***MDR TEMEL EĞİTİM SINAV SORULARI***

1. Tıbbi Cihazlara ilişkin Yeni Kurallara İhtiyaç Duyulmasının Nedeni Nedir?

2. Hastalara Sağlanan Temel Faydalar Nelerdir?

3. Yeni Yönetmelik Hangi Ürünleri Etkilemektedir?

4. Yeni Kurallar Gelecek Dönemde Gerçekleşecek İlerlemelere Yetişebilecek Mi?

5. Eski Kurallar Uyarınca Belgelendirilmiş Olan Tıbbi Cihazlar için Yeniden Başvuru Gerekecek Mi?

6. Yeni Yönetmelik Tıbbi Cihazları Nasıl Daha Güvenilir Hale Getirecek?

7. Onaylanmış Kuruluşların Rolü Ne Olacaktır?

8. Yüksek Risk Sınıfında Yer Alan Cihazların Değerlendirilmesine ilişkin Denetim Mekanizması Nasıl İşleyiş Gösterir?

9. Tek Kullanımlık Cihazların Yeniden İşlenmesine ilişkin Kurallar Nelerdir?

10. Tıbbi Cihaz Yönetmeliği, Ek XVI Dahilinde Yer Almayan Tıbbi Kullanım Amacına Sahip Ürünlere ilişkin Kurallar Nelerdir?

Her soru 10 puan. Çok detaylı anlatıma gerek yok. 1-2 cümle kafi. Teşekkürler