

## **Einladung**

# **LISAvienna Business Seminar**

**Die Herausforderung für  
Medizintechnik-Hersteller:  
Umstellung EN 60601-1 3<sup>rd</sup> Edition**

- :: Donnerstag, 23. Februar 2012**
- :: 16:00 Uhr**
- :: Austria Wirtschaftsservice (aws)**
- :: Ungargasse 37, 1030 Wien**

Da die Teilnehmerzahl beschränkt ist, bitten wir um Anmeldung per E-Mail unter **office@LISAvienna.at** oder telefonisch unter 01-50175-358 bis zum 17. Februar 2012.

Die Teilnahme ist kostenlos.

# Das Programm

16.00 Begrüßung

16:15 **Die Umstellung auf die 3. Ausgabe der EN 60601-1 aus Sicht der Zertifizierungsstelle (benannte Stelle): Worauf kommt es an?**

DI Pölzleitner, TÜV Austria Services GmbH

16:45 Kaffeepause

17:15 **Was ist neu in der 3. Ausgabe der EN 60601-1: Risikomanagement konkret**

DI Schmid, en.co.tec Schmid KG

17:45 Best Practice-Beispiele

18.15 Networking

Eine LISAvienna Veranstaltung in Kooperation mit en.co.tec



Mit der Anmeldung stimmen Sie der Veröffentlichung von Fotos, die im Zuge dieser Veranstaltungen gemacht werden, zu.

# Die Referenten



**Michael Pölzleitner** (Dipl.-Ing.) ist Leiter der Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte der TÜV AUSTRIA SERVICES GMBH ([www.tuv.at/medizin](http://www.tuv.at/medizin)). Als Notified Body und international anerkannte Prüfstelle (CB) für medizinische elektrische Geräte ist der TÜV AUSTRIA der größte österreichische Anbieter von Dienstleistungen rund um die Zulassung von Medizinprodukten und In-vitro-Diagnostika. Weiters werden fachspezifische Trainings und Lehrgänge (z.B. Medizinproduktegesetz, Risikomanagement, Qualitätsmanagement) über die TÜV AUSTRIA AKADEMIE angeboten.



**Martin Schmid** (Dipl.-Ing.) ist Geschäftsführer und Senior-Consultant der en.co.tec Schmid KG, einem Ingenieurbüro für Entwicklung, Zulassung und Qualitätsmanagement für Medizinprodukte in Wien ([www.encotec.at](http://www.encotec.at)). Durch die umfassende Regulatory- und Technologie-Erfahrung auf dem Gebiet der aktiven und nicht aktiven Medizinprodukte und In-Vitro-Diagnostika ist en.co.tec eines der erfolgreichsten Beratungsunternehmen im Bereich Regulatory Compliance- & Qualitätsmanagement für Medizinprodukte-Hersteller. Dieses Know-how bietet en.co.tec auch bei eigenen Medizintechnik-Seminaren an. DI Martin Schmid ist seit vielen Jahren Lektor an Universitäten und Fachhochschulen, Mitarbeiter und Vortragender an österreichischen und deutschen Normungsinstituten und Konferenzen für Medizinprodukte.