

# Agenda

## 11. Treffen Roundtable Medizintechnik

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

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

**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