
Einladung zum Seminar

Medical Device Regulation (MDR) – Das Wichtigste in Kürze in Düsseldorf, 31. Mai 2017, 14:30 bis 17:30 Uhr

Am 5. April verabschiedete das Europäische Parlament die neue Medizinprodukte-Verordnung, die kurz nach Bekanntmachung im Amtsblatt in Kraft treten wird und die bestehenden Richtlinien ersetzt. Auf die Hersteller von Medizinprodukten, aber auch auf alle anderen Akteure der Branche, kommt damit eine Vielzahl von Herausforderungen zu, auf die man sich trotz einer 3-jährigen Übergangsfrist rechtzeitig einstellen muss.

Das Forum MedTech Pharma bietet gemeinsam mit der TÜV SÜD Product Service GmbH eine Informationsreihe zur neuen MDR an. Als Kooperationspartner lädt der Cluster InnovativeMedizin.NRW Sie herzlich ein zu dem in Düsseldorf stattfindenden Seminar „Medical Device Regulation (MDR) – Das Wichtigste in Kürze“.

In kurzen Vorträgen stellen Hans-Heiner Junker und Dr. Bassil Akra vom TÜV SÜD die wesentlichen Änderungen bzw. Neuerungen vor, beantworten Ihre Fragen und geben Tipps zur Umsetzung. Anschließend besteht bei einem zwanglosen Get-together die Chance zu Austausch und Diskussion mit den Teilnehmern und Referenten.

Auf einen Blick

- Ort:** FFFZ Hotel Tagungshaus der Evangelischen Kirche im Rheinland
Kaiserswerther Straße 450
40474 Düsseldorf
- Datum:** 31. Mai 2017, 14:30 bis 17:30 Uhr
- Kosten:** 145 € (inkl. Tagungsunterlagen, Kaffeepause und Kaltgetränken)
- Registrierung:** Die Anmeldung erfolgt über den [Veranstalter](#).
- Kontakt:** Frau Sandra Karakaya
Tel.: 0911-20671-340
E-Mail: karakaya@medtech-pharma.de
-

Wir würden uns freuen, Sie am 31. Mai 2017 in Düsseldorf zu begrüßen.

Mit besten Grüßen

Ihr Clustermanagement
InnovativeMedizin.NRW