

EMV & Funk im Zusammenhang mit Medizingeräten (IEC/EN 60601-1-2)

Wie bringe ich mein Medizingerät schnell und verantwortungsvoll auf dem Markt?
Wie sieht ein Testplan aus und wie mache ich eine EMV Risikoanalyse? Wie kann ich mich
am besten für die Zulassung vorbereiten? Was ändert bei der weltweiten Zulassung, wenn Funk
(z.B. RFID oder WLAN) ins Spiel kommt.

Nur ein Paar von vielen grundlegenden Fragen, welche sich jeder Produktverantwortlicher, Qualitätsmanager oder Entwickler
irgendwann stellen wird. Dieses Seminar vermittelt einen Über- und Einblick zu dieser Thematik.

Seminarinhalt

- Schlüssel zum Markt
- Elektromagnetische Störungen
- Umgebung
- Funk & Medizingeräte
- Testplan
- Risikoanalyse
- Dokumentation



Veranstaltungsziel

Die Teilnehmenden kennen die EMV & Funk Marktanforderungen für
Medizingeräte und bekommen einen Einblick bezüglich:

- Schlüssel zum Markt
- Elektromagnetische Störungen
- Umgebung
- Funkanforderungen in Medizingeräten
- Risikoanalyse
- Dokumentation

Zielgruppe

Ingenieure, Produktmanager oder Entwickler, die sich mit dem
Design, der Produktion, der Markteinführung oder der
Beurteilung von Medizingeräten befassen.

Ort	Eurofins Electric & Electronic Product Testing AG, Fehraltorf
Datum	11. November 2020
Dauer	1/2 Tag, 13.30 – 16.30 Uhr
Sprache	Deutsch (Englisch auf Anfrage)
Kosten	CHF 330.00 Preise inkl. Unterlagen und Pausenverpflegung, exkl. 7.7% MWST
Referent	Klaas Gerbens T +41 58 220 32 23 KlaasGerbens@eurofins.ch
Administration	Customer Center T +41 58 220 32 00 CustomerCenter@eurofins.ch