

国家食品药品监督管理局关于一次性使用输液(血)器产品包装监管有关事宜的通知 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/320/2021_2022__E5_9B_BD_E5_AE_B6_E9_A3_9F_E5_c80_320012.htm 国家食品药品监督管理局关于一次性使用输液（血）器产品包装监管有关事宜的通知（国食药监械[2006]412号）各省、自治区、直辖市食品药品监督管理局（药品监督管理局）：一次性使用输液（血）器国家标准GB8368（9）-2005已于2006年7月1日实施。为了保证产品的安全有效，进一步加强产品上市后的监管，合理有效利用资源，现就有关事宜通知如下：一、自2006年7月1日起，有关生产企业应按照新标准组织生产输液（血）器。二、2002年获准注册的一次性使用输液器、一次性使用输血器及一次性使用静脉输液针产品，其医疗器械注册证有效期延长至2006年12月31日。100Test 下载频道开通，各类考试题目直接下载。详细请访问 www.100test.com