

欧盟医疗器械法规MDR的全称

产品名称	欧盟医疗器械法规MDR的全称
公司名称	权检认证（深圳）有限公司
价格	1000.00/件
规格参数	实验室:权检认证 需要哪些资料:产品，申请表 办理流程:签订合同-快递样品-开测试-出报告
公司地址	深圳市坪山区坑梓街道秀新社区双秀路35号B栋104（注册地址）
联系电话	15814069243 15814069243

产品详情

欧盟医疗器械法规MDR的全称

欧盟医疗器械法规的全称是《欧洲联盟2017/745号医疗器械规则》（Medical Devices Regulation，简称MDR）。该法规于2017年发布，并于2020年5月26日开始适用。MDR旨在确保在欧洲市场上销售的医疗器械的安全性、可靠性和性能，并加强对医疗器械的监管和市场监管。它替代了之前的《医疗器械指令》（Medical Devices Directive）和《主动植入式医疗器械指令》（Active Implantable Medical Devices Directive）。MDR的实施对制造商、经销商、进口商和监管机构都有一系列的要求和义务。