



MEDIKLASZTER KONFERENCIA PROGRAM

Az Konferencia előadásai az alábbi linkekről érhetők el

Időpont: 2019.10.07
Cím: 1101, Budapest Albertirsai út 10.
Helyszín: HUNGAROMED 2019 kiállítás D pavilon, Rubin terem 2

Megnyitó - Dr. Steiner Arnold MediKlaszter elnöke

Stratégiai együttműködési megállapodások ünnepélyes aláírása – megszólalások

FOTÓ [HEPA Magyar Exportfejlesztési Ügynökség - Hendrich Balázs vezérigazgató](#)

FOTO [SAASCO Tanácsadó és Mérnöki Iroda, Berencsi Bence igazgató, Juhász Attila divízióvezető](#)

FOTÓ [GS1 Magyarország - Kétszeri Dávid, igazgatósági tag, Krázli Zoltán szektormenedzsment igazgató](#)

1. előadás [MediKlasztert érintő pályázati lehetőség – GINOP-1.2.10 új konstrukció bemutatása](#)

Előadó: Szemző György osztályvezető, Pénzügyminisztérium

2. előadás [MDR bevezetéssel kapcsolatos teendők - Mi változott és mi nem?](#)

Előadó: Juhász Attila divízióvezető, SAASCO Tanácsadó és Mérnöki Iroda

Az MDR fontossága, üzleti hatásai

- A költségekre ható tényezők
- A bevételre ható tényezők
- Termék portfólió-racionalizálás

Átállási határidők

- MDR általános határidők
- MDR követelmények, amelyeket az érvényes MDD tanúsítvánnyal rendelkezőknek is alkalmazni kell
- UDI alkalmazási határidők
- Mikor lesz működőképes az EUDAMED?

Átállási stratégiák

- I osztályú eszközökre vonatkozó átállási stratégiák
- II osztályú eszközökre vonatkozó átállási stratégiák
- Is, Im, IIa, IIb és III osztályú eszközökre vonatkozó átállási stratégiák

3. előadás [MDR bevezetéssel kapcsolatos teendők](#)

Előadó: Juhász Attila divízióvezető, SAASCO Tanácsadó és Mérnöki Iroda

MDR bevezetési folyamat

- A követelmények megismerése az alapvető keretek meghatározása
- Réselemzés készítése
- Megvalósítási mesterterv készítése
- A projektek végrehajtása és nyomon követése
- Szabályozási környezet figyelése

Esettanulmány

Együttműködő és támogató partnereink



Felkészülés az UDI rendszer bevezetésére

4. előadás

Jogszabályi előírások

- Mi mikorra kötelező? – Az orvostechonikai eszközökre vonatkozó új EU rendeletek határidői
Előadó: Horváth-Hankó Christine, egészségügyi szektormenedzser, GS1 Magyarország

5. előadás

Mit csináljon és hogyan készüljön fel a gyártó

- A gyártói felkészülés lépései – Gyakorlati szemmel
Előadó: Moldován Tünde ügyvezető, Orkrisz Kft.

6. előadás

Mit lehetne még a kórházakban erre ráfejleszteni

- A Rendelet hatása az egészségügyi intézményekre – Kórházi fejlesztések az MDR tükrében, az eszköz gyártókkal!
Előadó: Dr. Vácity József főigazgató, Markhot Ferenc Kórház

7. előadás

Technikailag hogyan oldható mindez meg

- Kórházi fejlesztési lehetőségek az MDR tükrében – Nemzetközi példák
Előadó: Krázi Zoltán, implementációs igazgató, GS1 Magyarország

8. előadás

Az egészségügyi innovációk iparjogvédelme

Előadó: Kürtössy Jenő, Szellemi Tulajdon Nemzeti Hivatala szabadalmi főtanácsadó urat

- Az iparjogvédelem helye az innovációs folyamatban
- Milyen lehetőségek állnak rendelkezésre a K+F eredmények megvédésére?
- Az oltalom megszerzésére vonatkozó legfontosabb tudnivalók
- Hogyan gyorsíthatjuk fel az oltalomszerzést

Zárszó - Tóth Zsolt főtitkár

SASTÓKÖZLEMÉNY

Együttműködő és támogató partnereink



HEPA Hungarian Export Promotion Agency



Szellemi Tulajdon Nemzeti Hivatala



Az egészségügy élvonalában