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。