



Corso Online Sorveglianza post commercializzazione ai sensi dell'All. II; Valutazione clinica.

Martedì 10 Ottobre 202310:00 - 12:00

Corso Online

Il link di accesso per il corso verrà comunicato agli iscritti via e-mail

Programma

- 10:00-10:40 Sorveglianza post commercializzazione ai sensi dell'All. II
- 10:40-10:55 Discussione

10 minuti di Pausa

- 11:05-11:45 Valutazione Clinica
- 11:45-12:00 Discussione

I partecipanti avranno la possibilità di inviare domande per e-mail ai relatori, a ridosso delle presentazioni, inerenti ad aspetti di carattere generale senza entrare nel merito di specifici aspetti di esclusivo interesse di singoli dispositivi.

Relatore: Dott. MASSIMO DENARO e Dott.ssa MONICA MEOLA

Dott. Massimo Denaro: Nell'ambito delle attività di Certificazione CE dei dispositivi medici dell'Organismo Notificato 0373, svolge attività di audit per la valutazione dei Sistemi di Gestione della Qualità. Nello stesso ambito nel ruolo di esperto di prodotto e di esperto tecnico, svolge valutazioni della documentazione tecnica. Dal febbraio 2016 ricopre l'incarico di Responsabile Ufficio Centrale Assicurazione Qualità e Affari Regolatori dell'Organismo Notificato 0373. Svolge attività didattica e seminariale in corsi organizzati dall'Istituto Superiore di Sanità o da strutture periferiche del Servizio Sanitario Nazionale, Università e Associazioni di Categoria.

Dott.ssa Monica Meola: Diploma di Laurea in Scienze Biologiche presso l'Università degli Studi "Roma Tre". Dottorato di Ricerca in Genetica Molecolare presso l'Università Cattolica del Sacro Cuore "A. Gemelli" di Roma. Ricercatore presso l'Istituto Superiore di Sanità, dal 2017 ad oggi collabora, presso l'Organismo Notificato ISS (ON 0373), con la Direzione ed il Team di Esperti Clinici dell'ON 0373, alle attività inerenti la Valutazione dei Dati Clinici per la certificazione CE di dispositivi medici ai sensi della direttiva 93/42/CEE e del Regolamento (UE) 2017/745. Si è occupata, in qualità di docente, di diversi eventi formativi rivolti ai Valutatori Clinici dell'Organismo Notificato dell'ISS. Ricopre, inoltre, il ruolo di esperto tecnico relativamente agli aspetti di Biocompatibilità dei dispositivi medici nonché quello di auditor durante le verifiche ispettive di sorveglianza previste nell'ambito delle attività di Certificazione CE di competenza dell'Organismo Notificato 0373 dell'ISS. Dal 2002 al 2004, ed in seguito dal 2010 al 2014, ha collaborato presso il Centro Nazionale OMS Influenza (NIC-ISS) nel contesto di attività legate alla sorveglianza virologica.



Azienda / Ente (Ragione Sociale) Indirizzo (Sede legale) Via		
Partita Iva		Codice Destinatario (SDI)
Email per i	nvio fattura	
Email per i	nvio attestato	
Numero pa	artecipanti: Nominativo	(nome e cognome) e Funzione Aziendale
l		
II		
 III.		
IV.		
V.		
	rivono ai seguenti corsi:	
☐ 4 Settemb	re 2023: Legacy Devices applica Sistema Gestione Qualità del F	azione e gestione anche in considerazione del regolamento abbricante ai sensi dell'All IX e XI: processi, documentazione e
	bre 2023: Persona responsabile,	importatori e distributori e art. 16. La documentazione tecnica
	,	rcializzazione ai sensi dell'All. II; Valutazione clinica.
		za biologica; Classificazione ai sensi dell'All. VIII e MDCG 2021-24 ostanze– All VIII– Regola 21; Dispositivi medici borderline MDCG 2022-5
1 iscrit 2-4 co	tto: 1 corso €190,00 + IVA rsi €150,00 + IVA (a corso) i €700,00 + IVA (pacchetto com	
2 o più 5 cors	ù iscritti: 1-4 corsi €150,00 + IVA i €700,00 + IVA (a persona a pa	(a persona a corso) cchetto)

TOTALE (da calcolare in base a quanto specificato sopra)

€ + IVA



La quota comprende: documentazione e attestato di partecipazione.

È necessario effettuare il pagamento all'atto dell'iscrizione tramite bonifico bancario intestato a:

Abich Srl c/o UNICREDIT SPA – Ag. Verbania IBAN: IT17G0200822401000040421079 SWIFT: UNCRITB1EF1

Si prega di inviare tramite fax o mail la presente scheda di iscrizione compilata in ogni sua parte al numero di fax: 0323-496877 o all'indirizzo mail: info@abich.it

entro il 02/10/2023.

Data Timbro e firma

Rinunce

Le eventuali rinunce devono pervenire per iscritto almeno sette giorni prima dell'inizio del corso, in caso contrario sarà fatturato il 50% della quota di partecipazione.

Gli organizzatori si riservano la facoltà di annullare l'iniziativa o di modificarla, dandone comunicazione agli iscritti entro 5 giorni dalla data di inizio corso. In caso di annullamento del corso, i partecipanti potranno decidere di rimanere iscritti alla sessione del corso o di richiedere il rimborso.

Il sottoscritto dichiara di avere preso visione delle informazioni generali, delle modalità di iscrizioni, di pagamento e di eventuali rinunce. Si informa, ai sensi del nuovo Regolamento Europeo (GDPR n. 679/2016) in materia di privacy e protezione dati personali, che per i propri dati personali e/o quelli delle società di cui alla presente scheda saranno trattati per finalità riguardanti l'esecuzione degli obblighi relativi alla partecipazione o all'acquisto, per statistiche, per l'invio di materiale informatico.

Visita il nostro sito

www.abich.it

I posti disponibili sono limitati in funzione delle attività pratiche del corso.

Qualora non si raggiunga il numero minimo di **5** partecipanti il corso non avrà luogo.