

online seminare - Termine 1. Halbjahr

MÄRZ

- 14.03 **CE Kennzeichnung von Medizinprodukten (TÜV AUSTRIA Akademie)**
08:30 - 16:30
- 15.03 **Qualitätsmanagement gemäß EN ISO 13485:2016 (TÜV AUSTRIA Akademie)**
08:30 - 16:30
- 16.03 **Risikomanagement bei Medizinprodukten (TÜV AUSTRIA Akademie)**
08:30 - 16:30
- 17.03 **Klasse statt Liste - Klassifizierung von In-vitro-Diagnostika nach IVDR**
09:00 - 12:00
- 18.03 **Ordnung und Inhalt - Die Technische Dokumentation nach IVDR**
09:00 - 12:00
- 22.03 **Die klinische Leistungsbewertung von In-vitro-Diagnostika**
09:00 - 12:00
- 30.03 **Verantwortliche Person gemäß MDR**
31.03 09:00 - 12:00 jeweils, zweitägig

APRIL

- 06.04 **Nationale Anforderungen des MPDG an Hersteller**
09:00 - 12:00
- 07.04 **Medizinprodukterecht für Händler/ Medizinprodukteberater und Co.**
09:00 - 12:00
- 26.04 **Technische Dokumentation & Grundlagen (TÜV AUSTRIA Akademie)**
27.04 08:30 - 16:30 jeweils, zweitägig
- 28.04 **MDR - Aufbau, Begriffe, Prinzipien der CE-Kennzeichnung**
09:00 - 12:00
- 29.04 **MDR - Klassifizierung und Konformitätsbewertungsverfahren (einschließlich besondere Verfahren)**
09:00 - 12:00

MAI

- 06.05 **MDR - PMS, Marktüberwachung & Vigilanz**
09:00 - 12:00
- 10.05 **Risikomanagement - Grundlagen ISO 14971**
08:30 - 12:30
- 11.05 **Risikomanagement - Besondere Anforderungen der MDR**
09:00 - 12:00
- 13.05 **MDR - Anforderungen für Legacy Devices**
09:00 - 12:00
- 16.05 **Die klinische Bewertung nach der neuen Verordnung (EU) 2017/745 (MDR)**
08:30 - 12:30
- 17.05 **Der klinische Bewertungsprozess**
08:30 - 12:30

JUNI

- 01.06 **Die biologische Bewertung von Medizinprodukten nach ISO 10993-1**
09:00 - 12:00
- 02.06 **Chemische und physikalische Charakterisierung im Kontext der biologischen Bewertung**
09:00 - 12:00
- 08.06 **Validierung von Softwareanwendungen im QM-System - Kein Buch mit sieben Siegeln**
09:00 - 12:00
- 20.06 **DIN EN ISO 13485:2016 - Werkzeug und Wegweiser (Teil 1: Kap. 4 bis 6)**
09:00 - 12:00
- 22.06 **DIN EN ISO 13485:2016 - Werkzeug und Wegweiser (Teil 2: Kap. 7 bis 8)**
09:00 - 12:00
- 27.06 **MDR - Spezielle Anforderungen an Sonderanfertiger und Hersteller Klasse I**
09:00 - 12:00
- 28.06 **MDR - Spezielle Anforderungen an Händler, Importeure und Bevollmächtigte**
09:00 - 12:00

