



_progetto dispositivi medici su misura: valutazione clinica e applicazioni digitali

_interventi

Sandro Storelli – CNA Padova
Marco Maggio – ASCOM Padova
Riccardo Dainese – Eumed Medical

Regolamento Dispositivi Medici **MDR UE 2017/745** Adempimenti e supporto alle **imprese** nell'adeguamento

Il nuovo Regolamento europeo **Dispositivi Medici (MDR UE 2017/745)** introduce per gli operatori rilevanti obblighi, che impongono l'innovazione organizzativa e, in particolare, la **valutazione clinica dei dispositivi medici**, anche attraverso l'esame della pertinente letteratura tecnico-scientifica.

Obiettivo del progetto è favorire la **conoscenza e supportare** l'adeguamento da parte delle **imprese fabbricanti di dispositivi medici su misura e personalizzati**, considerandone la sicurezza, le prestazioni e il beneficio clinico.



_invito al webinar
7 ottobre 2021 ore 14.00

_link per partecipare
meet.google.com/hso-mnmo-qas

In collaborazione con

