

TEILNAHMEBESCHEINIGUNG

Herr Klaus Seiler

hat an dem Tagesseminar

**Technische Dokumentation für Medizinprodukte gemäß
Verordnung (EU) 2017/745 (MDR)**

von

mdc medical device certification GmbH
Kriegerstraße 6, 70191 Stuttgart

am **20.02.2018** in Stuttgart teilgenommen.

Schulungsinhalte

- Anforderungen der MDR an die Technische Dokumentation
- Bedeutung der Technischen Dokumentation im Konformitätsbewertungsverfahren
- Bedeutung der Technischen Dokumentation in der Marktüberwachung
- Rolle der Technischen Dokumentation in internationalen Zulassungsverfahren
- Spezifische Inhalte der Technischen Dokumentatin
- Möglicher Aufbau der Technischen Dokumentation
- Lenkung und Verfügbarkeit der Technischen Dokumentation
- PMS Vigilanz und Aktualisierung der Technischen Dokumentation
- UDI – Was ist es? Wann kommt es? Was kann ich tun?

Stuttgart, 20.02.2018

Arjan Stok (Referent)

