

After Work Event

Medical Device Regulation und Notified Body Approval



Gemäss einer Studie von SWISS MEDTECH empfinden 74% der befragten Firmen die Anforderungen für Qualität und Dokumentation als zweitgrösste Herausforderung in ihrem Alltag.

Welche Rolle nimmt der Notified Body ein und was ist seine Aufgabe? Was sind die neusten Erkenntnisse für die Umsetzung der MDR und welche Anforderungen gilt es in Bezug auf USA und Brasilien zu beachten? Antworten zu diesen und anderen Fragen erhalten Sie an dem interaktiven Anlass, gefolgt von einem Apéro während dem Sie sich mit Branchenkollegen austauschen und Inputs holen können.

Ihr Nutzen...

Profitieren Sie vom Wissenstransfer von internationalen Referenten:

Mr. Roland Gutzy von MET Labs - USA

Dr. Peter Diesing, Eurofins - Deutschland

Mr. Servus Souza da Silva, Eurofins – Brasilien

Schwerpunkte:

- Neue Medizin- und IVD-Produkte-Verordnung
- Marktüberwachung – was ändert sich?
- Anforderungen globale Märkte mit Fokus USA und Brasilien sowie vereinfachte Zulassungsprozesse durch das Eurofins Netzwerk
- Neue Anforderungen für Software und Medical Apps

Um ein Produkt erfolgreich im EU-Markt zu platzieren, muss dieses von einem Notified Body (NB) beurteilt werden. Der Hersteller ist frei in der Wahl des Notified Body. Innerhalb der Eurofins-Gruppe gibt es Unternehmen, die Sie als Notified Body unterstützen können.

Profitieren Sie von dem grossen Know-How, den fundierten Vorträgen und den interaktiven sowie interessanten Diskussionsrunden.

Anmeldung & Information

Wann: 7.11.2018, 15.00 – 18.30, anschliessend Apéro riche
Wo: Hotel Thessoni classic, Eichwatt 19, Zürich-Regensdorf
Sprache: Englisch
Kosten: CHF 190.00 inkl. Apéro riche, exkl. 7.7% MWST

Sichern Sie sich einen Platz – wir freuen uns auf Sie!

Online www.eurofins.ch/events
 oder per Mail an: LuciaSposato@eurofins.ch