

con la partecipazione tecnica di



REG. UE 2017/745 (MDR) REG. UE 2017/746 (IVDR) il punto della situazione alla luce del REG. UE 2023/607 e dei Decreti Legislativi nazionali

Intervengono:

Sandro Storelli, Coordinatore OBV (Osservatorio Biomedicale Veneto)

Riccardo Dainese, Amministratore di EUMED S.r.l.

Sara Crocetti, Medical Device Manager Bureau Veritas Italia

Margherita Mazzariol, Sales Manager - Product Assurance Operations DNV

Chiara Pierrotti, Medical Lead Auditor/Assessor e Project Manager DNV

Mauro Crosato, Avvocato amministrativista, esperto in sanità

Giada Necci, IE Senior Specialist GS1 Italy

Berhanu Petranzan, IT Specialist EUMED S.r.l.

CONVEGNO

Venerdì

15/09/2023

**Sala Rossetto CNA
Via Croce Rossa, 56
Padova**

**dalle 9:00
alle 13:00**

La partecipazione
all'evento è gratuita
previa iscrizione

Per info ed iscrizioni
www.eumedmedical.eu



Aggiornamenti
della normativa nazionale:
D. Lgs. 137/2022 per i DM
D. Lgs. 138/2022 per gli IVD
e dell'Unione Europea:
Regolamento (UE) 2023/607

**Approfondimento e
aggiornamento gestione UDI:**

disposizioni transitorie
e registrazione nella
banca dati europea
Eudamed

**Il punto di vista degli
organismi notificati:**

Impatto dell'introduzione dei
Regolamenti MDR e IVDR per le PMI.
Reg. UE 2023/607 e specifiche comuni:
regolamenti di attuazione

Approfondimento del
Regolamento (UE) 2023/607:
cambiamenti durante il
periodo transitorio

Casi interpretativi
oggetto di verifica tra
fabbricante, organismo
notificato ed autorità
competenti

Presentazione e
approfondimento
**fascicolo tecnico
elettronico e nuove
funzionalità** per le
**registrazioni in
Eudamed**