

MDR-Soforthilfe-Informationstag

Die Klinische Prüfung im Blick *Termin wird verschoben*

Hinweis:

Aufgrund der aktuellen Situation wird die Veranstaltung verschoben – nähere Infos werden in Kürze hier bekannt gegeben. Bleiben Sie informiert und abonnieren Sie unseren [Newsletter](#).

Die neue europäische Medizinprodukteverordnung (MDR) stellt die Unternehmen der Medizintechnik bei der Umsetzung der enorm gestiegenen Anforderungen vor große Herausforderungen. Dies gilt insbesondere für die Klinische Bewertung nach MDR und MEDDEV 2.7/1 revision 4.

Das MDR-Soforthilfe-Programm der BIOPRO Baden-Württemberg GmbH bietet Ihnen Unterstützung bei der Umsetzung der MDR an.

Die Veranstaltung "Die Klinische Prüfung im Blick" gibt praxisnah anhand von Produktbeispielen Hinweise, wie die Klinische Bewertung für Bestandsprodukte und Innovationen gelingen kann.

Bestehen Lücken in der Klinischen Bewertung und wie können diese geschlossen werden? Welche Daten können noch über eine Literaturlauswertung erhoben werden und wann benötigen Sie eigene Klinische Daten/Studien? Auf welche bestehenden Datenquellen können Sie zurückgreifen? Wie kann die Postmarket Surveillance hierbei unterstützen? Wie wird eine Klinische Studie durchgeführt und wie finden Sie das richtige Studiensetting?

Diese und weitere Aspekte greift die BIOPRO Baden-Württemberg in ihrer kostenfreien Informationsveranstaltung im Rahmen des MDR-Soforthilfe-Programms auf. Es erwarten Sie spannende Vorträge vom Johner Institut, Matern Consulting, Medidee Services, Metecon und Seleon.

Weitere Informationen finden Sie in Kürze auf dieser Webseite.

Anmeldung zur Veranstaltung

Anrede *

Frau ▾

Akademischer Titel

- ▾

Vorname *

Name *

Unternehmen *

Ort *

Position *

Telefonnummer *

E-Mail *

Ar
Zi
Ve
Ko
Sp

In welche Kategorie/-n fallen Ihre Produkte *

- Anästhesie/Beatmung
- Auftragsproduktion/OEM
- Bildgebende Verfahren
- Chirurgische Instrumente
- Dentalprodukte
- Endoskopie
- Gebrauchsartikel
- Healthcare-IT/Telemedizin
- Hygiene/Schutz/Sterilität
- Implantate/Exoprothesen
- Optische und Lasersysteme
- Patientendiagnostik
- Praxis-/Krankenhausausrüstung
- Therapeutische Systeme und Geräte

In welche Risikoklasse/-n fallen Ihre Produkte?

- I.
- I. r /s /m
- II.a
- II.b
- III

Stellen Sie hier Ihre Fragen an das Podium

Anzahl der Zeichen: 0/500

Ich habe die [Datenschutzhinweise](#) zur Kenntnis genommen und bin mit der elektronischen Verarbeitung und Speicherung meiner eingegebenen Daten zur Bearbeitung meiner Anmeldung einverstanden. Jede Einwilligung in die Verwendung, Verarbeitung und Speicherung meiner Daten kann jederzeit widerrufen werden (schriftlich: BIOPRO Baden-Württemberg GmbH, Alexanderstr. 5, 70184 Stuttgart; per E-Mail: datenschutz(at)bio-pro.de). *

Absenden



MDR-Soforthilfe-Programm

Die neue Verordnung über Medizinprodukte (EU) 2017/745 stellt insbesondere die stark mittelständisch geprägten Medizintechnik-Unternehmen in Baden-Württemberg vor große Herausforderungen. Das Ministerium für Wirtschaft, Arbeit und Wohnungsbau Baden-Württemberg hat im Sommer 2019 als erstes Bundesland Mittel für ein MDR-Soforthilfe-Programm bereitgestellt, um die mittelständische Medizintechnik-Branche im Land bei den Vorbereitungen zur Umsetzung der Medical Device Regulation (MDR) EU 2017/745 zu unterstützen. Das MDR-Soforthilfe-Programm umfasst fünf bedarfsentsprechende, nicht einzelbetriebliche Maßnahmen und wird von der Landesgesellschaft BIOPRO Baden-Württemberg koordiniert.