

CURSO DE RESPONSABLE TÉCNICO

OBJETIVO

El objetivo del curso es capacitar al alumno en el uso técnico de **RECOPS** para la **comunicación regulatoria de productos sanitarios (MD) y productos sanitarios para diagnóstico in vitro (IVD)**. Se abordarán los requisitos previos para su utilización, la alineación con **EUDAMED** y los flujos de registro, actualización y mantenimiento conforme al MDR/IVDR mediante la combinación de teoría con ejemplos prácticos del uso real de la aplicación

CARACTERÍSTICAS DEL CURSO

Duración: 25 horas

Modalidad: On line (para otras modalidades consulta con nosotros)

Fecha de actualización: Junio 2026

Material que se aporta:

- Material de estudio descargable
- Examen final

Metodología: El curso se realiza con la lectura y análisis del material didáctico.

Al finalizar el curso, se deberá superar un test de 20 preguntas.

TITULACIÓN QUE SE OBTIENE

Una vez superado el curso formativo el alumno recibirá un diploma.

Esta titulación será expedida por **PS consulting**, consultoría especializada en producto sanitario

Puedes conocer más sobre nosotros en:

www.productosanitario.es

y si tienes dudas escríbenos a:

formacion@productosanitario.es

¿A QUIÉN VA DIRIGIDO?

A los agentes económicos que comercialicen productos en el territorio español y deban gestionar comunicaciones en RECOPS, También resulta adecuado para responsables de calidad, responsables técnicos, PRRC, y profesionales que intervienen en el registro, actualización y mantenimiento de datos conforme al MDR /IVDR

¿QUÉ APRENDERÁS?

0. LEGISLACIÓN DE REFERENCIA

1. INTRODUCCIÓN

2. REGISTRO DE COMERCIALIZACIÓN DE PRODUCTOS SANITARIOS (RECOPS)

- 2.1.- ¿Qué es RECOPS?
- 2.2.- Funciones principales de RECOPS
- 2.3.- Ideas clave
- 2.4.- Responsabilidades del RT
- 2.5. Comunicación en RECOPS
- 2.6. Productos que deben comunicarse en RECOPS
- 2.7. Productos que no deben comunicarse en RECOPS
- 2.8. Diferencias entre RECOPS y el antiguo registro CCPS/RPS
- 2.9. Requisitos previos antes de acceder a RECOPS
- 2.10. Alta de usuarios y gestión de accesos
 - 2.10.1. Alta de usuarios y gestión de accesos
 - 2.10.2. Tipo de usuarios
 - 2.10.3. Gestión de solicitudes
 - 2.10.4. Empresas con múltiples usuarios
- 2.11. Comunicación en RECOPS
 - 2.11.1. Acceso a la aplicación
 - 2.11.2. Búsqueda del producto
 - 2.11.3. Selección del producto o productos a comunicar
 - 2.11.4. Creación del borrador
 - 2.11.5 Carga de documentación
 - 2.11.6. Asociaciones
 - 2.11.7. Pago de la tasa
 - 2.11.8. Formalización de la comunicación
 - 2.11.9. Consulta y gestión de comunicaciones
 - 2.11.10. Modificación de las comunicaciones
- 2.12. Peticiones de información

3. RECURSOS

¿POR QUÉ TE RECOMENDAMOS CURSARLO?

Porque te permitirá comprender y aplicar RECOPS de forma segura y conforme a la normativa, asegurando que tus comunicaciones con la AEMPS sean correctas, completas y trazables.

¿POR QUÉ CON NOSOTROS?

Porque somos una empresa especializada en producto sanitario que después de trabajar muchos años ayudando a empresas del sector sanitario hemos observado lo complicado que resulta el mundo del producto sanitario. Somos conscientes de la importancia de la formación y de lo complicado que es encontrar una formación de calidad. Por ello hemos realizado formación donde encontrarás todo lo relacionado con el manejo de RECOPS de una manera rigurosa pero facilitándote al máximo su comprensión y aprendizaje.

CURSO ELABORADO POR:

PSconsulting
CONSULTORÍA EN PRODUCTO SANITARIO

ESPECIALISTAS EN
PRODUCTO SANITARIO