



Webinar

“EUDAMED 2026: CÓMO CUMPLIR CON LAS NUEVAS OBLIGACIONES PARA FABRICANTES DE PRODUCTOS SANITARIOS Y PRODUCTOS SANITARIOS DE DIAGNÓSTICO IN VITRO.”

Jueves 23 de abril de 2026 | 10:00 h - 12:00h

Plataforma Online GoToWebinar  Webinar

-
- 10:00 h. **Bienvenida y Presentación.**
Departamento Regulatorio y de Calidad de Fenin.
- 10.05 h. **EUDAMED 2026: Nuevas obligaciones para fabricantes de productos sanitarios y productos sanitarios para diagnóstico in vitro.**
- Diego Sanoja**- Medical Device Associate Manager. Asphaltion S.L.
- Manel Martínez**- Responsable Estándares GS1 Sector Salud. AECOC/GS1 España.
- Programa:**
- **Introducción y contexto regulatorio.**
 - **Estructura y funcionamiento de EUDAMED.**
 - **Obligaciones de los fabricantes y operadores económicos.**
 - **Métodos y herramientas para cargar datos en EUDAMED.**
 - **Sistema UDI: conceptos y requisitos según MDR/IVDR.**
 - **Generación de UDI y códigos de barras.**
- 11.45h. **Preguntas de los asistentes. - Chat Online de preguntas coordinado por;**
Departamento Regulatorio y de Calidad de Fenin.
- 12.00 h. **Fin de la sesión.**