



REGOLAMENTO EUROPEO DISPOSITIVI MEDICI MDR 745/2017

Gli adempimenti del Fabbricante Odontotecnico

Seminario di aggiornamento

Martedì 21 gennaio 2020 - ore 17.00/20.00

Sala Rossetto CNA Padova – via Croce Rossa, 56

PROGRAMMA

Ore 17.00 – Inizio lavori con comunicazioni su:

- **Regolamento MDR 2017/745: obblighi dei Fabbricanti**
- **I nuovi documenti da predisporre**
- **Il sistema qualità del Laboratorio Odontotecnico**
- **Come fare la valutazione dei rischi**
- **Come fare la valutazione clinica del DM**

Relatore: Sandro Storelli - *responsabile settore medicale CNA Padova*

Coordina: Federico Zaramella, *presidente Odontotecnici CNA Padova*

Da maggio 2020 si applica il nuovo Regolamento europeo Dispositivi Medici.

A 25 anni dall'approvazione della Direttiva 93/42, oggi siamo in un'altra "era tecnologica": utilizziamo nuove tecnologie, nuovi materiali.

Nuove sono le aspettative di sicurezza e di qualità dei cittadini.

Il nuovo Regolamento ha quindi introdotto importanti novità, con adempimenti a carico del fabbricante di dispositivi medici.

L'incontro intende offrire concrete indicazioni sugli adempimenti e sul percorso per un corretto adeguamento.

PARTECIPAZIONE GRATUITA, PREVIA ISCRIZIONE
