

Utbildning om QMS för medicinteknik

Qing AB bjuder in dig till en 2-dagarskurs om ISO 13485:2016 och andra krav på ledningssystem för medicintekniska tillverkare (MDR och QSR)*

Utbildningen syftar till att ge dig en övergripande bild av kraven på ledningssystem, dess olika delar och krav, förklara likheter och skillnader mellan olika regelverk och standarden, samt öka din förståelse för processflöden och dokumentationskrav. Du får ta del av praktiska exempel på hur man kan sätta upp ett kvalitetsledningssystem, verktyg för förändringsledning, ändrings- och avvikelshantering.

Kursledare är Charlotta Smålander, Qing AB. Lotta har lång och bred erfarenhet av utveckling och införande av ledningssystem för medicintekniska produkter för ett antal tillverkare av olika typer av produkter.

När: 27-28 september klockan 09.00-16.30

Var: Kvarnbergsgatan 2, Göteborg

Kostnad: 17 000 SEK/deltagare. I priset ingår lunch, fika och kursmaterial. Alla priser är exklusive moms.

Obs! Vid anmälan senast 4 juli, ges 1000 kr rabatt på kursavgiften.

Sista anmälningdag: 7 september. Anmäl dig via formulär [här](#). Frågor skickas till event@qing.se

Utbildningen riktar sig till dig som arbetar med medicintekniska produkter, dock krävs inga särskilda förkunskaper. Standarden ingår inte i kursmaterialet.

**Regulation (EU) 2017/745 och FDA 21 CFR Part 820*