

WEBINAR A PARTECIPAZIONE LIBERA

FILIERA DELL'OTTICA

tra innovazione e adeguamento normativo

lunedì 6 ottobre 2025 ore 17.00

Link per partecipare:

**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

UNA ESPERIENZA AZIENDALE

PER ASSICURARE LA QUALITÀ

Patrizia Evangelista, Product Manager Lov Optotecnica

Il **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.