

关于完善各医疗器械经营单位在“国家医疗器械不良事件监测信息系统”中注册信息的通知

根据国家药品不良反应监测中心的通知要求，“国家医疗器械不良事件监测信息系统”将于 2019 年 1 月 1 日正式投入使用，原来的“国家药品不良反应监测系统”的器械部分功能将停用。请各医疗器械经营单位抓紧时间，尽快在新系统中完成信息的修改和补充，具体操作步骤如下：

网址： maers.adrs.org.cn

电脑配置要求： Win7 或 Win10 操作系统，使用 IE 或 Google Chrome 浏览器，不建议使用 360、QQ、搜狗等浏览器。

1. 使用原用户名和密码登录“国家医疗器械不良事件监测信息系统”
(maers.adrs.org.cn)
2. 点击用户管理
3. 点击机构修改
4. 点击新增，修改和完善信息
5. 点击增加“日常监测联系人”，进行信息填写，注意固定电话格式
(应加区号，例如 010-88888888)
6. 点击提交
7. 如忘记原来的用户名和密码，可来电查询 58711993.
8. 对于未注册过的新用户，可在新系统中直接进行注册和信息填报。