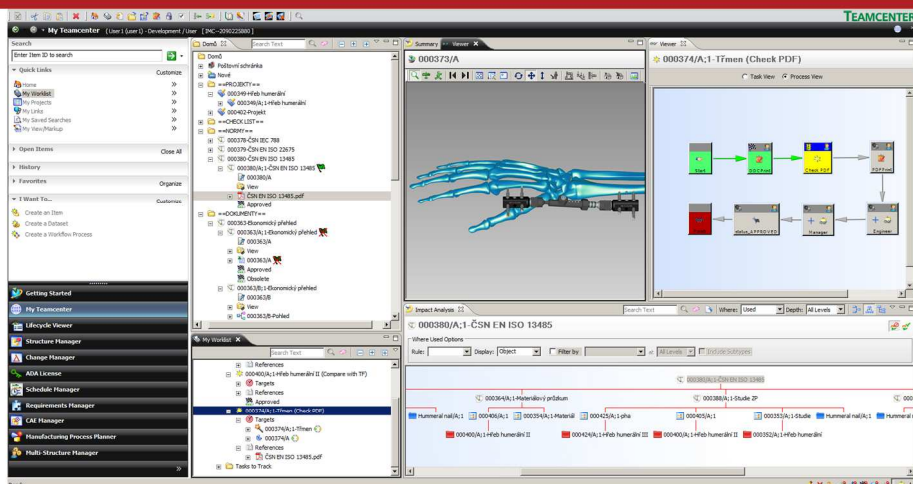


Seminář TEAMCENTER Medical

„Vedení a řízení projektů
ve vývoji a výrobě
zdravotnických prostředků“



27. února 2014 | 9:00 - 14:00 hod. | Hotel Hejtmanský Dvůr, Slaný

Přijďte se přesvědčit jak...

- Využit moderních počítačových přístupů při správě a řízení dokumentace o výrobku v oboru zabývajícím se vývojem a výrobou zdravotnických prostředků, který má po kosmonautice a letectví nejpřísnější normy kvality, spolehlivosti a bezpečnosti.
- Zajistit dostupnost k aktuálním, schváleným nebo změněným dokumentům a normám.
- Přehledně doložit podklady pro certifikační autoritu (dle norem FDA a ISO) vč. změn a variant provedení s minimální časovou náročností.
- Efektivně sledovat stav, plánovat a řídit procesy vývoje a výroby zdravotnických prostředků jako jsou implantáty, pomůcky a přístroje.

Pro koho je seminář určen

Pro všechny, kteří hledají systém vyhovující požadavkům ČSN EN ISO 13 485:2003, FDA 21 CFR Part 820 a použitelný pro prokázání shody podle nařízení vlády č. 336/2004 Sb. (93/42/EU)

Program

- Úvod
- Tvorba a údržba složek dokumentace zdravotnického produktu
- Ing. Petr Prokůpek – konzultant a auditor ISO 13485 – Integrace obecných dat a dokumentů v souladu se zdravotnickými předpisy a normami
- Coffeebreak
- Propojení všech činností v rámci životního cyklu zdravotnického produktu
- Diskuze, ukončení akce

Kdy a kde

27. února 2014 od 9:00 do 14:00 hod. v Hotelu Hejtmanský Dvůr ve Slaném (u Prahy)

Registrace na seminář

Občerstvení zajištěno. Účast na semináři je **bezplatná**. V případě zájmu o seminář se včas zaregistrujte, počet míst je omezen.

Těšíme se na vás,
Tým AXIOM TECH

Nově nás i informace o pořádaných seminářích a akcích naleznete také na Facebooku www.facebook.com/axiomtech.cz

Pokud nechcete dostávat od AXIOM TECH žádné emailové zprávy klepněte sem