



Wyroby medyczne. Co musisz wiedzieć o MDR, CE oraz ISO?

Celem webinaru jest przekazanie lekarzom wiedzy z zakresu regulacji wyrobów medycznych, umożliwiającej świadome uczestnictwo w procesie opracowania, rozwoju, testowania i wdrażania technologii medycznych jako nowych wyrobów. Szkolenie pozwoli rozróżniać wymagania prawne od często powielanych mitów, wspierać decyzje kliniczne i biznesowe w oparciu o aktualny stan prawny w UE.

Szkolenie obejmuje podstawy teorii i przykłady praktyczne dotyczące regulacji wyrobów medycznych, m.in.: cykl rozwoju wyrobu medycznego, zasady oceny ryzyka, dokumentację, ocenę kliniczną oraz omówienie realnych przypadków z rynku MedTech.

