



DISTRETTO TOSCANO  
SCIENZE DELLA VITA

GIOVEDÌ 28 FEBBRAIO 2019 9:15  
SALA GIGLIO, FULIGNO - VIA FAENZA 48, FIRENZE

## DISTRETTO E DINTORNI

### 3° APPUNTAMENTO

Gli affiliati del Distretto e gli stakeholders del settore presentano la propria realtà. Conoscere e farsi conoscere, come opportunità per collaborazioni, ricerca e sviluppo, partenariati, business, condivisione di esperienze e criticità, informazione.

Nell'approfondimento tematico, gli esperti di BSI affronteranno le novità e l'impatto che avrà il nuovo regolamento europeo Regolamento (UE) 2017/745 sui dispositivi medici, che diventerà pienamente operativo nel maggio 2020, compreso il nuovo inquadramento di molti software medicali e app utilizzate per monitoraggio, prevenzione, previsione, che vedranno riclassificazioni verso classi di rischio più alte e requisiti più stringenti.



### PROGRAMMA

09.15 – 09.30 **Registrazione**

09.30 – 11.30 **Si presentano:**

[Hospitex International](#) – F. Trisolini

[Genedia](#) – V. Di Pietro

[Signals and Images Laboratory](#) – [ISTI CNR](#) – D. Moroni

[Light4Tech](#) – S. Targetti

[BrainControl](#) – P. Fedele

[IRCCS Fondazione Don Gnocchi](#) – F. Vannetti

[L3-Lab Shanghai](#) – L. Tanzji

11.30 – 11.45 *Coffee break*

11.45 – 13.15 **Approfondimento su:**

**Il nuovo regolamento MDR e i nuovi processi di certificazione**

*Cambiamenti, novità e impatto dell'MDR per le imprese di dispositivi medici e software medicali*

*Intervengono:*

*P. Valsecchi, Scheme Manager & Technical Expert Vascular Medical Devices – BSI*

*M. Molinari, Business Development Manager, Regulatory Services (Medical Devices) – BSI*

**Q&A**

La partecipazione è gratuita, previa registrazione al link seguente: <https://goo.gl/forms/TvLqdvCc17sFwe0D3>

In collaborazione e con il contributo di:

**bsi.**