

欧盟医疗器械指令MDR法规申请办理要求

产品名称	欧盟医疗器械指令MDR法规申请办理要求
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

制造商如何准备向MDR过渡？

制造商现在需要开始准备，确保他们的产品在2020年5月25日前符合要求。以下是开始的方法：

确保贵公司对新法规和现行医疗器械指令的变化有透彻的了解。

进行彻底的差距评估，根据新法规审查您当前的产品。差距评估还应考虑到某些产品类别的重新分类以及MDR对医疗器械的更广泛定义。