

KCI si prepara per la transizione al regolamento UE relativo ai dispositivi medici

KCI, an Acelity Company si sta preparando a soddisfare i requisiti stabiliti nel regolamento UE relativo ai dispositivi medici. KCI sta approfittando del periodo di transizione per aggiornare attivamente la propria documentazione tecnica e le proprie procedure, così da poter garantire la conformità ai requisiti imposti dal regolamento quando questo entrerà in vigore, il 26 maggio 2020.

Sebbene la data di entrata in vigore sia il 26 maggio 2020, il regolamento prevede un periodo di tolleranza per la certificazione di conformità emessa dagli organismi notificati e per i dispositivi medici immessi sul mercato prima della data di entrata in vigore.

KCI ritiene di poter soddisfare tutti i requisiti imposti dal regolamento e di rispettarne le scadenze, garantendo ai propri clienti tutti i vantaggi che derivano da un accesso continuativo e conforme a tutte le tecnologie messe a disposizione dall'azienda in Europa. Come sempre, il nostro obiettivo è fornire le migliori terapie disponibili.

È possibile inviare domande e richieste specifiche relative alla transizione di KCI al regolamento UE relativo ai dispositivi medici all'indirizzo di posta elettronica EUMDR@Acelity.com.

###