

CE マーキング応用シリーズ その1 医療機器規則 (MDR) – 2019年2月 –

«参考 URL»

P.4	<p>MDR 原文</p> <p>https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=CELEX%3A32017R0745</p>
P.20	<p>BSI グループジャパン株式会社 https://www.bsigroup.com/ja-JP/</p> <p>DEKRA サーティフィケーション・ジャパン株式会社 http://www.dekra-certification.jp/</p> <p>インターテック ジャパン株式会社 http://intertekjp.com/</p> <p>ロイドレジスタージャパン株式会社 https://lloyds-register.co.jp/</p> <p>SGS ジャパン株式会社 https://www.sgsgroup.jp/</p> <p>テュフ ラインランド ジャパン株式会社 https://www.tuv.com/japan/jp/</p> <p>テュフズードジャパン株式会社 https://www.tuv-sud.jp/jp-jp</p> <p>DNV GL https://www.dnvgl.jp/</p>
P.21	<p>LIST OF BODIES NOTIFIED UNDER DIRECTIVE: 93/42/EEC Medical devices</p> <p>http://ec.europa.eu/growth/tools-databases/nando/index.cfm?fuseaction=directive.pdf&refe_cd=93%2F42%2FEEC&requesttimeout=900</p>
p.39	<p>GMDN Agency https://www.gmdnagency.org/</p>

P.41	整合規格 https://ec.europa.eu/growth/single-market/european-standards/harmonised-standards/medicaldevices_en
------	---

※2022年2月作成