

WEBINAR A PARTECIPAZIONE LIBERA

FILIERA DELL'OTTICA

tra innovazione e adeguamento normativo

lunedì 6 ottobre 2025 ore 17.00

Link per partecipare: meet.google.com/goz-frie-uuv

**Filiera dell'ottica:
innovazione e
adeguamento
normativo**

**6 ottobre 2025
Ore 17**

PROGRAMMA

Intervento Rappresentanti di
CNA Padova e Rovigo - ASCOM Padova

QUALITÀ DELLA VISIONE E CONFORMITÀ

Sandro Storelli, Coordinatore OBV

FILIERA OTTICA E MDR 745

Mauro Crosato, Avvocato esperto in sanità

ASPETTI REGOLATORI MDR 745

IDENTIFICAZIONE E TRACCIABILITÀ

Riccardo Dainese, Eumed – GS1 Solution Partner

SISTEMA UDI. MASTER UDII

Berhanu Petranzan, Eumed – GS1 Solution Partner

TESTIMONIAL

UN CORRETTO UTILIZZO DEGLI AUSILI VISIVI

Claudio Longato, Ottico fabbricante di DM su misura

Il **Regolamento MDR UE 2017/745** disciplina l'immissione sul mercato e l'utilizzo dei dispositivi medici sul mercato UE, per garantire qualità e sicurezza dei dispositivi. Prevede requisiti rigorosi per progettazione, fabbricazione, valutazione e sorveglianza post-market dei dispositivi, aumenta le responsabilità degli operatori economici, impone la creazione di un registro UE dei DM. La **filiera ottica**, che comprende produttori, distributori, ottici, è la catena dalla produzione dei componenti ottici alla distribuzione e vendita di dispositivi per la visione, e si basa su normative stringenti di conformità. Tracciabilità e certificazione CE assicurano che occhiali e lenti siano conformi agli standard previsti. L'ottico-optometrista ha responsabilità nel dichiarare la conformità per i dispositivi su misura e nel verificare la conformità dei prodotti di serie.