



CONFINDUSTRIA
Dispositivi Medici

Valutazioni e indagini cliniche di un dispositivo medico:

le novità del nuovo Regolamento EU

15:00 Apertura lavori

Fare impresa insieme: il supporto alle aziende

Giuseppina Petrarca, Vicedirettore Generale Confindustria Dispositivi Medici

15:10 **Le indagini cliniche nel Regolamento 745/2017: la seconda edizione del libro**

Paolo Silvestri, Program Manager Clinical Affairs – MMI S.p.A

15:35 **Il ruolo dell'Organismo notificato**

Tiziano Averna, Internal Clinical Expert, Medical Devices - KIWA Cermet Italia

16:05 **Case history: Alvimedica CID**

Vittoria Allono, Global Quality Assurance Manager - Alvimedica-CID S.p.A.

16:20 **Q&A**

16:30 **Chiusura lavori**



6 Maggio 2021



WEBINAR



15:00-16:30