



## Agenda Pharmalog-Diskurs am 26.6.2017

### Die neue EU-Verordnung für Medizinprodukte tritt Mitte 2017 in Kraft: Sind Sie bereit?

| Zeit              | Inhalt   |
|-------------------|--|
| 10:15 - 10:30 Uhr | Registrierung und Begrüßung  |
| 10:30 - 12:30 Uhr | <b>Vormittags-Session</b>  |
|                   | Dr. Basil Akra (Vize Präsident der benannten Stelle TÜV SÜD Produkt Service GmbH):<br><b>Neue EU-Verordnung für Medizinprodukte</b>  |
| 12:30 - 13:30 Uhr | Mittagspause (Buffet)  |
| 13:30 - 16:00 Uhr | <b>Nachmittags-Session</b>   |
|                   | Holger Stammer (Leiter Biometrie & Geschäftsführer,<br>Pharmalog Institut für klinische Forschung GmbH)<br>Dr. Jens Milde (Leiter Klinische Forschung,<br>Pharmalog Institut für klinische Forschung GmbH):<br><b>Planung, Durchführung &amp; Auswertung klinischer Prüfungen mit<br/>Medizinprodukten</b> |
|                   | Kaffeepause (ca. 15:00 Uhr)  |

#### Themenschwerpunkte werden u.a. sein:

- Neuerungen in der klinischen Bewertung im Rahmen der CE-Zertifizierung
- Planung, Durchführung & Auswertung klinischer Medizinprodukte-Prüfungen