

中国医疗器械行业协会文件

医械协〔2012〕14号

关于举办 CE 认证和 INMETRO 认证 研讨班的通知

各有关单位：

经过多年经济发展和技术进步，我国部分医疗器械的功能和可靠性已经达到国外同类产品水平，在国际市场上具有明显的价格优势和竞争力，部分中国制造的产品已出口到欧盟、美国、日本等国家地区，随着巴西市场的逐步开放，INMETRO 认证越来越受到中国医疗器械企业的关注。

为帮助中国医疗器械企业了解欧盟最新法规和巴西医疗器械法规，促进中国医疗器械产品出口，中国医疗器械行业协会定于 2012 年 6 月 7 日至 8 日在北京举办 CE 认证和 INMETRO 认证研讨班。本次研讨班特邀请 SGS 通标标准技术有限公司资深专家为与会者解读高风险类产品认证注意事项、IEC60601 第三版和 RoHS 2.0 法规以及巴西 INMETRO 认证。

培训班有关事项详见附件。

附件: 1. CE 认证和 INMETRO 认证研讨班具体事项

2. CE 认证和 INMETRO 认证研讨班报名回执



主题词: CE 认证 INMETRO 认证 研讨班 通知

中国医疗器械行业协会

2012 年 5 月 17 日印发

共印 100 份