

Dispositivi medici: la commercializzazione internazionale e gli adempimenti in accordo con la normativa cogente - Torino, 26 settembre 2014

Torino, 26 settembre 2014

Dispositivi medici: la commercializzazione internazionale e gli adempimenti in accordo con la normativa cogente Torino, 26 settembre 2014

Sviluppare un proficua crescita internazionale nella commercializzazione e produzione di dispositivi medici impone la conoscenza di quanto previsto dalla legislazione dei Paesi stranieri ai fini dell'approvazione dei DISMED ad opera delle autorità competenti locali.

Proprio per definire una strategia di approccio ai mercati esteri, sulla base di quanto previsto dagli adempimenti legali obbligatori, Ceipiemonte ha organizzato una giornata di formazione, su mandato dei propri soci e in collaborazione con KiwaCermet.

Programma

I principali metodi di certificazione dei prodotti:

- Il sistema UE
- Il sistema USA
- Il mercato CANADESE
- Il mercato CINESE
- Il mercato RUSSO
- Il mercato BRASILIANO
- L'Area Asiatica

Destinatari: titolari d'azienda, uffici tecnici, responsabili qualità o regulatory affair.

Docente: Ing. Guido Bonapace - Ispettore per la marcatura CE di Dispositivi Medici e per la certificazione dei sistemi di gestione per la qualità. Consulente ed esperto di Dispositivi Medici e di affari regolatori internazionali

Sede di svolgimento: Ceipiemonte – Corso Regio Parco, 27 Torino

Orario: 9.00 – 17.15

Per informazioni:

Lucia Spina, Maddalena Covello – Tel. +39 011 6700.654/669
formazionetecnica@centroestero.org
www.centroestero.org



[Stampa](#)

Informazioni utili

- **Data iniziativa:** 26.09.2014
- **Orario:** 09:00 - 17:15
- **Luogo:** Ceipiemonte - Corso Regio parco, 27 - Torino
- **Posti totali per azienda:** 20
- **Data inizio iscrizioni:** 12.06.2014
- **Data fine iscrizioni:** 19.09.2014

Per informazioni

Centro Estero per l'Internazionalizzazione

Corso Regio Parco 27 - 10152 Torino

Team

Tel. +39 011 670..../..... Fax +39 011 6965456

Email.....