



# Linking Innovations

# Webinar

## Seguridad en el diseño de equipos de electromedicina



En 3 sesiones te explicamos lo que necesitas saber para el diseño de productos de electromedicina según los reglamentos europeos de Medical Devices e In Vitro Diagnostic.

Toni Miró

### Sesión 1

21 de abril 2022  
De 11:00 a 12:00h



- Que Reglamentos de la UE hay que tener en cuenta
- Que son los Requisitos Generales
- Los Requisitos generales como guía de diseño
- Como aplicar el Análisis de Riesgos

### Sesión 2

5 de mayo 2022  
De 11:00 a 12:00h

- Que es la norma UNE-EN-60601
- Más que Seguridad Eléctrica
- Peligros eléctricos
- Peligros mecánicos
- Peligros de radiación
- Peligros de temperatura
- Condiciones de fallo

### Sesión 3

19 de mayo 2022  
De 11:00 a 12:00h

- Compatibilidad electromagnética
- Directiva RoHS
- Embalajes
- Biocompatibilidad
- Ciclo de vida del software
- Usabilidad
- Documentación de acompañamiento



Si quieres un producto de calidad,  
confía en Linking Innovations.

*“Nuestra experiencia,  
tu éxito”*