

2023年设备预验收报告 设备验收报告(通用6篇)

“报告”使用范围很广，按照上级部署或工作计划，每完成一项任务，一般都要向上级写报告，反映工作中的基本情况、工作中取得的经验教训、存在的问题以及今后工作设想等，以取得上级领导部门的指导。报告对于我们的帮助很大，所以我们要好好写一篇报告。下面是小编给大家带来的报告的范文模板，希望能够帮到你哟！

设备预验收报告篇一

年月日

设备验收报告

投影机

实训教学设备批量

月日

安装日期

设备名称

型号规格

np-m260xs+db-85ins-y01

数量1010

备注

2交互式书写白板

3推拉组合无尘黑板

4米×1.3米×0.1米推拉式avervisioncp150

10

4实物展台

10101010810

5红外无线话筒

6789

“三包”保修卡1安全产品认证其他1无

验收记录

1) 设备外包装情况(外包装类型、表面标注、是否破损及其它情况)

2) 开箱后设备本身情况(是否有生锈、破损及其它情况)

3) 按合同和装箱单清点所有物品是否弃权一致?

5) 验收结果

设备预验收报告篇二

技术参数或性能(配置)要求

生产厂家

(地址, 电话) 生产日期及产品编号

供货单位

(地址, 电话)

发票日期及发票号码

使用部门

领用人

主要用途

领用日期

年 月 日

验收项目

验收记录

1. 包装是否完好(), 是否该仪器设备原包装()
2. 仪器设备完好程度(有无损伤, 损坏或生锈等)
3. 附件, 备件是否齐全. (列出清单, 数量)
4. 使用说明书, 技术资料是否齐全. (列出清单, 数量)
5. 仪器设备名称, 型号规格配置是否符合要求
6. 仪器设备性能及技术指标是否达到要求
7. 其它(以上未注明的项目)

验收结论(“合格”或“不合格”)及处理意见(“同意入库”或“退货, 更换, 补齐, 贬值”等)

验收人(签字):

验收单位(章): 负责人(签字):

年 月 日

设备科记帐

仪器设备分类号

编号

入帐日期

年 月 日

经手人

备注

设备预验收报告篇三

设备经费来源:

合同金额:

供货商:

一. 实物清单及技术指标

二. 验收记录

安装调试完毕后，对设备进行测试和实验的详细验收记录如下： ? 设备a验收记录

1、操作步骤与方法

2、操作结果

? 设备b验收记录

1、操作步骤与方法

2、操作结果

.....

(每类设备需单独给出验收记录)

三. 验收结论:

通过上述测试和实验证明，___等设备数量与合同一致，且性能良好，运行正常，各项技术指标达到标准，符合相关实验要求，验收合格。

四. 验收人签字 ___学院:

___学院:

___学院:

供应商:

实验室及设备管理处 : 监察处、审计处: 计划财务处:
学科发展与建设处(211项目、985项目需此栏)

五. 验收时间

年 月 日

设备预验收报告篇四

规格、型号_____

使用单位_____

验收负责人_____

年月日

验收报告

_____于____年____月____日购买_____的_____仪器(或设备)，价值_____，合同号是_____。

该设备于____年____月____日到货。经供货方_____来校安装调试。各项指标，均达到合同要求，运行至今，设备一切正常，性能良好，验收合格。特此说明。

订购单位(盖章)

验收人：

年月日

设备经费来源：

设备预验收报告篇五

3. 若发现包装有破损，设备和附件有损伤、锈蚀、使用过的迹象等问题，应作详细记录，并重点拍照留据，及时向供应

商办理退换、索赔手续。

二、数量检验

2. 认真检查随机资料是否齐全，如说明书、产品检验合格证书、保修单等；
3. 要注意检查设备的序列号和出厂编号，必要时可以进行核对；
4. 认真作好开箱清点记录，写明地点、时间、参加人员、箱号、品名、应到和实到数量，如发现短缺、错发等问题，要及时作好记录并保留相关材料。

三、填写验收记录表

1. 箱验收结束后，发现任何一项不符合合同文件的要求，须得到供货方代表的认可(签字、盖章)。
2. 写设备开箱检验记录表、序列号和出厂编号、场照片作为设备验收文件的一部分。

设备开箱验收记录表

设备预验收报告篇六

为加强质量管理，用户提供安全有效的医疗器械、检验试剂、耗材等用于，树立良好的企业形象，依据《医疗器械监督管理条例》，《医疗器械经营企业许可证管理办法》等法律法规和行业有关规定，我公司做出以下保证：

一、保证所有医疗器械、耗材等用具的质量标准应符合国家标准和行业标准。

二、医疗器械、耗材等用具的包装，标识，标签，说明书等

应符合国家标准和行业标准。

三、首次购入医疗器械、耗材等用具，应提供完整的证照和授权手续，已供销备案用。并对其提供资料真实性、合法性承担法律责任。并及时提供检验报告书、产品注册证、注册登记表及其他有效证件。

四、因夸大产品的功能与疗效、产品质量问题，造成用户产生纠纷并造成经济损失的，有供货公司承担。

五、对所经营产品负责，对不合格及不符合要求的产品包退包换，在经营中出现的任何质量问题均由供货公司承担。

六、对所供产品提供技术指导、市场维护推广。

嘉善元比金医疗用品销售有限公司(盖章)：