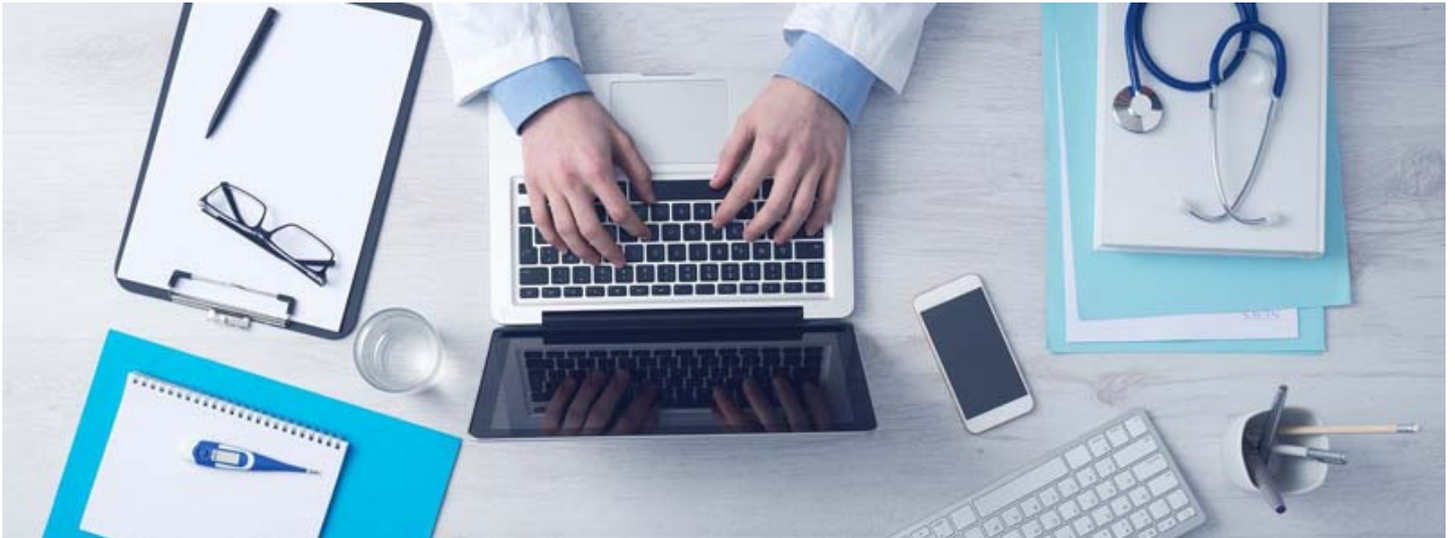


美國FDA公布510(k)醫療器材上市前許可指引針對醫療器材上市前之審查規範提出更完善詳細之調整



刊登期別

第27卷，第03期，2015年03月

隸屬計畫成果

經濟部技術處產業創新體系之法制建構計畫成果

本文為「經濟部產業技術司科技專案成果」

周瑋祺 編譯整理

上稿時間：2015年09月

文章標籤

 推薦文章