

Agenda

13. Treffen Roundtable Medizintechnik

Montag, 27. Februar 2023, 09:00 – 12:00 Uhr
 Swissmedic, Hallerstrasse 7, 3012 Bern (Sitzungszimmer H044)

09:00	1. Begrüssung	K. Mathys
09:05	2. Aktueller Stand der Umsetzung (Projektfortschritt) Umsetzung Etappe 4: Medizinprodukte-Datenbank Produkte ohne medizinische Zweckbestimmung Gute Praxis: Für Fachpersonen die IVDs anwenden Merkblatt 3D Drucker Medizinprodukte	SMC
09:45	3. Aktueller Stand der Umsetzung (Rückblick: was hat sich seit dem letzten RTMT ereignet? / Ausblick: Welche Herausforderungen stehen unmittelbar an?) Aus- und Weiterbildungsinstitutionen	RAPS
09:55	Forschung und Innovation	SCTO / HCTS
10:05	Kosmetik Industrie	SGMK
10:15	In-vitro-Diagnostika Industrie	SVDI
10:30	20' Pause	
10:50	Medizinprodukte Industrie	D. Delfosse (SMT)
11:05	Labore	SULM
11:20	Gesundheitseinrichtungen Vorstellung H+	QC / H+
11:35	4. Plenumsdiskussion / Prioritäten / Fragen	Alle
11:55	5. Zusammenfassung – Ausblick	K. Mathys
12:00	Ende des Treffens	

Vertretung der Stakeholder-Gruppen

- Daniel Delfosse, Swiss Medtech, Schweizerischer Medizintechnikverband / SPoC Stakeholder
- René Schätti, Schweizerische Gesellschaft für medizinische Kosmetik (SGMK)
- Thomas Binz, Qualitätszirkel der Gesundheitseinrichtungen, Quality Cycle (QC)
- Cordula Landgraf, Swiss Clinical Trial Organisation (SCTO)
- Michael Maier, RAPS Switzerland Chapter (RAPS)
- Martin Risch, Schweizerische Union für Labormedizin (SULM)
- Michael Bosshard, Schweizerischer Verband der Diagnostikindustrie (SVDI)
- Patrick Dümmler, Health Tech Cluster Switzerland (HTCS)
- Manuela Ocaña, H+ Die Spitäler der Schweiz (H+)

Entschuldigt:

- -

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
- Simone Frank, Stv. Leiterin Medical Devices Clinical Investigation
- Simon Lory, Leiter Rechtsdienst Medizinprodukte
- Matthias Gautschi, Stakeholder Engagement, Medical Devices
- Evelyn Kate Aeschlimann, Wissenschaftliche Mitarbeiterin, Medical Devices Vigilance (Gast)
- Julie Degand, Sektion Heilmittelrecht, BAG (Gast)