

TEILNAHMEZERTIFIKAT

Henning Schumacher

SEMINAR: Die neue europäische Medizinprodukteverordnung

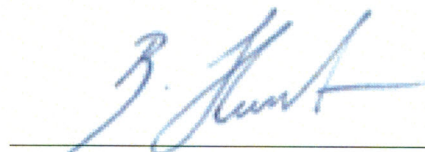
24.03.2021 als Online-Kurs

In dem Seminar wurden folgende Themen behandelt:

- Bereitstellen und Inbetriebnahme von Medizinprodukten
- Die Pflichten des Herstellers
- Die Pflichten der anderen Wirtschaftsakteure (Bevollmächtigter, Importeur, Händler)
- Die „Qualified Person“ nach MDR (für die Einhaltung der Regulierungsvorschriften zuständige Person)
- Identifizierung und Rückverfolgbarkeit von Produkten
- Europäische Datenbank für Medizinprodukte
- Was ändert sich für benannte Stellen?
- Klassifizierung und Konformitätsbewertung
- Klinische Bewertung und Klinische Prüfung
- Überwachung der Produkte nach dem Inverkehrbringen, Vigilanz und Marktüberwachung, Meldepflichten der Hersteller
- Übergangsfristen



Alexander Pfriem
Vogel Communications Group



Dr. Boris Handorn
Produktkanzlei | Partner, Rechtsanwalt