

Dienstag, 31. Mai 2022 | 14:45 – 15:30 Uhr

Medizinprodukte in der CH

MDR-Umsetzung in der Schweiz

Die Medical Device Regulation ist in der EU in Kraft getreten – auch in der Schweiz hat die Gesetzgebung geändert. Welche Auswirkungen dies auf den Genehmigungsprozess für klinische Studien mit Medizinprodukten hat, wie sich die Meldepflichten geändert haben und was die ersten Erfahrungen sind soll, in diesem Vortrag beleuchtet werden. Welche Anforderungen und Prozesse ein schweizerischer Sponsor bei klinischen Studien mit Medizinprodukten in Europa erfüllen muss, soll ebenfalls beleuchtet werden.

Referentin:

Claudia Becherer
Universitätsspital Basel
Team Leader Regulatory Affairs
DKF Basel
Schweiz