

Regolamento (UE) 2017/745: Fabbricanti e Organismi Notificati, due esigenze a confronto

Obiettivo: confrontare le esigenze e le necessità di tutte le parti, interessate al miglioramento del sistema di certificazione dei dispositivi medici secondo MDR, per identificare possibili soluzioni.

Panelist: Rappresentanti dei Fabbricanti, Organismi Notificati, Autorità Competente, Commissione Europea.

**SAVE
THE
DATE**

Bologna

19 Settembre 2024
dalle ore 10.30 alle ore 17.30

SEDE

Zanhotel Europa

Via Cesare Boldrini, 11- Bologna

Iscrizione

L'iscrizione include partecipazione ai lavori, kit congressuale, coffee break e quick lunch.
Per registrarsi **clickare QUI** o inquadrare il QR CODE



Quote di iscrizione (IVA esclusa)

	1° iscritto	2° iscritto
Early Registration entro 10 luglio	€ 280,00	€ 250,00
Registration	€ 350,00	€ 320,00

Segreteria Organizzativa



MCC srl

Viale A. Oriani, 2 - Bologna

Tel. +39 051 263703

info@mccstudio.org

www.mccstudio.org



Società con Sistema Qualità Certificato
ISO 9001:2015