

IS UW ROL VOLGENS DE NIEUWE EU-MDR VERANDERD?

De verordening medische hulpmiddelen van de Europese Unie, EU-MDR 2017/745, of kortweg MDR, is een nieuwe set voorschriften voor de productie en distributie van medische hulpmiddelen in Europa, inclusief medische handschoenen en gezichtsmaskers. Bedrijven die op de Europese markt medische hulpmiddelen willen verkopen, moeten voldoen aan de verordening. De MDR-verordening vervangt richtlijn 93/42/EEG, ook wel MDD genoemd.

Nu de nieuwe MDR van kracht wordt, kunnen de rol en verantwoordelijkheden van veel bedrijven die eerder medische handschoenen en maskers hebben gedistribueerd en verkocht, veranderen. Ansell heeft deze gebruiksvriendelijke gids gemaakt om u te helpen bepalen of de rol van uw bedrijf verandert op basis van de nieuwe MDR.

