

Symposium der AWMF „Die EU-Verordnung für In-vitro-Diagnostika (IVDR) in der Praxis: Umsetzung und Anwendung“

Die AWMF lädt herzlich zum Webinar “ Die EU-Verordnung für In-vitro-Diagnostika (IVDR) in der Praxis: Umsetzung und Anwendung“ ein, welches rein virtuell am Freitag, den 17.03.2023 stattfinden wird.

Die Teilnahme ist kostenfrei.

Eine Anmeldung ist über den folgenden Link [<https://form.jotform.com/223462786928369>] bis spätestens Montag, den 13.03.2023 möglich - danach eingehende Anmeldungen können leider nicht mehr berücksichtigt werden. Die Einwahldaten werden kurz vor dem Webinar an alle angemeldeten Teilnehmenden versendet.

Das Symposium widmet sich dem folgenden Thema:

Die In-vitro-Diagnostika-Richtlinie der EU (IVDR) ist für die diagnostischen Fächer von großer Relevanz, da mit ihr die Herstellung und das Inverkehrbringen von Diagnostika in der EU grundlegend neu geregelt wird. Nach einer mehrjährigen Übergangsfrist ist die IVDR im Mai 2022 in Kraft getreten, wobei die Umsetzung einiger Prozesse noch weiter postponiert werden musste, da seitens der Europäischen Kommission nicht alle notwendigen Voraussetzungen realisiert werden konnten. Das AWMF-Symposium soll einen aktuellen Überblick über Stand, Herausforderungen und Auswirkungen der IVDR-Implementierung auf die diagnostisch tätigen Einrichtungen und Labore in Deutschland geben.