

Cluster-Treff Medizintechnik

Neue Sicherheitsanforderungen in der Medizintechnik

Auswirkungen der neuen Ausgabe der
Normenreihe EN 60601 und Aspekte für
die elektromagnetische Verträglichkeit



14. April 2011
EMV- Prüflabor Siemens AG Healthcare Sector
Erlangen

EMV-Prüflabor Siemens AG Healthcare Sector, Erlangen

Neue Sicherheitsanforderungen in der Medizintechnik: Auswirkungen der neuen Ausgabe der Normenreihe EN 60601 und Aspekte für die elektromagnetische Verträglichkeit

Der Countdown läuft: Die dritte Ausgabe der Normenreihe EN 60601 zur Sicherheit von Medizingeräten gilt definitiv ab 1. Juni 2012. Die Änderungen sind weitreichend - für Hersteller und Anwender. Sie bringt eine neue Sicherheitsphilosophie: Der Fokus zielt über die technischen Daten hinaus auf das Risikomanagement (ISO 14971). Die Auswirkungen auf Benutzer und Patienten gewinnen also stark an Bedeutung. Intensiv betrachtet werden jetzt sicherheitsrelevante Software, Netzwerke, die Kombination medizinischer Geräte mit Druckern und Computern, ebenso möglicher Missbrauch, Gebrauchstauglichkeit und die Erweiterung des Sicherheitskonzeptes. Ein Teilaspekt ist die Elektromagnetische Verträglichkeit, der bei einem Besuch des Prüflabors veranschaulicht wird.

Siemens AG Healthcare Sector
Vortragssaal Geb. 32
Günter-Scharowsky-Str. 21
91058 Erlangen
www.siemens.com/healthcare



Programm

- 15:00 Uhr** **Das EMV-Prüflabor der Siemens AG Healthcare Sector**
Robert Sitzmann, Referent für EMV-Normung,
Siemens AG Healthcare Sector, Erlangen
- Netzwerk und Cluster für Innovationen**
Andrea Gerber, Projektmanagerin Medizintechnik,
Forum MedTech Pharma, Nürnberg
- 15:45 Uhr** **Der Countdown läuft: Inkrafttreten der dritten Ausgabe
der Normenreihe EN 60601 am 1. Juni 2012**
Claudia Sirch, Lead Engineer C&E,
Intertek Deutschland GmbH, Kaufbeuren
- Die Neuerungen der Normenreihe EN 60601 und die
Folgen für Entwicklung und Produktion**
Markus Steidl, Vertriebsleiter Deutschland,
Iftest AG, Wettingen, CH
- Aspekte der Neuerungen für die Elektromagnetische
Verträglichkeit in der Medizintechnik**
Robert Sitzmann, Siemens AG Healthcare Sector, Erlangen
- 17:30 Uhr** **Führung durch das EMV-Prüflabor**
- 18:30 Uhr** **Kooperationsgespräche und Get together**

Anmeldung bitte bis 11.4.2011 per:

Web: www.medtech-pharma.de/deutsch/events/2011/emv.aspx
Kontakt: **Andrea Gerber**
Tel.: +49 911 20671-337
E-Mail: gerber@medtech-pharma.de

Eine Anmeldebestätigung und die Rechnung werden Ihnen zugesandt.

Teilnahmegebühr:

€120,- p.P. zzgl. MwSt.

€ 60,- p.P. zzgl. MwSt. für Mitglieder des Forum MedTech Pharma e.V.

Eine Stornierung ist bis zum 11.4.2011 möglich. Danach bzw. bei Nichterscheinen des Teilnehmers ist die gesamte Gebühr zu entrichten.

www.medtech-pharma.de