

Agenda

11. Treffen Roundtable Medizintechnik

Montag, 27. Juni 2022, 09:00 – 11:30 Uhr
 Swissmedic, Hallerstrasse 7, 3012 Bern (Sitzungszimmer H044)

09:00	1. Begrüssung, Einleitung und Vorstellungsrunde	K. Mathys
09:15	2. Aktueller Stand der Umsetzung (Projektfortschritt) <i>Regulierungsrevision mit Inkrafttreten der IvDV abgeschlossen</i> Umsetzung Etappe 3: Umsetzung IvDV und KlinV-Mep Etappe 4: Medizinprodukte-Datenbank Produkte ohne medizinische Zweckbestimmung	SMC
09:30	3. Aktueller Stand der Umsetzung (Rückblick: was hat sich seit dem letzten RTMT ereignet? / Ausblick: Welche Herausforderungen stehen unmittelbar an?) Medizinprodukte Industrie	D. Delfosse (SMT)
09:40	In-vitro-Diagnostika Industrie	SMT / SVDI
09:50	Kosmetik Industrie	SGMK
10:00	Labore	SULM
10:10	Gesundheitseinrichtungen	QC
10:20	Aus- und Weiterbildungsinstitutionen	SAQ FG MD / RAPS
10:30	Forschung und Innovation	SCTO / HTC
30' Pause		
11:00	4. Plenumsdiskussion / Prioritäten	Alle
11:25	5. Zusammenfassung – Ausblick	K. Mathys
11:30	Ende des Treffens	

Vertretung der Stakeholder-Gruppen

- Daniel Delfosse, Swiss Medtech, Schweizerischer Medizintechnikverband (SMT MEP) / SPoC Stakeholder
- Walter Fierz, Schweizerischer Verband der Diagnostikindustrie (SVDI)
- René Schätti, Schweizerische Gesellschaft für medizinische Kosmetik (SGMK)
- Thomas Binz, Qualitätszirkel der Gesundheitseinrichtungen, Quality Circle (QC)
- Pascale Wenger, Swiss Clinical Trial Organisation (SCTO)
- Karin Schulze, Swiss Association for Quality, SAQ, Fachgruppe Medizinprodukte
- Stefan Leuthold, Health Tech Cluster Switzerland (HTCS)
- Michael Maier, RAPS Switzerland Chapter (RAPS)
- Michael Nagler, Schweizerische Union für Labormedizin (SULM)

Entschuldigt:

- Yvonne Nägelin, Leiterin Medical Devices Clinical Investigation

Vertretung Swissmedic

- Karoline Mathys, Bereichsleiterin Marktüberwachung
- Janine Conde, Leiterin Medical Devices Operations and Hospitals
- André Breisinger, Expert Medical Devices Regulation / SPoC
- Michel Pürro, Leiter Medical Devices Surveillance
- Markus Wälti, Leiter Medical Devices Vigilance
- Simon Lory, Leiter Rechtsdienst Medizinprodukte
- Sabina Carulli, Fachassistentin Medizinprodukte
- Jennifer Spicher, Lernende Medizinprodukte