

43/W/2022

Przygotowanie pełnej dokumentacji technicznej wyrobu medycznego: aplikator kapsułki, zgodnie z Rozporządzeniem Komisji Europejskiej 2017/745 (MDR).

Dokumentacja powinna zawierać

1. Ocenę dokumentacji technicznej
2. Uzupelnienie dokumentacji technicznej
3. Ocenę kliniczną wyrobu.

Czas realizacji zadania: do 30.06.2022