**ЗАЯВКА НА СЕМИНАР**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ темы** | **Дата****проведения**  | **Тема** | **Кол-во (чел)** |
| **1** | 21–23.11.22 | «Разработка, внедрение и внутренние аудиты СМК в медицинской промышленности на основе требований стандарта ГОСТ ISO 13485–2017 (ISO 13485:2016) и с учетом новой редакции руководства по применению ISO 13485 (Handbook). Формирование сводных комплектов технической документации (файл проектирования и разработки, технический файл, файл менеджмента риска, файл записей по партии изделий) и требований к информации, предоставляемой в органы регулирования в РФ и ЕАЭС» |  |
| **2** | 24–25.11.22 | «Новая версия стандарта ISO 14971:2019 по менеджменту риска медицинских изделий от разработчиков межгосударственной версии указанного стандарта (ГОСТ ISO 14971–2020). Новая версия Руководства по применению требований ISO 14971:2019. Обзор изменений в новых редакциях ISO 14971 и руководстве по его применению» |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **Полное наименование организации** |  |
| **Сокращенное наименование организации** |  |
| **ИНН/КПП организации** |  |
| **Юридический адрес организации** |  |
| **Почтовый адрес организации** |  |
| **Банковские реквизиты организации** |  |
| **ФИО и должность руководителя организации** |  |
| **На основании чего действует**  | Устава/доверенности от\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_№\_\_\_ |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ФИО слушателя (полностью)** | **Образование (наименова-ние учебного заведения, год окончания)** | **Должность в организации** | **Контактные телефоны (рабочий, мобильный),** **е-mail** | **Тема****№** |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

***При регистрации на обучение слушатель должен предъявить следующие документы****:*

- паспорт;

- подписанный ответственным лицом организации-заявителя договор в 2-х экземлярах;