**《欧盟医疗器械新法规MDR专题培训》**

报 名 回 执

****

**1.时间：**2019年8月30日13:00-17:00（周五）

**2.地址：**江苏无锡市惠山区惠山大道1699号无锡（惠山）生命科技产业园C区1号楼四楼多媒体教室

**3.费用：**免费

**4.报名信息：**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **报名信息** | **公司名称** |  | | |
| **姓 名** | **职 务** | **手 机** | **邮 箱** |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
| **久顺企管集团**  **报名联络 （长期有效）** | **宋先生** | | | |
| 13262599339 / 021-58600042 | | | |
| [snm88@isosh.com](mailto:snm88@isosh.com) | | | |
| [www.isosh.com](http://www.isosh.com/) | | | |

**5.您需要的培训，请打（√），报名回执发到邮箱：**[snm88@isosh.com](mailto:snm88@isosh.com)

|  |
| --- |
| （ ）1、医疗器械注册人制度法规培训 |
| （ ）2、医疗器械新法规IVDR课程培训 |
| （ ）3、ISO13485：2016内审员和CE技术文档编制 |
| （ ）4、FDA QSR820体系建立和QSR820验厂培训 |
| （ ）5、CE临床评价资料和风险分析报告编写培训 |
| （ ）6、医疗器械如何快速流通到“一带一路”等国家 |
| （ ）7、医疗器械无菌洁净室控制和无菌植入质量体系培训 |
| （ ）8、NMPA医疗器械注册法规要求及注册要点 |
| （ ）9、医疗器械质量管理体系检查要求与应对策略 |
| （ ）10、医疗器械临床试验核查常见问题与对策 |
| （ ）11、医疗器械第三方物流法规培训和案例分享 |