



# L'ACQUISTO DI DISPOSITIVI MEDICI ALLA LUCE DEL NUOVO REGOLAMENTO: MODALITÀ APPLICATIVE, CRITICITÀ, SOLUZIONI

WEBINAR

**6 APRILE 2023**

## Programma:

h 9:30 Apertura e benvenuto

Il regolamento europeo 745 (MDR) sui Dispositivi medici e il D. Lgs 137: le novità introdotte e la gestione del periodo transitorio, differenze tra certificato CE, vecchie direttive europee e nuovo regolamento, autorizzazione in deroga – **Alessandra Basilisco**, Ministero della Salute

L'applicazione del nuovo regolamento dal punto di vista di un organismo notificato - **Roberta Marcoaldi**, Organismo notificato Istituto Superiore di Sanità

Focus sui software DM / tecnologie – **Miranda Maria Barrella**, Regione Emilia-Romagna - Direzione Generale Cura della Persona, Salute e Welfare

Il punto di vista e le criticità riscontrate dagli OE del settore – **Giulia Magri**, Confindustria Dispositivi Medici

L'esperienza di un Operatore Economico - **Fulvia Meroni**, Medtronic

Le strategie di acquisto di DM nel contesto del nuovo regolamento da parte della centrale regionale e la governance del processo di acquisto dei DM della Regione Emilia-Romagna – **Adriano Leli**, Intercent-ER

h 12:45 Q&A

h 13:00 Chiusura