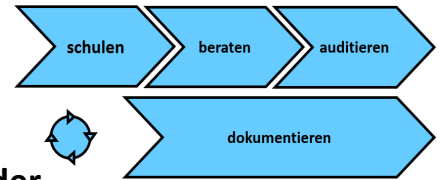


Produktvorstellung



Regelwerk DIN EN ISO 13485:2016 QM unter Beachtung der MDR 745/2017 Anforderungen

Zielgruppe:

- Inverkehrbringer von Medizinprodukten und Einhaltung der MDR 745/2017

Gliederung Verzeichnisse:

- Handbuch (8 Kapitel),
- Prozessbeispiele (60),
- Anweisungsbeispiele (8),
- Formblätter / Nachweisvorlagen (54)

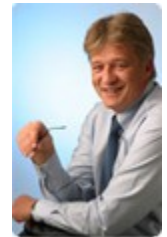
Egal was Du tust,
mach es mit Begeisterung!



Die Nummerierung entspricht der zugrundeliegenden Norm. So kann eine Zuordnung zur Norm leicht realisiert werden.

Lieferung

Per Download und oder Hardcover mit CD.



Leseprobe

Siehe Produktdatenblatt.

Besonderes

Der Normentwurf berücksichtigt die Anforderungen der FDA und CMDCAS. So sind bestimmte Verfahren nun Pflicht wie Entwicklungstransfer, Übersetzung und Softwarevalidierung.

Alle Disziplinen wie Entwicklung, Produktion, Vertrieb und Dienstleistung sind beachtet.

Wir haben die Formblätter und Nachweisformen mit Beispielen gefüllt. Dies vereinfacht die Erstellung und Anpassung.

Die Struktur des Regelwerkes richtet sich nach dem Normentwurf: Das bedeutet, dass alle Dokumente nach dem entsprechenden Normpunkt nummeriert sind.

Grundlegende Änderungen zur Norm DIN EN ISO 13485:2012 haben wir in rot gekennzeichnet (siehe unten).

Der Aufwand zur Anpassung des Regelwerkes unter Beachtung von MS-Office Kenntnissen ist gering. Für Unternehmen mit bestehender Zertifizierung, dient das Regelwerk dazu den neuen Normforderungen gerecht zu werden.



Konditionen

ISBN (Bei Bestellung über den Buchhandel):

ISBN 978-3-947669-14-1

Mögliche Beratungsleistungen unter

www.erfolgsdorf.de

Lieferung

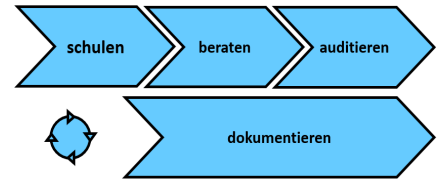
Lieferung als Hardcover mit CD oder Download

Konditionen

- Keine Ergänzungslieferungen
- Rückgaberecht

Bestellung über den Buchhandel ist möglich.

In der Produktbeschreibung finden Sie die ISBN-Nummer.



Egal was Du tust,
mach es mit Begeisterung!



Autor

Klaus Seiler, Master of science in quality management, berät Unternehmen bei der Einführung, Weiterentwicklung und Umsetzung von Managementsystemen.

Er ist Autor von zahlreichen Musterhandbüchern auf unterschiedlichen Normgrundlagen. Durch seine Erfahrungen als Berater, Sachverständiger, Lead- oder Zertifizierungs-Auditor kennt er die Probleme der Unternehmen bei der Umsetzung von Managementsystemen.

Die Musterdokumentationen sind das Ergebnis aus langjährigen Erfahrungen, der Lehre und aus Beratungen.

