

36. Marktplatz Gesundheit

„MDR: Neue Zulassungsvoraussetzungen“ // EINLADUNG

25. September 2017 // Wismar (TGZ - Technologie- und Gewerbezentrum e. V. Schwerin / Wismar)



Life Science + Gesundheitswirtschaft

in Mecklenburg-Vorpommern.



Medizintechnik ist Technik für Menschen. Wer sie entwickelt, herstellt und vertreibt, unterliegt daher besonderen Vorschriften. Maßgeblich ist die EU-Verordnung zu Medizinprodukten (Medical Device Regulation = MDR), die die europäische Zulassung ab 2020 einheitlich regelt. Dies bringt viele Änderungen mit sich. Jeder Hersteller von Medizinprodukten muss sich mit den neuen Anforderungen auseinandersetzen. **Es gibt also viel zu bereden!** Die Gelegenheit dazu bietet der 36. Marktplatz Gesundheit zum Thema „MDR: Neue Zulassungsvoraussetzungen“. Experten wie Dr. Heike Wachenhausen, Fachanwältin für Arzneimittel- und Medizinprodukterecht aus Lübeck, geben in kleiner Runde einen umfassenden Überblick über die neuen Regelungen. Zielgruppe des Workshops sind Mitarbeiter aus Unternehmen, die sich bereits jetzt mit der Einhaltung der regulatorischen Anforderungen beschäftigen, beispielsweise Sicherheitsbeauftragte sowie Akteure aus den Bereichen Regulatory Affairs, Qualitätsmanagement, Forschung & Entwicklung und Geschäftsführung. Zudem richtet sich die Veranstaltung an Händler, Importeure, Distributoren, Medizinprodukteberater, Service-Partner, Berater und sonstige Dienstleister aus dem Bereich der Medizintechnik.

Wann 25.09.2017 // 9 - 15 Uhr

Wo TGZ-Technologie- und Gewerbezentrum e.V. Schwerin/Wismar, Alter Holzhafen 19, 23966 Wismar

Kosten 150 Euro je Teilnehmer/in

Michael Lüdtke, BioCon Valley® GmbH
Friedrich-Barnewitz-Str. 8, 18119 Rostock
Telefon: 0381 - 51 96 49 59
veranstaltungen@bcv.org // www.bcv.org

Kristin Just, Industrie- und Handelskammer zu Schwerin
Graf-Schack-Allee 12, 19053 Schwerin
Telefon: 0385 - 510 32 06
just@schwerin.ihk.de // www.ihkzuschwerin.de

BioCon Valley®

