

IL VOSTRO RUOLO È CAMBIATO AI SENSI DEL NUOVO RDM UE?

Il regolamento UE n. 2017/745 (RDM-UE o RDM) sui dispositivi medici comprende una serie di disposizioni che disciplinano la produzione e la distribuzione dei dispositivi medici in Europa, comprendenti le mascherine e i guanti medicali. Il rispetto del regolamento è obbligatorio per le aziende che vogliono vendere dispositivi medici sul mercato europeo. L'RDM sostituisce la precedente direttiva 93/42/CEE (DDM) del Consiglio europeo.

Con il nuovo MDR, potrebbero cambiare ruolo e responsabilità di molte aziende che precedentemente distribuivano e vendevano guanti e mascherine mediche. Ansell ha predisposto questa di facile consultazione per aiutarvi a capire se il ruolo della vostra azienda cambia in base al nuovo RDM.

