欧盟医疗器械新法规MDR指令CE注册怎么办理

产品名称	欧盟医疗器械新法规MDR指令CE注册怎么办理
公司名称	深圳万检通检验机构
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	深圳市宝安区航城街道三围社区航空路36号华盛 泰D栋3F
联系电话	13543507220 13543507220

产品详情

新的MDR对医疗器械制造商有何影响?

医疗设备的复杂开发过程,加上变更,对大多数设备制造商而言,过渡是一个复杂且耗时的过程。

由于这些复杂性,建议医疗设备制造商及时了解MDR的*新进展。由于预计许多医疗设备都需要经过认证机构的审查,因此应该期望认证机构的审查和认证过程有所延迟。因此,建议当前已认证设备的制造商与各自的认证机构进行磋商,以评估潜在的合规性问题,并制定计划以迅速解决这些问题。提前准备和及早采取行动将是确保顺利过渡到新要求的关键。