

灵洋

浙江灵洋医疗器械有限公司，坐落在临海市的西部开发区。公司的前身是成立于1987年的临海市医疗器械厂，创办之初即定位于一次性医疗器械的制造。经过二十几年的艰苦奋斗，现已发展成为一次性医疗器械行业骨干企业及浙江省较大的医疗器械生产基地之一。公司总占地面积80亩，总建筑面积5.5万平方米，其中10万级洁净厂房1.6万平方米。现有员工760人，管理人员91人，研发人员39人。

2012年以来，公司结合“医疗器械质量管理规范”的要求，在生产自动化方面加大投入，投资2000多万元，对现有洁净车间进行改造，引进各零部件自动组装机、包装线等国内外先进的全自动生产线，以自动化设备替代手工操作，大大提高生产效率。同时具备全套的检测仪器，为企业的发展提供质量保障。

历年来，公司本着“锐意进取，开拓创新，永无止境”的企业精神，围绕“分秒求创新、点滴显真情”的价值观，致力于科技型、人性化产品的创新活动。公司通过ISO9001质量体系，ISO14001环境体系和OHSAS18001体系认证，针对每个产品每道工序制定产品生产工艺流程与工艺指导文件，共建立100多个控制文件。生产过程严格执行工艺文件规定，每道工序经过验证评价后使用，确保生产工艺的有效控制；按各产品质量要求制定进货检验、过程控制和出厂检验等规范，并设立90多个生产过程质量控制点，确保产品质量的合格率。

经过多年的创新与发展，现已成为行业内主导生产一次性输液器类、注射器类和氧疗护理类三大系列产品的知名企业。先后申请获得16项发明专利和实用新型专利。自主开发组合钢针型输液器、一次性使用低阻力注射器、一次性使用精密过滤输液器、一次性使用组合吸痰管等专利产品。不断的技术创新和产品开发成就企业一个又一个亮点，为企业的发展奠定基础。

“灵洋”成为“中国医疗器械行业协会常务理事单位、医用高分子制品分会副理事长单位”，“浙江省医疗器械行业协会副会长单位、医用高分子器械专业委员会理事长单位”，“浙江省生物医学工程学会理事单位”。“灵洋”是全国医用输液器具标准化技术委员会委员单位，是全国医用注射器（针）标准化委员会委员单位，并负责起草《一次性使用无菌注射器第3部分：自毁型固定剂量疫苗注射器》行业标准和《一次性使用低阻力注射器》标准编写工作。

优质的产品，良好的企业形象，促进公司不断持续地发展，现在灵洋公司集研发、生产、销售于一体，在各地设有几十个分公司和办事处，销售网络覆盖全国。

本文链接：<https://dqcm.net/wenan/ly-137132.html>