Erlangen, 05.10.2017



KHT /36 /Sö

## **Programm**

## Seminar 1117, Anforderungen an die Entwicklung und Zulassung von Medizinprodukten am 23. November 2017

**Ort**: Innovations- und Gründerzentrum Nürnberg-Fürth-Erlangen (IGZ)

Am Weichselgarten 7, 91058 Erlangen

**Beginn**: 9:00 Uhr; Ende: gegen 17:00 Uhr

## Begrüßung, Hinweise, Teilnehmervorstellung

- Besondere Anforderungen an Medizinprodukte: Richtlinien und Normen Übung: Klassifizierung eines Produkts nach MPG
- 2. Wesentliche Anforderungen –Teil 1

DIN EN ISO 13485, Medizinprodukte – Qualitätsmanagementsysteme DIN EN ISO 14971, Risikomanagement

Übung: Erstellung eines Risikographen

3. Wesentliche Anforderungen – Teil 2

DIN EN 60601-1, Sicherheit medizinischer elektrischer Geräte IEC/EN 62304, Software Lifecycle Processes DIN EN 62366, Gebrauchstauglichkeit Medizinprodukte

4. Ausgewählte Detailthemen

Klinische Bewertung

**Übung**: Erstellung eines Entscheidungsbaums 'Klinische Prüfung' Kombination von Medizinprodukten ggf. Teilnehmer- Beiträge

## **Diskussion und Verabschiedung**