

in collaborazione con



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI DI TRIESTE
Dipartimento di Ingegneria e Architettura

Seminario

I NUOVI REGOLAMENTI EUROPEI SUI DISPOSITIVI MEDICI

presso Università degli Studi di Trieste

Aula A dell'edificio C5 (Fisica Tecnica)

piazzale Europa 1 - Trieste

Venerdì 27 ottobre 2017 dalle 9.00 alle 12.00

CREDITI FORMATIVI ATTRIBUIBILI: **3** CFP

ISCRIZIONE

Le iscrizioni vanno effettuate **esclusivamente** on-line

<http://ordineingegneri.ts.it/dispositivimedici/>

Numero massimo iscritti: 100 persone

PROGRAMMA

9.00-9.45 dott. Salvatore Scalzo

I nuovi Regolamenti Europei sui dispositivi medici: le novità principali per il settore e i tempi e le forme dell'implementazione

9.45-11.00 ing. Maurizio Rizzetto, ing. Cinzia Spagno, ing. Davide Salute

Scenari IT nel mondo della Sanità in relazione al nuovo MDR

11.00-11.30 ing. Roberto Belliato

Il Nuovo Regolamento: riflessi e impatto operativo per l'Ingegneria Clinica

11.30-12.00 **Discussione**

RELATORI

dott. Salvatore Scalzo

Policy and Legal Officer, European Commission DG for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs
Health Technology and Cosmetics

ing. Maurizio Rizzetto

Direttore S.C. Innovazione e Gestione Tecnologie Azienda per l'Assistenza Sanitaria n. 5 "Friuli Occidentale"

ing. Cinzia Spagno,

Direttore SC Informatica e Telecomunicazioni, Azienda Sanitaria Universitaria Integrata di Trieste

ing. Davide Salute

SC Informatica e Telecomunicazioni, Azienda Sanitaria Universitaria Integrata di Trieste

ing. Roberto Belliato

Direzione Tecnico Scientifica - Valutazione dei Processi Industriali e Qualità - TBS Group