

Proyectos México - MDRC

	Procedimentales	Técnicos
COVID-19	2 <ul style="list-style-type: none"> Sistemas de vanguardia para reportes de eventos adversos 	3 <ul style="list-style-type: none"> Continuar con las capacitaciones en lo que respecta a la ISO y MDSAP
Recuperación del COVID-19	1 <ul style="list-style-type: none"> Aprendizaje e intercambio de experiencias respecto a IMDRF 	4 <ul style="list-style-type: none"> Información en materia de nuevas tecnologías Software como dispositivo médico Dispositivos médicos personalizados Reprocesamiento de dispositivos médicos



Proyectos México - MDRC

	Procedimentales	Técnicos
COVID-19	2 <ul style="list-style-type: none"> Agilidad Regulatoria y AUEs (Autorizaciones para Uso en Emergencia). 	3 <ul style="list-style-type: none"> Desarrollo de los requisitos para la obtención de los registros sanitarios de dispositivos médicos, alineados con normas internacionales y publicados en el instrumento regulatorio pertinente. Alineación del Reglamento de Publicidad con las mejores prácticas internacionales.
Recuperación del COVID-19	1 <ul style="list-style-type: none"> Implementación de la Política de Buenas Prácticas Regulatorias en el Sistema de Gestión de Calidad de la COFEPRIS y la FEUM, en apego a las recomendaciones generadas por la OMS y en cumplimiento con los compromisos establecidos entre el gobierno de México y la OMC, la OECD, y el TMEC.. 	4 <ul style="list-style-type: none"> Actualización de la NORMA OFICIAL MEXICANA NOM-137-SSA1-2008, Etiquetado de Dispositivos Médicos. - Alineación con normas internacionales respecto de alcance y términos. Alineación con referencias internacionales sobre el uso de Estudios de Estabilidad acelerada para asignación de plazo de caducidad.

