

RDC 16:2013 ANVISA e ISO 13485:2016

INTERPRETAÇÃO DOS REQUISITOS



A ISO 13485 é a norma responsável pela padronização de dispositivos médicos. Ela certifica um Sistema de Gestão da Qualidade para a indústria de produtos voltados à área médica e é uma das mais solicitadas por organizações do setor.

A BRTÜV oferece todas as ferramentas necessárias para você desenvolver sua carreira ou empresa de acordo com os requisitos da ISO 13485:2016. Confira aqui os detalhes do curso e inscreva-se agora mesmo na próxima turma!

Aproveite ainda toda a qualidade do conteúdo ministrado por nossos experientes profissionais com flexibilidade de datas e horários e a comodidade de sua empresa com nossos treinamentos *In Company!*







OBJETIVOS

Apresentar e interpretar os requisitos das normas RDC 16:2013 Anvisa e ISO 13485:2016. Discussão dos requisitos comuns às duas normas em questão e como abordá-los.

PÚBLICO ALVO

Profissionais que atuam direta ou indiretamente na área de Sistemas de Gestão da Qualidade, Assuntos Regulatórios e Responsáveis Técnicos.

CONTEÚDO PROGRAMÁTICO

-  Abordagem de Processos
-  Interpretação dos requisitos da RDC 16:2013 Anvisa
-  Interpretação dos requisitos da ISO 13485:2016
-  Correlação entre as normas
-  Atributos Pessoais
-  Comunicação