



DISPOSITIVI MEDICI

Milano 14 febbraio 2020

UNI CEI EN ISO 13485:2016 E REGOLAMENTO (UE) 2017/745 Il sistema di gestione della qualità

NOVITÀ

Centro di Formazione UNI Via Sannio, 2 Milano

Il sistema di gestione per la qualità del Centro di formazione UNI è certificato UNI EN ISO 9001:2015











QUOTA DI ISCRIZIONE

Socio UNI (effettivo) Non socio € 280,00 + IVA 22% € 400.00 + IVA 22%

È previsto uno sconto del **10%** per l'iscrizione al medesimo corso di 3 o più partecipanti appartenenti alla stessa organizzazione.

LA QUOTA COMPRENDE:

Documentazione didattica • Attestato di partecipazione • Norme di riferimento UNI CEN/TR 17223:2018 e UNI CEI EN ISO/IEC 13485:2016

CREDITI FORMATIVI



Per i crediti formativi rivolgersi alla Segreteria Organizzativa

ISCRIZIONE

Si prega di inviare la scheda di iscrizione e copia dell'avvenuto pagamento almeno 7 giorni lavorativi prima della data di inizio del corso a:

UNI Milano - Fax 02 70024411 E-mail: formazione@uni.com

Per iscrizioni oltre il termine fissato contattare la segreteria organizzativa al n. 02 70024379 - 228

MODALITÀ DI PAGAMENTO

ANTICIPATO tramite:

- carta di credito (VISA- MASTERCARD-AMERICAN EXPRESS)
- bonifico bancario intestato a: UNI Ente Nazionale Italiano di Unificazione INTESA SANPAOLO SPA Milano Cod. IBAN: IT23 X 03069 09450 100000003660 (Indicare titolo del corso, data e sede)

Il pagamento anticipato è condizione necessaria per essere ammessi in aula

PUBBLICHE AMMINISTRAZIONI

In ottemperanza a quanto disposto dalle Leggi 136/2010 e 217/2010 relative alla tracciabilità dei flussi finanziari, la Pubblica Amministrazione è invitata ad indicare il codice CIG all'atto di iscrizione e nella causale di bonifico che dovrà essere effettuato sul conto corrente sopra indicato e dedicato, in via non esclusiva, alle commesse pubbliche.

All'atto dell'effettivo accredito, UNI invierà la fattura riportante il codice CIG indicato e l'informativa contenente legeneralità delle persone autorizzate ad operare sul menzionato conto corrente.

UNI si riserva di annullare il corso entro 3 giorni lavorativi dalla data di inizio, fatte salve eventuali cause di forza maggiore, restituendo quanto già versato dagli iscritti.









PRESENTAZIONE

A seguito dell'evoluzione dello scenario normativo in merito ai sistemi di gestione della qualità e al Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici gli operatori economici coinvolti nel processo di realizzazione di dispositivi medici devono aggiornare i relativi processi per mantenere la conformità ai requisiti. Questa scelta deve essere analizzata puntualmente in funzione dei prodotti e dei requisiti che i singoli moduli prevedono. In questo corso vengono illustrati i vari percorsi messi a disposizione.

OBIETTIVI

Il corso, dopo una panoramica generale del Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici, fornisce le basi per definire che documentazione prevedere all'interno di un sistema di gestione in funzione del modulo prescelto.

DESTINATARI

Il corso si rivolge agli operatori (produttori, utilizzatori, responsabili qualità, auditor interni ed esterni, consulenti, formatori, ecc.) incaricati di definire e produrre prodotti oggetto di marcatura CE in conformità al Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici.

PROGRAMMA

- Struttura del Regolamento (UE) 2017/745
- Campo di applicazione del regolamento
- Novità rispetto alla direttiva 93/42/CEE
- Sistema di identificazione unico dei dispositivi
- I moduli applicabili per il soddisfacimento dei requisiti
- Le responsabilità nei processi dell'organizzazione
- Persona responsabile del rispetto della normativa
- La documentazione da predisporre (fascicolo tecnico, manuale d'uso e procedure atte a garantire la conformità)
- Correlazione con i requisiti della norma UNI CEI EN ISO 13485:2016
- L'iter di certificazione
- Documentazione emessa dagli organismi notificati
- Il mantenimento della certificazione

DOCENTE

Angelo Salducco - Esperto di marcatura CE e di Audit per direttive di prodotto. Ispettore Accredia

ORARI:

Registrazione 9.00 - 9.15 Corso: 9.15 - 17.30







UNI CEI EN ISO 13485:2016 E REGOLAMENTO (UE) 2017/745

IL SISTEMA DI GESTIONE DELLA QUALITÀ

		DATI	PARTEC	CIPANTE		
NOME			COGNOME			
ENTE/AZIENDA			FUNZIONE	E IN AZIENDA		
VIA/PIAZZA - N.			CAP	CITTÀ		PROV.
TEL.	FAX		E-MAIL			
		DATI INTESTAZIO	NE FATTI	URA (OBBLIGATORI)		
RAGIONE SOCIALE						
VIA/PIAZZA - N. (SE	EDE LEGALE)					
CAP CIT	TÀ					PROV.
TEL.	FAX		E-MAIL			
P.IVA		C.F.		CODICE CIG (IN CAS	SO DI PUBBLICA	AMMINISTRAZIONE
Esprimo il consenso	o esplicito per l'invio	di comunicazioni pron	mozionali e	commerciali da parte di UNI.	SI	NO
FInalità descritta al <u>Privacy Policy</u>	punto 2.2 dell'Inform	nativa ex art. 13 e 14 de	el Reg.Gen.s	sulla Protezione dei Dati 2016/6	679, presente sul	nostro sito.
DATA E FIRMA						
			SESSIC	ONE		
MILANO 14	4 febbraio 2020)				
QUOTA DI	ISCRIZIONE					
Socio UNI	(effettivo)	€ 280,00 + 1	VA 22%			
Non socio)	€ 400,00 + 1	VA 22%			

DIRITTO DI RECESSO

Ogni partecipante può fruire del diritto di recesso facendo pervenire la disdetta per iscritto, alla segreteria del Centro Formazione UNI, almeno 7 giorni lavorativi prima della data di inizio del corso. In tal caso, la quota versata sarà interamente rimborsata. Resta inteso che nessun recesso potrà essere esercitato oltre i termini suddetti e che pertanto qualsiasi successiva rinuncia alla partecipazione non darà diritto ad alcun rimborso della quota di iscrizione versata. È però ammessa, in qualsiasi momento, la sostituzione del partecipante. Ai fini della fatturazione fa fede l'iscrizione.

DATA E FIRMA