、验收入库、存储养护、销售、出库、售后等环节、到企业的日常经营管理，建立一套完整的质量保证体系，为企业提供一个全方面的**ERP**管理与决策系统，系统功能涵盖了医疗器械进销存管理，财务结算，员工业绩提成，经营数据分析等业务功能。并且根据**GSP**的要求增加**GSP**管理模块，符合各地食品药品监督局的软件要求，助力全国各地医疗器械经营企业与门店通过**GSP**检查。打造专属医疗器械行业、符合新版**GSP**要求的管理软件，帮助企业实现经营信息的全程电子化记录。中国澳门二类三类医疗器械管理软件咨询问价

德米萨医疗器械管理软件经由上海市医疗器械行业协会官方认证，符合国家药监部门的**GSP**管理规范。为二类、三类医疗器械行业企业提供专业合规的、满足医疗器械经营质量管理要求的信息化管理系统。德米萨医疗器械管理软件从对医疗器械的采购、验收入库、存储养护、销售、出库、售后等环节、到企业的日常经营管理，建立一套完整的质量保证体系，为企业提供一个全方面的**ERP**管理与决策系统。系统详细记录管理各订单执行状态，对采购、销售各环节实施合理的审批管理，提升整个供应链的价值。并且系统针对产品的质量有着严格的把控，包括初期的质量检查到质量复查、质量问题的追溯、产品质量检测档案、进货质量的评审以及分析以及器械检验维护等。

中国澳门二类三类医疗器械管理软件咨询问价系统通过上海市医疗器械行业协会官方认证安全合规符合国家药监局《医疗器械经营质量管理规范》检查要求。

药品经营质量管理规范，发文第二条“企业应当在药品采购、储存、销售、运输等环节采取有效的质量控制措施，确保药品质量，并按照国家有关要求建立药品追溯系统，实现药品可追溯。”其中第四节，质量管理体系文件中，第三十六条质量管理制度应当包括以下内容，（二十）计算机系统的管理。第七节，计算机系统，第五十七条企业应当建立能够符合经营全过程管理及质量控制要求的计算机系统，实现药品可追溯。第五十八条，企业计算机系统应当符合以下要求：德米萨医疗器械管理软件为符合药监要求的，且通过了上海医疗器械行业协会认证的医疗器械管理软件。系统满足（一）有支持系统正常运行的服务器和终端机；（二）有安全、稳定的网络环境，有固定接入互联网的方式和安全可靠的信息平台；（三）有实现部门之间、岗位之间信息传输和数据共享的局域网；（四）有药品经营业务票据生成、打印和管理功能；（五）有符合本规范要求及企业管理实际需要的应用软件和相关数据库。第五十九条各类数据的录入、修改、保存等操作应当符合授权范围、操作规程和管理制度的要求，保证数据原始、真实、准确、安全和可追溯。

德米萨医疗器械管理软件严格按照《医疗器械经营质量管理规范》与《医疗器械经营质量管理规范现场检查指导原则》要求开发而成，功能符合国家药监部门的**GSP**管理规范。能够为医药行业提供满足医疗器械经营质量管理要求的信息化管理系统。德米萨医疗器械管理软件界面设计简洁、美观、灵活、运行稳定、易用，具备人性化的操作流程、完整的帮助说明，完善的售后服务体系。同时，在各个环节处理中，可依据产品批号、序列号一键式追溯购货、销货记录，对于证件即将到期、产品即将到期，系统均会自动给予提醒。帮助企业优

化供应链，减少库存积压，缩短交货周期，提高资金周转率。此外，系统配备有功能完整、全方面的报表展示，如销货明细表、采购统计报表、库存明细表、收发存汇总表、质量管理报表等。  
德米萨公司已经成功助力众多客户完成企业信息化转型并广获好评。

德米萨综合智能办公系统技术平台是基于Java的高性能MVC框架，组件化的可扩展技术路线，符合JAAS的安全架构。系统基于J2EE多层架构，纯B/S模式，开发采用以安全和高性能所著称的JAVA语言，实现了动态的Web Internet计算，跨平台运行，支持远程办公和异地办公，非常适合企业异地分支机构、出差人员协同办公。客户端无需安装任何软件，无需配备技术人员维护，降低了企业办公成本，使用浏览器即可实现全球办公。同时，客户表现层采用当前流行的AJAX技术，页面拥有“异步回送、局部更新”的特性，提高了用户体验。系统支持直接物料、间接物料、工程服务三大交易场景，提供一站式采购服务。涵盖采购寻源（招标、谈判、询价）、合同中心、采购协同、可视与分析，打通社会化交易与企业供应链、制造流程，帮助企业及时反应、紧密协作、良好运营，更快推进业务发展，全面提升企业竞争力！  
系统功能模块可以根据实际需求进行个性化设置。例如客户属性字段的编号、分类、资质、行业、地区等。中国澳门二类三类医疗器械管理软件咨询问价

德米萨医疗器械管理软件是您从事医疗行业提高信息化管理的明智选择。中国澳门二类三类医疗器械管理软件咨询问价

德米萨智能医疗器械管理软件经由上海市医疗器械行业协会官方认证，符合国家药监部门的GSP管理规范。为二类、三类医疗器械行业企业提供专业合规的、满足医疗器械经营质量管理要求的信息化管理系统，系统支持企业的每个分子公司按需部署，集团通过德米萨智能医疗器械管理软件，数据可以自动汇总到集团平台。比如，遍及全球的生产基地已经地办事处，可以分别分配到对应账套，即可做到一套系统充分兼顾集团公司、下属公司各自的业务特点和个性需求。而且，每个下属公司都能自由设置客户、项目、销售、生产、采购、仓库等管理功能，还能根据实际发展随需扩展，甚至多个分支机构用同一个子系统管理也没问题，很灵活。关联的平台、业务、系统、设备等数据，自动随之同步，无需繁琐人工传达和沟通，便捷高效，数据统一，从而全方位助力集团和下属公司快速发展。

中国澳门二类三类医疗器械管理软件咨询问价

上海德米萨信息科技有限公司是由上海市经信委及上海市软件行业协会评定和审核的软件企业。公司按照国际先进管理模式和制度组建，公司创始团队于2002年开始专注于企事业软件定制开发与服务，从2007年起专注企业管理软件的研究与开发，陆续推出“德米萨”系列智能办公管理软件，并于2009年起开始正式面市销售，迄今已积累各行各业大量客户群。公司拥有一支具备国际化视野和多年实战经验的团队，\*\*了一批行业内优异的技术人才和企业管理\*\*以及信息安全\*\*，公司高层领导及骨干员工均从事软件行业十余年，公司成立以来，一直专注于企业管理软件的开发和服务，