



Prostą drogą do innowacji, czyli o skutecznym wdrażaniu nowatorskich urządzeń medycznych

1. Etapy wdrażania innowacji w branży MedTech (cel: wprowadzenie do procesu opracowywania i wdrażania innowacyjnych rozwiązań medycznych)
2. Sposoby oceny stopnia zaawansowania prac B+R? (cel: zapoznanie uczestników z definicjami poziomów gotowości technologicznej i pojęciami pokrewnymi)
3. Ścieżki rozwoju innowacyjnych wyrobów medycznych (cel: zapoznanie uczestników z cechami najczęściej praktykowanych podejść do rozwoju innowacji medycznych i różnicami pomiędzy nimi, m.in. w zakresie zakresu obowiązków i odpowiedzialności oraz zasad ochrony IP)
4. Prototyp – znaczenie praktyczne i zagadnienia technologiczne (cel: zapoznanie uczestników z technikami szybkiego prototypowania i produkcji małoseryjnej)
5. Klasyfikacja i aspekty bezpieczeństwa wyrobów medycznych (cel: wyjaśnienie znaczenia klas wyrobów medycznych w świetle rozporządzenia MDR; poznanie wybranych zagadnień związanych z bezpieczeństwem wyrobów)
6. Ochrona patentowa wyrobów medycznych i najczęstsze pułapki (cel: przygotowanie uczestników do skutecznej współpracy z rzecznikami patentowymi i inżynierami)
7. Prawo dotyczące wyrobów medycznych (cel: zapoznanie uczestników z podstawowymi aspektami prawa polskiego i unijnego w zakresie wyrobów medycznych)
8. Certyfikacja i normy dot. wyrobów medycznych (cel: zapoznanie uczestników ze znaczeniem norm branżowych, dyrektyw i rozporządzeń w zakresie wyrobów medycznych)

