

Innowacje MedTech

**Udokumentowanie oceny zgodności
i badań klinicznych we wniosku
o dofinansowanie**



1 października 2024



11:00–12:30



WEBINAR

REJESTRACJA



Część II





Organizatorzy



medical
innovation
institute





O webinarze

W ciągu 1.5 godziny przedstawimy obecnie dostępne w Polsce rodzaje dofinansowań dla wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (w tym: NCBR, ABM, NCN) oraz podzielimy się wiedzą na temat odpowiedniego udokumentowania we wniosku działań związanych z badaniami klinicznymi i certyfikacją.

-  Rola strategii regulacyjnej w przebiegu procesu oceny zgodności
-  Przygotowanie dokumentacji technicznej wyrobów medycznych
-  Zarządzanie ryzykiem i analiza ryzyka w projektowaniu wyrobów medycznych
-  Proces uzyskania pozwolenia na prowadzenie badań klinicznych i badań działania
-  Udokumentowanie porównywanych technologii, w tym state of the art
-  Planowanie i prowadzenie badań klinicznych,
-  Ocena kliniczna (MD) i ocena działania (IVD)





Prelegenci



**Katarzyna
Wesółowska**

Prezes Zarządu MDR Regulator,
Członek Zarządu Pure Clinical



Adam Sobantka

Prezes Zarządu MDR Regulator,
Członek Zarządu Pure Clinical



Monika Bania

Ekspert MDR Regulator/ Pure
Clinical w zakresie pozyskiwania
dotacji dla branży MedTech

Aleksandra Rodatus-Gil

Ekspert ds. nadzoru i badań
klinicznych wyrobów
medycznych

Michał Wróblewski

Ekspert ds. nadzoru i badań
klinicznych wyrobów
medycznych





Rejestracja

Webinarium jest **bezpłatne** i kierowane dla wszystkich zainteresowanych tematem zwiększenia szans na uzyskanie dofinansowania na innowacyjne technologie medyczne. **Wymaga jest wcześniejsza rejestracja.**



1 października 2024



11:00–12:30



WEBINAR

REJESTRACJA >



Link do spotkania będzie rozsyłany po wypełnieniu formularza rejestracyjnego



Kontakt

Izba POLMED | ul. T. Chałubińskiego 8,
pietro 28, lokal 81, 00-613 Warszawa



Email :

biuro@polmed.org.pl



Telefon :

+48 22 102 23 00

