



The regular shipment way



Q3 1. 2013 年 10 月 1 日起，所有在欧盟销售的医疗器械都必须符合 CE 认证要求。对于 2011 年 10 月 1 日之前已经获得 CE 认证的医疗器械，其认证的有效性将取决于制造商是否按照 CE 认证的要求进行生产。对于 2011 年 10 月 1 日之前已经获得 CE 认证的医疗器械，其认证的有效性将取决于制造商是否按照 CE 认证的要求进行生产。

A 1. 2013 年 10 月 1 日起，所有在欧盟销售的医疗器械都必须符合 CE 认证要求。对于 2011 年 10 月 1 日之前已经获得 CE 认证的医疗器械，其认证的有效性将取决于制造商是否按照 CE 认证的要求进行生产。对于 2011 年 10 月 1 日之前已经获得 CE 认证的医疗器械，其认证的有效性将取决于制造商是否按照 CE 认证的要求进行生产。