

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 mittelständigen Unternehmen, die mit Management- oder Qualitätsmanagement-Aufgaben, Zulassung, Entwicklung, Produktion oder Produktbeobachtung von Medizinprodukten betraut sind.

Auch 2017 findet wieder ein Seminar ‚Medizinprodukte‘ 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 per Post, Fax oder E-Mail bei KHT anmelden.

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

Donnerstag, 23. November 2017 von 9:00 bis 17:00 Uhr.

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

Seminargebühr:

Seminar Medizinprodukte	€ 230.-
Seminar Medizinprodukte (1 Tag) plus Seminar DIN EN ISO 9001 (2 Tage)	€ 600,-

Mittagsimbiss, Getränke und Kursunterlagen werden gestellt. Die Teilnehmerzahl ist begrenzt.

Arbeitsgemeinschaft Know-How-Transfer e.V.

Anschrift: Am Weichselgarten 7, 91058 Erlangen

Tel: (09131) 691–340

Fax: (09131) 691–341

Email: mail@knowhowev.de