

CMD 0009-2023 临床检验分析仪器实施规则详细信息

认证规则名称	认证规则编号	认证规则版本信息	认证规则发布单位	认证规则发布/实施/修订日期	认证规则来源信息	认证依据用标准或技术规范名称	认证依据用标准或技术规范编号	认证依据用标准或技术规范发布单位	认证依据用标准或技术规范发布/实施日期
临床检验分析仪器实施规则	CMD 0009-2023	2023	北京国医械华光认证有限公司	20260101	自行制定	测量、控制和实验室用电气设备的安全要求 第1部分:通用要求	GB 4793.1-2007	中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局	20070901
临床检验分析仪器实施规则	CMD 0009-2023	2023	北京国医械华光认证有限公司	20260101	自行制定	测量、控制和实验室用电气设备的安全要求 第2-101部分:体外诊断(IVD)医用设备的专用要求	YY 0648-2008	国家食品药品监督管理局	20091201
临床检验分析仪器实施规则	CMD 0009-2023	2023	北京国医械华光认证有限公司	20260101	自行制定	测量、控制和实验室用电气设备的安全要求 第2-101部分:体外诊断 (IVD) 医用设备的专用要求	YY/T 0648-2025	国家药品监督管理局	20261101
临床检验分析仪器实施规则	CMD 0009-2023	2023	北京国医械华光认证有限公司	20260101	自行制定	血液分析仪	YY/T 0653-2017	国家食品药品监督管理总局	20180401
临床检验分析仪器实施规则	CMD 0009-2023	2023	北京国医械华光认证有限公司	20260101	自行制定	全自动生化分析仪	YY/T 0654-2017	国家食品药品监督管理总局	20180401