

INVITO AL WEBINAR
PARTECIPAZIONE LIBERA

21 settembre 2026 ore 20.30

Laboratori odontotecnici e lavorazioni affidate a terzi

Sei consapevole di essere tu il fabbricante?

Di chi è la responsabilità legale?

Il Regolamento UE MDR 745 stabilisce che il fabbricante è il responsabile legale della conformità dei dispositivi medici che immette sul mercato.



Quando il fabbricante esternalizza, chi controlla?

*In caso di fasi di produzione esterne (es.: stampa 3D, fresatura, sinterizzazione),
chi controlla la catena di fornitura?*

Quando dispositivi fabbricati extra-UE vengono immessi sul mercato UE, chi è responsabile

Vediamo cosa dobbiamo fare per assicurare la conformità ai requisiti MDR.

LINK PER PARTECIPARE AL WEBINAR:

meet.google.com/srt-pirw-mtb

ANTEPRIMA EVENTO CULTURALE ODONTOTECNICI A PADOVA

SAVE THE DATE

IL FUTURO

UN POSTO DOVE NON SIAMO MAI STATI

07
NOVEMBRE
2026