

Die EU Medizinprodukteverordnung im Praxis- und Dentallabor - Anforderungen kennen, verstehen und umsetzen

- ✓ Sie bekommen einen Überblick über alle relevanten Vorschriften und Änderungen der EU Medizinprodukteverordnung (MDR).
- ✓ Sie profitieren von konkreten Informationen zu den Anforderungen für Dentallabor und Praxislabor.
- ✓ Sie sorgen für eine effiziente Umsetzung aller Anforderungen der europäischen Medizinprodukteverordnung durch Praxistipps und individualisierbare Vorlagen.

KURSinHALTE

Grundlagen der Medical Device Regulation (MDR)

- ✓ Anforderungen der neuen EU Medizinprodukteverordnung (MDR)
- ✓ Risikoklassifizierung der Medizinprodukte
- ✓ Konformitätsbewertung
- ✓ CE-Kennzeichnung der Medizinprodukte

ANMELDUNG

Termin:	
Seminarort:	
Praxis / Labor:	
Straße:	Nr.:
PLZ:	Ort:
E-Mail:	
Telefon:	

TEILNEHMER 1:

Vorname:	Nachname:
E-Mail:	

TEILNEHMER 2: SPAREN SIE 15% bei jedem weiteren Teilnehmer!

Vorname:	Nachname:
E-Mail: (abweichende E-Mail Adresse von Teilnehmer 1)	

TEILNEHMER 3:

Vorname:	Nachname:
E-Mail: (abweichende E-Mail Adresse von Teilnehmer 1 und 2)	

Datum / Unterschrift: 

Ihr direkter Kontakt zu uns:

Tel.: 0049 (0) 7433 / 952-701

Seminarberatung, Frau Rebhan-Reeck

Tel.: 0049 (0) 7433 / 952-222

Lehrgangsberatung, Frau Bäuerle

Fax: 0049 (0) 7433 / 952-777

Standardgebühren ins dt. Festnetz

beratung@spitta-akademie.de

Wir melden uns so schnell wie möglich

Die nächsten Termine:

Erwartete Bearbeitungszeit

4 h 30 min

Teilnehmerkreis

Zahntechniker, Mitarbeiter aus Praxislabor und Dentallabor

Kosten

199,00 € zzgl. 19% MwSt.

Im Preis enthalten:

- Teilnahmezertifikat
- Kostenlose individualisierbare Vorlagen
- lebenslanger Zugriff auf immer aktuelle Inhalte

Spitta Akademie

c/o Spitta GmbH

Ammonitenstraße 1

72336 Balingen