

欧盟医疗器械指令MDR新规定申请办理

产品名称	欧盟医疗器械指令MDR新规定申请办理
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

医疗器械指令MDR新规定

医疗器械法规（MDR）是一项新法规，取代了医疗器械指令（MDD）93/42/EEC和有源植入医疗器械（AIMD）指令90/385/EEC。它适用于所有打算将产品放入欧盟（EU）的医疗设备制造商。

它适用于所有打算将产品放入欧盟（EU）的医疗设备制造商。提供产品MDR指令认证服务（NB发证）