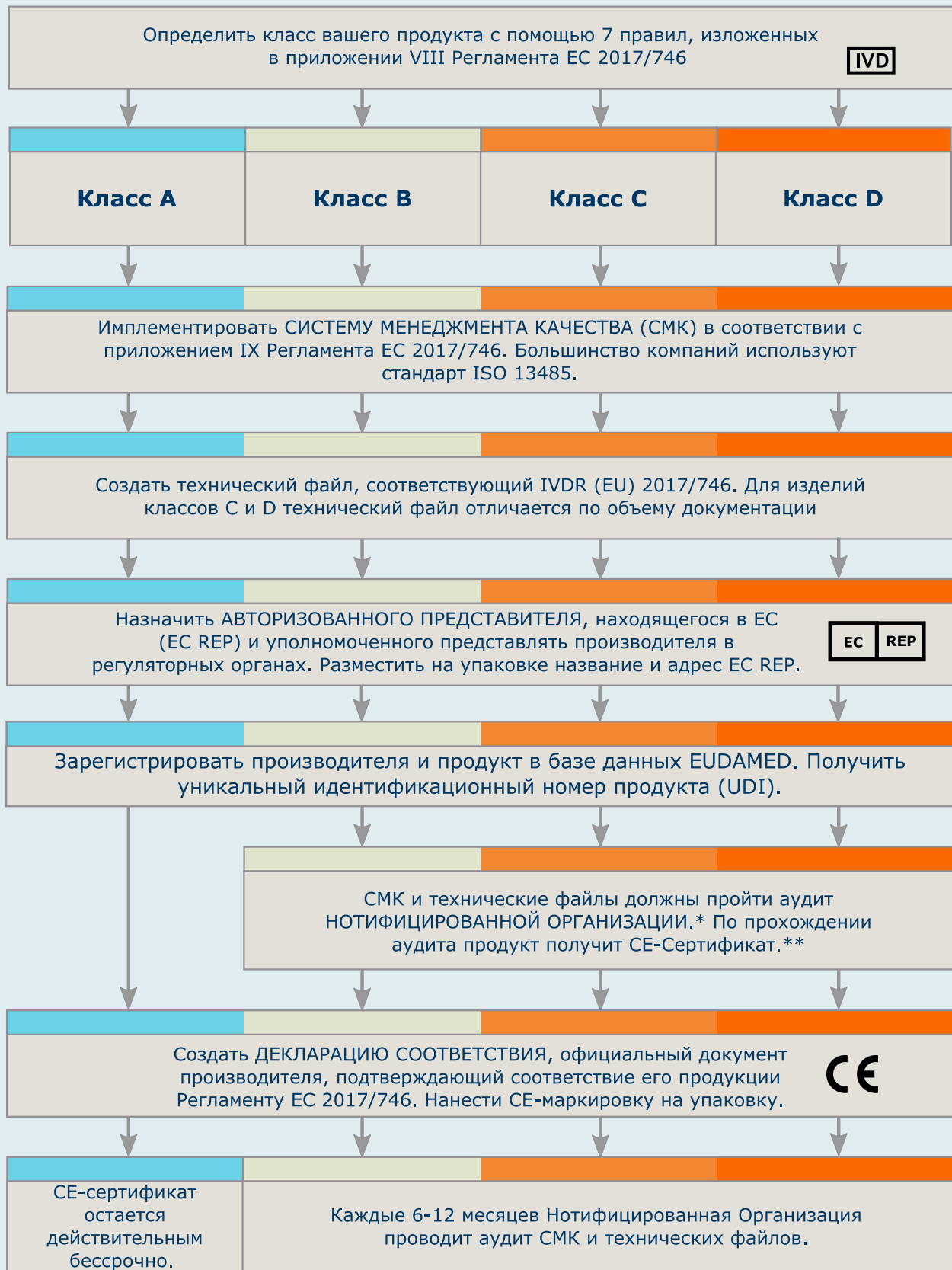




ЕВРОПЕЙСКИЙ СОЮЗ: ПРОЦЕСС ПОЛУЧЕНИЯ CE-МАРКИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ДЛЯ IN VITRO ДИАГНОСТИКИ



*Нотифицированная Организация - организация, аккредитованная Европейским Союзом на контроль над производителями продукции медицинского назначения.

**CE-Сертификат не выдается продуктам класса А, поскольку для медицинских изделий данного класса соответствие требованиям Регламента ЕС 2017/746 заявляется производителем в порядке самодекларации.

