



国家食品药品监督管理总局关于发布医疗器械软件注册技术审查指导原则的通告（2015年第50号）

2015年08月05日 发布

为加强对医疗器械产品注册工作的监督和指导，进一步提高注册审查质量，国家食品药品监督管理总局组织制定了《医疗器械软件注册技术审查指导原则》（见附件），现予发布。

特此通告。

附件：医疗器械软件注册技术审查指导原则

食品药品监管总局

2015年8月5日

 [2015年第50号通告附件.docx](#)

[网站地图](#) | [联系我们](#) | [使用帮助](#)

本站由国家食品药品监督管理总局主办 版权所有 未经许可禁止转载或建立镜像

Copyright © CFDA All Rights Reserved

备案序号:京ICP备13027807号

国家食品药品监督管理总局信息中心建设和维护

地址：北京市西城区宣武门西大街26号院2号楼 | 邮编：100053 | 局总机：68313344