



ZIELGRUPPE

Hauptprüfer, die ein Prüfungsteam gemäß der Medizinprodukte-Verordnung (EU) Nr. 2017/745 bzw. der In-vitro-Diagnostika-Verordnung (EU) Nr. 2017/746 (IVDR), dem MPDG und der ISO 14155 bzw. ISO 20916 verantwortlich leiten

Medizinprodukte

Medizinprodukte – Aufbaukurs/ Studienleiterkurs gemäß MDR / IVDR / MPDG und ISO-GCP

Fundiertes regulatorisches Wissen gemäß Medizinprodukte-Verordnung (EU) Nr. 2017/745 (MDR), In-vitro-Diagnostika-Verordnung (EU) Nr. 2017/746 (IVDR), MPDG (Medizinprodukte-Durchführungsgesetz) und ISO 14155, internationaler Regelwerke und Richtlinien sowie praktische Kenntnisse zur Durchführung von klinischen Prüfungen / Leistungsstudien mit Medizinprodukten und zur Leitung eines Prüfungsteams.

- Die Inhalte entsprechen dem aktuellen Curriculum sowie den Empfehlungen der Bundesärztekammer und des Arbeitskreises der medizinischen Ethik-Kommissionen zur Bewertung der Qualifikation von Hauptprüfern, die ein Prüfungsteam leiten
- Inkl. Lernerfolgskontrolle



ZERTIFIKAT

Das erworbene Kurszertifikat dient bei Ethik-Kommissionen, Behörden und Sponsoren als geforderter qualifizierter Schulungsnachweis. CME-Fortbildungspunkte werden für diesen Kurs bei der Bayerischen Landesärztekammer beantragt



Jetzt zum Kurs anmelden unter:
<https://www.winicker-norimed.com/kurse>

Winicker Norimed

Medizinische Forschung GmbH
Deutschherrnstraße 15-19
D-90429 Nürnberg
Tel.: +49 . (0) 911 . 9 26 80-0
Fax: +49 . (0) 911 . 9 26 80-40
Mail: info@winicker-norimed.com
Web: www.winicker-norimed.com

