

HARMONOGRAM SZKOLEŃ OTWARTYCH 2026



OBSZAR WYROBÓW MEDYCZNYCH

Tworzymy szkolenia, które odpowiadają na realne wyzwania producentów, specjalistów jakości, regulatory affairs oraz kadry zarządzającej. Łączymy ekspercką wiedzę z praktyką rynkową, aby przekazywać uczestnikom nie tylko aktualne wymagania regulacyjne i normatywne, ale przede wszystkim konkretne wskazówki pomocne w codziennej pracy z wyrobami medycznymi.

Szkolenia zostały zaprojektowane tak, aby wspierać uczestników w budowaniu kompetencji, ograniczaniu ryzyk i lepszym przygotowaniu organizacji do wymagań rynku oraz organów oceniających zgodność. Omawiamy przepisy, interpretacje, typowe błędy, praktyczne przykłady i rozwiązania, które pomagają uporządkować działania jakościowe i regulacyjne. To wiedza, którą można przełożyć na konkretne decyzje, procesy i dokumenty.

Wszystkie szkolenia realizujemy w formule on-line, zapewniając wygodny dostęp do specjalistycznej wiedzy niezależnie od miejsca pracy uczestników. Oferujemy zarówno szkolenia otwarte, jak i szkolenia dedykowane, dopasowane do profilu działalności organizacji, poziomu zaawansowania zespołu oraz indywidualnych celów rozwojowych. Dzięki temu nasze szkolenia sprawdzają się zarówno jako wsparcie we wdrażaniu wymagań, jak i jako element doskonalenia już funkcjonujących systemów i procesów.

Wybierając szkolenia PRS, wybierasz jakość, wiarygodność i praktyczne podejście do wiedzy. To propozycja dla tych, którzy szukają nie tylko informacji, ale także realnego wsparcia w obszarze wyrobów medycznych, zgodności regulacyjnej i systemów zarządzania jakością.


Biuro Certyfikacji Wyrobów i Osób

+48 507 001 617
cm@prs.pl



MDR

IVDR



WYROBY
MEDYCZNE



ISO
13485

ISO
14971

TEMATYKA	Czas trwania	Cena netto/brutto zł	I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII	IX	X	XI	XII	FORMA
Skuteczna rejestracja wyrobu medycznego w EUDAMED zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 MDR	1 DZIEŃ	1190 / 1463,70					19								ONLINE
Wymagania Załącznika I (GSPP) zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych (MDR)	1 DZIEŃ	1190 / 1463,70					20								ONLINE
Dokumentacja techniczna wyrobu seryjnego zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych (MDR)	1 DZIEŃ	1190 / 1463,70					21								ONLINE
Zarządzanie zmianą wyrobu medycznego zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych (MDR)	1 DZIEŃ	1190 / 1463,70					22								ONLINE
Kurs Osoba odpowiedzialna za zgodność regulacyjną (PRRC) zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 MDR i Rozporządzeniem (UE) 2017/746 IVDR	1 DZIEŃ	1290 / 1586,70					25								ONLINE
Wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/745 MDR dla podmiotów leczniczych	1 DZIEŃ	1090 / 1340,70									11				ONLINE
Wymagania ogólne Rozporządzenia (UE) 2017/745 MDR	1 DZIEŃ	1090 / 1340,70									18				ONLINE
Bezpieczna implementacja sztucznej inteligencji (AI) w aktywnych wyrobach medycznych zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 MDR	1 DZIEŃ	1390 / 1709,70									28				ONLINE
Wymagania systemu zarządzania jakością dla wyrobów medycznych zgodnie z ISO 13485:2016	1 DZIEŃ	1190 / 1463,70										05			ONLINE
Rejestracja producenta i wyrobu medycznego w bazie EUDAMED	1 DZIEŃ	1190 / 1463,70										16			ONLINE

TEMATYKA	Czas trwania	Cena netto/brutto	I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII	IX	X	XI	XII	FORMA
----------	--------------	-------------------	---	----	-----	----	---	----	-----	------	----	---	----	-----	-------

SZKOLENIA – OBSZAR WYROBÓW MEDYCZNYCH

Zarządzanie i analiza ryzyka wyrobów medycznych zgodnie z ISO 14971 i Rozporządzeniem (UE) 2017/745 MDR	1 DZIEŃ	1290 / 1586,70										30			ONLINE
Walidacja procesów sterylizacji wyrobów medycznych oraz opakowań dla wyrobów medycznych przeznaczonych do sterylizacji zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 (MDR)	1 DZIEŃ	1390 / 1709,70											20		ONLINE
Cyberbezpieczeństwo wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745 MDR	1 DZIEŃ	1290 / 1586,70											26		ONLINE
Cykl życia oprogramowania wyrobu medycznego zgodnie z EN IEC 62304 i Rozporządzeniem (UE) 2017/745 MDR	1 DZIEŃ	1190 / 1463,70												03	ONLINE
Produkcja wyrobów medycznych w kontrolowanym środowisku zgodnie z ISO 14644 i Rozporządzeniem (UE) 2017/745 MDR	1 DZIEŃ	1290 / 1586,70												11	ONLINE