

强脉冲光治疗设备注册技术文件怎么编写

产品名称	强脉冲光治疗设备注册技术文件怎么编写
公司名称	深圳市思博达管理咨询有限公司
价格	.00/件
规格参数	
公司地址	深圳市宝安区西乡大道780号万骏汇大厦1212
联系电话	13622380915

产品详情

国家药监局器审中心关于发布强脉冲光治疗设备注册审查指导原则的通告

为进一步规范强脉冲光治疗设备的管理，国家药监局器审中心组织修订了《强脉冲光治疗设备注册审查指导原则》（2023年修

订版），予2023-4-28发布。各单位可在国家药品监督管理局医疗器械技术审评中心下载查阅，参考，如有更好的建议，可直接向医

疗器械技术审评中心提出。

更多医疗器械产品注册检验常见问题及方案解决请联系深圳市思博达彭先生或登录我公司官网www.bccgd.com。

深圳市思博达管理咨询有限公司是一家从事医疗器械国际咨询的专业性咨询机构。提供各个国家或地区医疗器械注册认证，包括中国NMPA、美国FDA、510(K)、欧盟MDR CE认证、加拿大MDL认证、澳洲TGA认证等等、医疗器械质量体系审查，如中国医疗器械GMP（包括试剂类）、美国QSR820质量体系场考核、欧盟GMP、日本GMP、巴西GMP、ISO13485等）等多种国际注册及认证的咨询、代理服务；也可为您提供医疗器械风险管理、软件确认、灭菌确认、临床评估、可用性确认等专题培训服务。