

TÜV RHEINLAND A EXPOSANITÀ BOLOGNA 2014

In occasione della sua partecipazione a Exposanità dal 21 al 24 maggio a Bologna Fiere - stand B58 nel Pad 26 - TÜV Rheinland Italia organizza un seminario di approfondimento per presentare la nuova sede di Bologna per il settore medicale e i servizi offerti nell'ambito della certificazione dei dispositivi medici e sistema qualità, i nuovi test in laboratorio e rilascio marchi internazionali.



SAVE THE DATE

Exposanità – Fiera Bologna

Venite a trovarci: Pad. 26 Stand B.58

Seminario 21/05 10.30-12.30 Sala Paganini Pad. 25

www.exposanita.it

Il seminario si svolgerà in Sala Paganini (Pad. 25) il giorno 21 maggio 2014 dalle ore 10.30 alle ore 12.30 ed è rivolto a: Dirigenza tecnica, Ingegneria clinica, Progettista, Responsabile acquisti, Responsabile Commerciale/Marketing, Responsabile Import Export, Responsabile Produzione, Responsabili qualità, regulatory affairs.

TÜV Rheinland Italia nell'attuale panoramica degli Organismi di Certificazione, si caratterizza per la visibilità di un marchio riconosciuto a livello internazionale e le competenze di elevato profilo sul settore medicale che assicurano un servizio efficiente e di facile accesso.

L'agenda:

- **Presentazione di TÜV Rheinland**
Relatore: Ing. Boris Tuzza - Amministratore Delegato TÜV Rheinland Italia
- **Presentazione della nuova sede di Bologna e dei servizi proposti al settore medicale**
Relatore: Dott. Massimiliano Testi - Business Field Manager TÜV Rheinland Italia
I percorsi strutturati per garantire alle Organizzazioni competenze e servizio tecnico. Un partner per accompagnare il Fabbricante nell'immissione sui mercati internazionali di dispositivi sicuri.

- **Presentazione del settore elettromedicale**
Relatore: Ing. Lisa Menarini - Product Manager Medical TÜV Rheinland Italia
Il laboratorio TÜV Rheinland ed i suoi accreditamenti. I circuiti internazionali messi a disposizione per supportare gli accessi sui mercati esteri. Lo sviluppo e le competenze offerte nei percorsi di prova.
- **Presentazione del settore dispositivi non attivi e Certificazione 13485**
Relatore: Ing. Cesare Gentile - Product Manager Medical TÜV Rheinland Italia
La modalità di intervento nei percorsi di certificazione 13485 e marcatura CE1936. Gli aspetti critici nell'iter certificativo e l'importanza delle qualifiche degli auditor.
- **Presentazione dei servizi di Certificazione internazionale**
Relatore: Ing. Daniele Ricchi – Technical Manager Medical TÜV Rheinland Italia
Lo standard 13485 CMDCAS per il Canada. I marchi internazionali per i riconoscimenti statunitensi e canadesi, Ctuv, cTuvUS. Le potenzialità offerte da un network internazionale.

Le molteplici possibilità di offerta di servizi permettono a TÜV Rheinland Italia di predisporre soluzioni integrate, garantendo valutazioni affidabili ed autorevoli per prevenire incertezze durante l'immissione in commercio dei prodotti, ed ottimizzando i percorsi di Certificazione a vantaggio delle aziende e nel rispetto dei requisiti legislativi. L'obiettivo di TÜV Rheinland Italia è accompagnare il fabbricante nell'immissione, sui mercati internazionali, di prodotti sicuri e riconoscibili tramite un'assistenza continua e personalizzata.

Per maggiori informazioni e per scaricare la scheda di iscrizione visitate il sito <http://www.tuv.com/it/>, sezione **Seminari**.

TÜV Rheinland Italia | Exposità: Stand B58 | Pad 26