



国家药品监督管理局


National Medical Products Administration

国家药监局关于发布骨科手术器械通用名称命名指导原则等5项指导原则的通告

为进一步规范医疗器械通用名称，加强医疗器械全生命周期管理，国家药品监督管理局组织制定了《骨科手术器械通用名称命名指导原则》《无源手术器械通用名称命名指导原则》《无源植入器械通用名称命名指导原则》和《医疗器械消毒灭菌器械通用名称命名指导原则》。

特此通告。

- 附件：1.骨科手术器械通用名称命名指导原则
2.输血、透析和体外循环器械通用名称命名指导原则
3.无源手术器械通用名称命名指导原则
4.无源植入器械通用名称命名指导原则
5.医疗器械消毒灭菌器械通用名称命名指导原则

-  国家药品监督管理局2020年第79号通告附件1.doc
 国家药品监督管理局2020年第79号通告附件2.doc
 国家药品监督管理局2020年第79号通告附件3.doc
 国家药品监督管理局2020年第79号通告附件4.doc
 国家药品监督管理局2020年第79号通告附件5.doc

本站由国家药品监督管理局主办 版权所有：国家药品监督管理局

Copyright © NMPA All Rights Reserved

网站标识码bm3500001 备案序号:京ICP备13027807号  京公网安备11010202008311号

地址：北京市西城区展览路北露园1号 | 邮编：100037 | 局总机：68311166

It is the end of preview.
Should you need the full text,
please sign in and place an order