

Neue Medical Device Regulation und Verordnung über In-vitro-Diagnostika

++ 25. Januar 2017 ++ Hospitalhof ++ Stuttgart ++

9:30 – 10:00

REGISTRIERUNG und Begrüßungskaffee

10:00 – 10:15

GRÜßWORTE

- **Prof. Dr. Ralf Kindervater**, BIOPRO Baden-Württemberg GmbH
- **Dr. Siegfried Jaumann**, Ministerium für Wirtschaft, Arbeit und Wohnungsbau

10:15 – 12:30

PLENUM – Vorträge und Diskussion

- **Nadine Benad**, Leiterin Regulatory Affairs, SPECTARIS
- **Michael Kahnert**, Justiziar, BIO Deutschland e.V.
- **Harald Rentschler**, Geschäftsführer, mdc medical device certification GmbH
Podiumsdiskussion | Moderation: **Dr. Martin Leonhard**, KARL STORZ GmbH & Co. KG

12:30 – 14:00

MITTAGESSEN

14:00 – 16:30

PARALLELE WORKSHOPS

(1) Medical Device Regulation

- **Nadine Benad**, Leiterin Regulatory Affairs, Spectaris
- **Michael Schrack**, Seniorberater, Schrack & Partner
- **Dr. Martin Leonhard**, Bereichsleiter Technologie Management, KARL STORZ GmbH & Co. KG
Offene Diskussionsrunde

(2) Verordnung über In-vitro-Diagnostika

- **Dr. Bernhard Gerstenecker**, Senior Scientist Quality Manager, QIAGEN Lake Constance
- **David Hain**, Geschäftsführer, Hain Lifescience GmbH
- **Dr. Heike Möhlig-Zuttermeister**, Scheme Manager & Product Specialist IVD, BSI Group Deutschland GmbH und **Sabine Ohse**, Stv. Bereichsleitung In-vitro Diagnostika, mdc medical device certification GmbH
Offene Diskussionsrunde

Ab 16:30

GET TOGETHER

Veranstalter

Im Auftrag von

Marketingpartner