

30. Treffen des Business-Netzwerks für Managerinnen in den Life Sciences

22. April 2016 | Veranstaltungsort: BYTEC Medizintechnik GmbH, Hermann-Hollerith-Straße 11, 52249 Eschweiler, in Kooperation mit MedLife e.V.

„Zulassung von Medizinprodukten, Diagnostika und die Rolle von CE-Zertifizierung“

wann

was

wer

10:00 – 10:15	Begrüßung und Vorstellung der Teilnehmer/Innen	Dagmar Schwertner-Knoll Dr. Susanne Simon
10:15 – 10:30	Vorstellung der Life Science Region Aachen	Dr. Carin Jansen Geschäftsführerin MedLife e.V., Aachen
10:30 – 10:45	Vorstellung der DECHEMA/ VBU	Stefanie Keusch Abteilung Biotechnologie DECHEMA e.V., Frankfurt/ Main
10:45 – 11:15	CE-Kennzeichnung von Medizinprodukten	Peter Knipp Geschäftsführer qcmed Quality Consulting Medical GmbH, Aachen
11:15 – 12:00	Führung durch die BYTEC Medizintechnik GmbH	Nicole Kasischke BYTEC Medizintechnik GmbH
12:00 – 12.30	Klinische Forschung im Grenzbereich zu Pharma	Dr. Andrea Zobel Global Senior Portfolio Director Clinical Logistics PAREXEL International GmbH, Berlin
12:30 – 13:00	Diskussion	
13:00 – 14:00	Mittagessen	
14:00 – 14:30	Zulassung von IVDs – die Verfahren von heute und morgen	Sven Hoffmann Leiter In-vitro-Diagnostika TÜV Rheinland LGA Products GmbH, Köln
14:30 – 15:00	Zulassung von Medizinprodukten- Wie ein OEM das macht	Nicole Kasischke Leiterin Business Development
15:00 -16:00	Zusammenfassung und Ausblick Diskussion und Networking	