

20 ТРАВНЯ 2016
10.00 – 18.00

ЦІЛЬОВА АУДИТОРІЯ: топ-менеджери й представники підприємств-виробників медичних виробів та компаній, що здійснюють імпорт медичних виробів.

ВЗЯВШИ УЧАСТЬ В СЕМІНАРІ, ви отримаєте ґрунтовні теоретичні знання та практичні навички застосування процедур Технічних регламентів медичних виробів та введення в обіг медичних виробів в перехідний період; дізнаєтесь про порядок та особливості оцінки відповідності, отримаєте фахові рекомендації по формуванню технічного файлу на медичні вироби та багато іншого. Окрім того, фахівці Мінекономрозвитку України поінформують вас про можливі шляхи визнання міжнародних сертифікатів.

МЕТА СЕМІНАРУ: надання слухачам знань щодо застосування технічних регламентів у сфері медичних виробів, а також вичерпної інформації щодо повноважень уповноваженого представника виробника медичних виробів в Україні. Обговорення нюансів, на які має звернути увагу виробник при здійсненні контролю медичних виробів митними органами, а також при ринковому нагляді.

**ПО ЗАКІНЧЕННЮ СЕМІНАРУ УЧАСНИКИ
ОТРИМАЮТЬ ІМЕННІ СЕРТИФІКАТИ**

ВАРТІСТЬ 2500 грн. (з урахуванням ПДВ)



Готель Космополіт,
вул. Вадима Гетьмана, 6

ОРГАНІЗАТОР

IMPROVEMEDICAL

бул. Марії Приймаченко, 1/27,
к.506-4, м.Київ, Україна, 01042

+38 044 355 50 33

WWW.IMPROVEMED.COM.UA

СЕМІНАР

«**ПРОВЕДЕННЯ
ОЦІНКИ ВІДПОВІДНОСТІ
МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ.
ОБИРАЄМО
ПРАВИЛЬНИЙ
ШЛЯХ**»



ПРОГРАМА СЕМІНАРУ

«ПРОВЕДЕННЯ ОЦІНКИ ВІДПОВІДНОСТІ МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ. ОБИРАЄМО ПРАВИЛЬНИЙ ШЛЯХ»

20 ТРАВНЯ 2016

10.00-10.30	Янович Валентина Іванівна, начальник управління оцінки відповідності та технічних регламентів Визнання результатів оцінки відповідності
10.30-10.45	Питання та відповіді
10.45-11.30	Листовнича Вікторія Вікторівна, головний спеціаліст відділу ринкового нагляду Держлікслужби України Державний ринковий нагляд за медичними виробами на території України
11.30-11.45	Питання та відповіді
11.45-12.00	Кава-брейк
12.00-12.45	Пазерська Тетяна Володимирівна, головний аудитор ТОВ «Український науковий інститут сертифікації» Визначення «медичних виробів». Прикордонні продукти. Роль та функції уповноваженого представника виробника в Україні. Декларація про відповідність. Правила застосування національного знаку відповідності
12.45-13.00	Питання та відповіді
13.00-14.00	Перерва на обід



ВАЛЕНТИНА ЯНОВИЧ

начальник управління оцінки відповідності та технічних регламентів



ВІКТОРІЯ ЛИСТОВНИЧА

головний спеціаліст відділу ринкового нагляду Держлікслужби України



ТЕТЯНА ПАЗЕРСЬКА

головний аудитор ТОВ «Український науковий інститут сертифікації»



МИХАЙЛО МАРТИНЕНКО

аудитор систем менеджменту компанії «УКРМЕДСЕРТ»



АННА ТЕЛЬПЯКОВА

головний аудитор ТОВ «Український науковий інститут сертифікації»



ОЛЬГА ГЛУХОВА

заступник директора органу з сертифікації систем менеджменту «Quality Austria» ТОВ «Навчально-методичний центр «Новатор», аудитор ISO 9001, ISO 13485 органу з сертифікації «Quality Austria»



20 ТРАВНЯ 2016

14.00-14.45	Михайло Мартиненко, аудитор систем менеджменту компанії «УКРМЕДСЕРТ» Вибір процедур оцінки відповідності медичних виробів в залежності від ризику застосування
14.45-15.00	Питання та відповіді
15.00-15.30	Тельпякова Анна Андріївна, головний аудитор ТОВ «Український науковий інститут сертифікації» Оцінка відповідності медичних виробів шляхом аудиту системи управління якістю
15.30-15.45	Питання та відповіді
15.45-16.00	Кава-брейк
16.00-16.30	Тельпякова Анна Андріївна, головний аудитор ТОВ «Український науковий інститут сертифікації» Рекомендації щодо формування технічного файлу на медичні вироби
16.30-17.30	Глухова Ольга Іванівна, заступник директора органу з сертифікації систем менеджменту «Quality Austria» ТОВ «Навчально-методичний центр «Новатор», аудитор ISO 9001, ISO 13485 органу з сертифікації «Quality Austria» (м. Відень), Алгоритм розробки та впровадження системи управління якістю на підприємстві за міжнародними стандартами ISO 9001 та ISO 13485
17.30-17.45	Питання та відповіді