

## MDR过渡期内，制造商需建立怎样的项目计划或质量计划，以满足法规要求？

产品名称	MDR过渡期内，制造商需建立怎样的项目计划或质量计划，以满足法规要求？
公司名称	国瑞中安集团-合规化CRO机构
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	深圳市光明区光源五路宝新科技园一期2#一层
联系电话	13267220183 13267220183

## 产品详情

制造商需建立文件化的MDR合规时间表/计划，明确 (责任分配/实施阶段/步骤)，以便公告机构了解。

如需办理MDR认证注册，欢迎详询。我司专于MDR和IVDR的认证注册办理，以及欧洲临床实验。