



## **Rola nowego rozporządzenia MDR w zwiększaniu jakości wyrobów medycznych**

---

### **Wykładowca:**

- **mec. Grzegorz Mączyński** - Adwokat, ekspert prawa technologii medycznych i ochrony zdrowia, Sciencelegal.com Specjalizuje się w regulacjach z zakresu sektora „life sciences”, a w szczególności dotyczących odpowiednio: refundacji, dopuszczania na rynek, obrotu oraz reklamowania wyrobów medycznych, produktów leczniczych i środków spożywczych. Zajmuje się projektami dotyczącymi oprogramowania, jako wyrobu medycznego, prawnymi aspektami rozwiązań telemedycznych oraz nowoczesnymi technologiami medycznymi w zakresie ich formalno-prawnego miejsca w systemie ochrony zdrowia. Doradza również w projektach regulacyjnych i dotyczących relacji pomiędzy różnymi interesariuszami na rynku ochrony zdrowia. Swoje doświadczenie zawodowe nabywał w ramach wieloletniej współpracy z wiodącymi kancelariami w Polsce zajmującymi się doradztwem w obszarze ochrony zdrowia oraz wcześniej jako pracownik Ministerstwa Zdrowia (w tym Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji). Jest autorem publikacji, m.in. z zakresu prawa farmaceutycznego, funkcjonowania szpitali oraz zagadnień dotyczących technologii medycznych. Od 2007 r. występuje jako prelegent podczas konferencji naukowych i biznesowych.

### **Program szkolenia:**

- 1) Bezpieczeństwo obrotu wyrobami medycznymi.
- 2) Rola poszczególnych podmiotów i osób w zapewnianiu jakości wyrobów medycznych.
- 3) Obowiązki lekarzy i podmiotów leczniczych dotyczące wyrobów medycznych.
- 4) Przepisy przejściowe i sankcje.

***Szkolenie realizowane w porozumieniu z Technomed.***

