

**Acquisizione e gestione dei Dispositivi Medici Attivi e Accessori:
problemi di applicazione delle direttive europee CEE/93/42
e CEE/2007/47 e prospettive del nuovo regolamento di attuazione (MDR).**

Mercoledì 26 Ottobre 2016 ore 9.00 - 16.30

A cura di



Evento accreditato

Scopo della giornata di studio è illustrare lo stato di avanzamento del Regolamento di attuazione delle direttive europee in materia di dispositivi medici ed esaminare le criticità attuali e le aspettative dei principali attori del sistema: ingegneri clinici, produttori e fornitori di beni e servizi.

Responsabile scientifico
Alessandro Reolon, ULSS 1 Belluno

PROGRAMMA PRELIMINARE

8.30 - 9.00 **Registrazione partecipanti**

9.00 - 10.00
**Il regolamento di attuazione:
stato dei lavori e linee di indirizzo**
Dario Pirovano, EUCOMED

10.00 - 10.45
**L'acquisizione delle apparecchiature biomediche e dei
dispositivi accessori**
Anna Gelisio, Azienda Ospedaliera di Padova

10.45 - 11.00 **Coffee Break**

11.00 - 11.45
**La gestione dei servizi di manutenzione
e la fornitura di parti di ricambio**
Maurizio Casarotto, ULSS 3 Bassano

11.45 - 12.30
Il software
Vincenzo Ventimiglia

12.30 - 14.00 **Lunch Break**

14.00 - 14.45
**Immissione in commercio di attrezzature biomediche
e dispositivi accessori**
Marco Campione, Presidente Elettromedicali - Assobiomedica

14.45 - 15.30
La manutenzione delle apparecchiature
Armando Ardesi, Presidente Servizi e Telemedicina -
Assobiomedica

15.30 - 16.30
Tavola rotonda
**Il Regolamento risolverà le attuali criticità
nell'applicazione della legislazione sui Dispositivi
Medici?**

Convegno gratuito con pre-registrazione al sito www.meditfiera.it - Per maggiori informazioni: 0444 969979, info@meditfiera.it

Con il Patrocinio di:

Media partner