

31. MDR & IVDR Treff BW

Technische Dokumentation unter IVDR: Dos and Don'ts aus Sicht einer Benannten Stelle

Datum:

27.11.2025

09:00 - 10:30 Uhr

Ort:

online

Kosten:

Kostenfrei

Art:

Informationsveranstaltung

Zielgruppe:

Medizintechnik- & IVD-Unternehmen mit Sitz in Baden-Württemberg
(Geschäftsführer/-innen, Regulatory Affairs)

Veranstalter:

BIOPRO Baden-Württemberg GmbH

Kontakt:

Friederike Zängle

E-Mail: [regulatorik-gesundheitswirtschaft\(at\)bio-pro.de](mailto:regulatorik-gesundheitswirtschaft(at)bio-pro.de)

Sprache:

Deutsch



**Diese Veranstaltung
hat bereits stattgefunden!**

**Vielen Dank für Ihr Interesse an der Veranstaltung. Eine Anmeldung ist leider nicht mehr möglich.
Wir freuen uns, wenn wir Sie bei einer unserer nächsten Veranstaltungen begrüßen dürfen!**

innerhalb der Branche.

Thema des Tages - worum geht es heute?

Der 31. MDR & IVDR Treff BW findet am **27. November 2025** zum Thema "**Technische Dokumentation unter IVDR: Dos and Don'ts aus Sicht einer Benannten Stelle**" statt.

Gemeinsam mit Ihnen möchten wir in den Erfahrungs- und Ideenaustausch zu unter anderem folgenden Fragen treten:

- Worauf achten Benannte Stellen bei IVDR-Dossiers besonders?
- Welche Anforderungen führen in der Technischen Dokumentation regelmäßig zum Erfolg?
- Welche typischen Fehler gefährden die Konformität?
- Was sind praktische Dos and Dont's für Sie und Ihr Team?
- u. v. m.

Sabine Ohse, Auditorin, Fachexpertin bei mdc medical device certification GmbH, wird in einem ca. 20-minütigen Impulsvortrag erste Einblicke in das Thema geben. Anschließend besteht ausreichend Zeit mit den anderen Teilnehmenden in den Austausch zu treten und Ihre Fragen zu diesem Thema zu stellen.

Wer kann teilnehmen?

Der MDR & IVDR Treff BW ist ein exklusives Angebot für **Hersteller von Medizinprodukten und/oder In-vitro-Diagnostika**, bevorzugt mit Sitz in **Baden-Württemberg**.

Um den Austausch zu fördern, ist jeder Treff BW auf **max. 10-15 Teilnehmende** beschränkt. Das Angebot richtet sich an Geschäftsführer/-innen oder Personal im Bereich Regulatory Affairs. Aufgrund der limitierten Platzanzahl behalten wir es uns vor, nur eine Teilnahme von je einer Person pro Unternehmen zuzulassen. Die Plätze werden nach dem First-Come, First-Served-Prinzip vergeben. Da die Veranstaltung sich an baden-württembergische Hersteller von Medizinprodukten und/oder In-vitro-Diagnostika richtet, werden Anmeldungen dieser bevorzugt berücksichtigt. Bitte haben Sie Verständnis, dass Anmeldungen anderer Institutionen zunächst auf die Warteliste gesetzt werden. Ein Nachrücken ist nach Überprüfung der Daten und bei freien Teilnehmendenplätzen möglich.

Eine Anmeldung ist zwingend erforderlich.

Wir freuen uns auf Sie!



MDR & IVDR Treff BW

Weitere Treffen und Themen

Alle Informationen sowie weitere Treffen und Themen finden Sie hier.

Mit einem Impuls von

✉ Sabine Ohse | mdc Medical Device Certification GmbH