

PN-EN ISO 18113-1:2011/Ap1

**Kliniczne badania laboratoryjne oraz medyczne
systemy diagnostyczne in vitro**

**Informacje dostarczane przez wytwórcę
(etykietowanie)**

Część 1: Terminy, definicje i wymagania ogólne

Przedmowa

Niniejsza poprawka została opracowana przez KT nr 300 ds. Medycznych Badań Laboratoryjnych In Vitro i zatwierdzona przez Prezesa PKN dnia 27 czerwca 2013 r.

W sprawach merytorycznych dotyczących treści normy można zwracać się do właściwego Komitetu Technicznego lub właściwej Rady Sektorowej PKN, kontakt: www.pkn.pl

Treść poprawki

Na krajowej stronie tytułowej tytuł normy zmienia się następująco:

Wyroby medyczne do diagnostyki in vitro – Informacje dostarczane przez wytwórcę (oznakowanie) –
Część 1: Terminy, definicje i wymagania ogólne