

// Veranstaltungsreihe

„Neue EU-Verordnungen: Medizinprodukte und In-Vitro-Diagnostik im Detail“



Life Science + Gesundheitswirtschaft

in Mecklenburg-Vorpommern.

23.10.

„Technische Dokumentation nach IVD-Verordnung“

Dieser Austausch erfolgt über den DGQ Regionalkreis Schwerin. Dr. Kirsten Theiling vom Director Quality Management der DST GmbH und Mitglied des Leitungsteams DGQ-Regionalkreis Schwerin stellt im kleinen Rahmen die Anforderungen an die Inhalte der Technischen Dokumentation nach IVDR vor.

Weiterhin gibt sie einen Überblick über die neuen Klassifizierungsregeln für In-vitro-Diagnostika und die möglichen Konformitätsbewertungsverfahren für die Klassen A-D.

WANN 23.10.2018 // 17:00 - 19:00 Uhr
Wo IHK zu Schwerin, Ludwig-Bölkow-Haus
Graf-Schack-Allee 12, 19053 Schwerin
KOSTEN kostenfrei
ANMELDUNG <https://bit.ly/2zw4p6P>

30.11.

38. Marktplatz Gesundheit: „Klinische Bewertung nach der neuen MDR – die Zeit läuft“

Im Tagesworkshop geben Experten wie Prof. Michael Imhoff von der qtec group, Dr. Christian Jäckel, Fachanwalt für Arzneimittel und Medizinprodukterecht aus Lübben sowie Christian Lösche, Berater in den Bereichen Regulatory Affairs & QMS in kleiner Runde einen umfassenden Überblick zur Klinischen Bewertung und Klinischen Prüfung im Rahmen der MDR. Dr. Philipp Wien vom DIHK – Deutscher Industrie- und Handelskammertag e.V. wird näher darauf eingehen, wie neue Medizinprodukte in die gesetzliche Krankenversicherung kommen können.

WANN 30.11.2018 // 09:00 - 15:30 Uhr
Wo BioTechnikum Greifswald GmbH
Walther-Rathenau-Straße 49 A, 17489 Greifswald
KOSTEN 150 Euro je Teilnehmer/in // inkl. Mittagsimbiss
ANMELDUNG veranstaltungen@bcv.org oder unter <https://bit.ly/2OQrKFG>

Die Teilnehmerzahl ist bei beiden Veranstaltungen auf 25 Personen begrenzt. Sichern Sie sich noch schnell Ihren Platz!

Die Veranstaltungsreihe wird gemeinsam von den Industrie- und Handelskammern Mecklenburg-Vorpommerns und der BioCon Valley® GmbH durchgeführt.