

in collaborazione con



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI DI TRIESTE
Dipartimento di Ingegneria e Architettura

Seminario

I NUOVI REGOLAMENTI EUROPEI SUI DISPOSITIVI MEDICI parte 2

presso Università degli Studi di Trieste

Aula A – Fisica Tecnica dell'edificio C2-C5

via Valerio 10 - Trieste

Venerdì 9 marzo 2018 dalle 14.30 alle 17.30

CREDITI FORMATIVI ATTRIBUIBILI: 3 CFP

ISCRIZIONE

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

<http://ordineingegneri.ts.it/regolamenti-dispositivi/>

Numero massimo iscritti: 100 persone

PROGRAMMA

14.30-15.30 dott. Salvatore Scalzo

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

I nuovi Regolamenti Europei sui dispositivi medici: l'impatto e le novità per il settore dei dispositivi medico-diagnostici in vitro

15.30-16.00 ing. Monica Taiariol

Responsabile S.S. Ingegneria Biomedicale - AAS n. 5

Il nuovo Regolamento Europeo sui dispositivi medici DIAGNOSTICI IN VITRO, parallelismo con l'attuale direttiva

16.00-16.15 dott. Renato Tozzoli

Direttore S.C. Laboratori di Analisi - AAS n. 5

Il nuovo Regolamento Europeo sui dispositivi medici DIAGNOSTICI IN VITRO, riflessione da parte degli operatori della Medicina di Laboratorio

16.15-17.00 ing. Roberto Belliato

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

Il Nuovo Regolamento MDR-IVD: Riflessi e impatto operativo per l'Ingegneria Clinica

17.00-17.30 **Discussione e approfondimenti**