MODULO D'ISCRIZIONE

MDR (UE) 2017/745: LA PERSONA RESPONSABILE DEL RISPETTO DELLA NORMATIVA (PRRC); RUOLO E **RESPONSABILITA'**

26 e 27 Giugno 2024 ; 10:00 - 12:00

RAGIONE SOCIALE (azienda ortopedica):
INDIRIZZO (via/cap/citta'/prov):
P.IVA:
C.F.:
COD. UNIVOCO:
PEC:
ELENCO PARTECIPANTI: indicare nome e cognome di ciascun partecipante:
il presente modulo deve essere

copia del bonifico a:

segreteria@consorziosico.it

INFORMAZIONI

TEST FINALE E ATTESTATO PARTECIPAZIONE : L'attestato di partecipazione verrà rilasciato ai partecipanti ad entrambe le giornate di formazione che si concluderanno con un test di verifica finale. L'attestato di partecipazione riporterà nome, e ragione sociale dell'azienda cognome ortopedica/fabbricante su misura iscritta al corso.

REGISTRAZIONE AL WEBINAR: Il link di accesso al webinar verrà inviato qualche giorno prima dell'evento, previo completamento dell'iscrizione. Prima di accedere al webinar, il partecipante inserisce nome e cognome che deve coincidere con nome e cognome utilizzato nel modulo di registrazione dell'azienda ortopedica iscritta al corso.

QUOTA DI ISCRIZIONE: Gratis per soci FIOTO Aziende non associate : € 100,00 (IVA inclusa)

IBAN: IT 59 Y 05696 32930 000 006 557X49 - BANCA POPOLARE DI SONDRIO

INTESTATO A: SICO SCARL

CAUSALE: CORSO PRRC 26-27 GIUGNO 2024

CONTATTI









WEBINAR FORMATIVO PER AZIENDE ORTOPEDICHE

MDR (UE) 2017/745 LA PERSONA RESPONSABILE DEL RISPETTO DELLA NORMATIVA (PRRC); **RUOLO E RESPONSABILITA**'



MER. 26 GIUGNO GIO. 27 GIUGNO H. 10:00 - 12:00

FIOTO Federazione Italiana Operatori Tecniche Ortopediche TEL 06 70300 325 - fioto@fioto.it - www.fioto.it



RELATORI DEL CORSO

Avv. Silvia Stefanelli Ing. Alice Ravizza Avv. Gaspare Castelli

OBIETTIVI DEL CORSO

Ogni azienda ortopedica, in qualità di fabbricante di dispositivi medici su misura, è chiamata a nominare la nuova figura della PRRC, *Persona responsabile del rispetto della normativa*, e dovrà dimostrare di essere a conoscenza ed applicare correttamente il nuovo regolamento MDR 745. In questo contesto, la PRRC svolge un ruolo chiave nel garantire la conformità alle nuove disposizioni regolatorie.

Il corso, della durata complessiva di 4 ore, ha l'obiettivo di fornire alcuni chiarimenti in relazione a: ruolo, obblighi e responsabilità fondamentali, assegnate a questa nuova figura dal complesso quadro regolatorio; un panorama normativo arricchito di recente dal Documento del Coordinamento dei Dispositivi Medici MDCG 2019-07-Rev 1 "Guida all'articolo 15 del regolamento sui dispositivi medici (MDR) relativo alla 'persona responsabile della conformità normativa' (PRRC) ".

www.fioto.it

"F.I.O.T.O." è un'associazione di categoria che rappresenta i Centri di Ortopedia Tecnica in Italia. È acronimo di Federazione Italiana degli Operatori in Tecniche Ortopediche e dal 1968 riunisce le imprese che erogano prestazioni ortoprotesiche garantendone la qualità e l'aggiornamento professionale.

Già accreditata dal Ministero della Salute per la rappresentatività del comparto ortoprotesico, FIOTO è componente dei tavoli istituzionali di riferimento per l'assistenza protesica.