

Kompakt-Seminar ‚Anforderungen an Entwicklung und Zulassung von Medizinprodukten‘

Dieser Seminar-Tag bietet einen übergreifenden Einblick in die europäischen Anforderungen an Medizinprodukte. Die relevanten europäischen Richtlinien und die darin vorgegebenen Inhalte harmonisierter Normen werden vorgestellt und interpretiert.

Als **Zielgruppe** kommen in Frage: Führungs- und Fachkräfte aus kleinen und mittleren Unternehmen, die mit Management- oder Qualitätsmanagement-Aufgaben, Zulassung, Entwicklung, Produktion oder Produktbeobachtung von Medizinprodukten betraut sind.

Das nächste Seminar bei KHT aus dem Bereich Medizinprodukte findet am 09.11.2016 im Innovations- und Gründerzentrum (IGZ), in 91058 Erlangen, Am Weichselgarten 7, statt. Falls Sie oder einer Ihrer Mitarbeiter bzw. Kollegen Interesse haben, können Sie sich direkt mit beiliegendem Vordruck per Post, Fax oder E-Mail bei KHT anmelden.

Das Seminar für Medizinprodukte findet ganztags im großen Seminarraum des IGZ statt, am

Dienstag 09.11.2016 von 9:00 bis 17:00 Uhr.

Seminarinhalt: Es werden gesetzliche und normative sowie wesentliche Detailthemen vorgestellt und interpretiert. Dabei wird auf die Belange der kleinen und mittleren Unternehmen besonders eingegangen. Darüber hinaus werden praxisnahe Übungen zu Klassifizierung, zum Risikomanagement und zu klinischer Prüfung durchgeführt.

Die Seminargebühr beträgt 230,-€, einschließlich Mittagsimbiss, Getränke und Kursunterlagen. Die Teilnehmerzahl ist begrenzt. Der Anmeldeschluss ist Mittwoch der 02.11.2016.

Arbeitsgemeinschaft Know-How-Transfer e.V.

Anschrift: Am Weichselgarten 7, 91058 Erlangen

Tel: (09131) 691-340, Fax: (09131) 691-341

Email: mail@knowhowev.de