



Hur påverkas ni när kravet på klinisk utvärdering skärps?

Med anledning av att det medicintekniska regelverket skärps den 21 mars 2010, inbjuder A+ Science till ett kortare seminarium. Vi hjälper er bemöta de nya kraven, främst inom klinisk utvärdering, samt ger tips och råd om vad ni behöver göra för att uppfylla de uppdaterade direktiven.

Seminarier är relevanta för dig som

- ✓ har medicintekniska produkter som faller under det medicintekniska direktivet (MDD 93/42/EEC) eller direktivet för aktiva implantat (AIMD 90/385/EEC)?
- ✓ har ansvar för CE-märkning och klinisk utvärdering
- ✓ vill uppdatera dig på de nya kraven och deras konsekvenser för din verksamhet

Var och när

Lund: Sandgatan 4a

Onsdag 17 mars kl 14.00-17.00 lättare förtäring

Göteborg: Haraldsgatan 5 (BASF-huset)

Torsdag 18 mars kl 14.00-17.00 lättare förtäring

Stockholm: Smidesvägen 10-12 Solna

Fredag 19 mars kl 12.00-15.30 lunch

Kostnad och anmälan

500 SEK/företag

(300 SEK om bifogad enkät fylls i och returneras)

Betalas till bankgiro: 5202-7802

Ange ort, antal och namn på deltagare till

anders.jacobson@a-plusscience.com

OSA: 10/3
begränsat antal platser
anmäl dig i tid



Program

Mingel och förtäring (ta med visitkort)

Introduktion

Agneta Franksson CEO A+ Science

Uppdateringar i regelverket

Helena Fenger-Krog

Krav på klinisk utvärdering

Helena Fenger-Krog

Tips och råd

Helena Fenger-Krog

Diskussion och frågor

Alla

Summering

Helena Fenger-Krog

Helena Fenger-Krog har arbetat i ett flertal medtechbolag. Bland annat för Siemens-Elementa, Noster System och senast som Director regulatory & clinical affairs på SciBase. Helena har mer än 20 års erfarenhet av branschen och har en civilingenjörsexamen i medicinsk teknik.