



Die europäische Medizinprodukteverordnung (MDR) für Dentallabore

Ab dem 26.05.2020 gilt die neue europäische Medizinprodukteverordnung auch für die deutschen Dentallabore. Mit der vorliegenden Broschüre will der VDZI bereits weit im Vorfeld über die kommenden Anforderungen und deren Auswirkungen aber auch über noch offene Auslegungsfragen informieren.

Die 48-Seiten umfassende Broschüre greift die wichtigsten Änderungen und den daraus folgenden Handlungsbedarf für zahntechnische Labore auf. Thematisiert werden beispielsweise das von den Laboren einzuführende Risikomanagement inkl. Risikoanalysen, ein Plan zur Überwachung nach dem Inverkehrbringen, ein System „für die Erfassung von Vorkommnissen, Meldung von schwerwiegenden Vorkommnissen und Rückrufen“ und die Bestellung einer „für die Einhaltung der Regulierungsvorschriften verantwortlichen Person“.

Zahlreiche praktische Tipps und Musterformulare machen die Broschüre damit zu einem idealen Begleiter bei der Umsetzung der Anforderungen aus der neuen MDR.



Wirtschaftsgesellschaft des Verbandes
Deutscher Zahn-Techniker-Innungen mbH
Mohrenstraße 20/21
10117 Berlin

Bestellung:
Fax: 030 8471087-29
E-Mail: service@vdzi.de

HIERMIT BESTELLE ICH

Exemplar(e) der Broschüre „Die europäische Medizinprodukteverordnung (MDR) für Dentallabore“ zum Einzelpreis von **56,00 Euro** (zzgl. MwSt. und Versand).

Bestellnummer: 420

Firma

Vorname und Name

Straße, Nr. oder Postfach

PLZ und Ort

E-Mail-Adresse

Datum / Unterschrift