

Studien mit Medical Devices

Neue Klassifikationen, neue Guidance Dokumente, neue Gesetze: Die Kontrollmechanismen für Medizinprodukte werden weltweit verschärft. Am CTC-Symposium teilen Referenten aus Industrie, Akademie und Behörde ihre Erfahrungen aus verschiedenen Perspektiven und bringen Licht ins Dunkel.

Donnerstag, 7. November 2019, 13.00 – 17.00 Uhr

Universitätsspital Zürich, Rämistrasse 100, 8091 Zürich, Grosser Hörsaal Nord 1

Programm - PRELIMINARY

- 12.15 Uhr Registrierung
- 13.00 Uhr **Begrüssung und Einführung**
Regina Grossmann, Dr. med., Leitung Clinical Trials Center USZ
Annette Widmann, Dr. med., Leitung Regulatory Affairs CTC
- 13.15 Uhr **Clinical Studies with Implantable Medical Devices – Experiences of a dental implant manufacturer***
Lennart Ivarsson, PhD, Head of Global Clinical Operations Nobel Biocare
- 13.45 Uhr **In-Vitro Diagnostic Development - An overview of the global development process and registration of IVDs and opportunities for Industry/University partnerships***
Brian Cameron Earp, M.S., M.P.H, Head of Global Development, Vice President, Roche Molecular Diagnostics
- 14.15 Uhr **ArmeoSenso von der Idee zur Marktreife**
Jeremia Held, PT, Dr. sc., Universität und Universitätsspital Zürich, Klinik für Neurologie
- 14.45 Uhr **Pause (30 Minuten)**
- 15.15 Uhr **Von der Idee zum Produkt – Der Weg durch die Normen- und Gesetzesvielfalt bis zur Marktzulassung**
Jérôme Bernhard, MSc ETH, CEO CARAG AG
- 15.45 Uhr **MitrendS - The tablet app for Multiple Sclerosis patients**
Helen Hayward-Könnecke, Dr. med., Neurology and MS Research (nims) - MIDATA
- 16.15 Uhr **Medizinprodukt Studien – Was ändert mit der KlinV-Mep? Wie beurteilt die KEK ZH?**
Eva Brombacher, Dr. sc. nat., Leiterin des wissenschaftlichen Sekretariats KEK Zürich
- 16.45 Uhr **Wrap-up und anschliessend Apéro**

*Vortrag auf Englisch