

**CONVEGNO  
DISPOSITIVI MEDICI 2018**

**Contesto regolatorio, vigilanza, supply chain e accesso al mercato**

Milano, 15 febbraio 2018  
Centro Congressi Stelline – Corso Magenta 61

**PROGRAMMA**

- 9.00 **Registrazione partecipanti e welcome coffee**
- Moderatori del convegno:**  
**Davide Perego, Presidente, Airmedd**  
**Alessandro Berti, Vice Presidente, Airmedd**
- 9.30 **Saluti introduttivi**  
**Stefano Di Marzio, Direttore, AboutPharma and Medical Devices**  
**Davide Perego, Presidente, Airmedd**
- 9.40 **Il valore dei nuovi Regolamenti Europei per lo sviluppo e l'innovazione del settore. I primi passi di attuazione**  
**Salvatore D'Acunto, Head of Unit, Health Technology and Cosmetics, DG for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs, Commissione Europea (intervento in video conferenza)**  
**Marcella Marletta, Direttore generale dei Dispositivi Medici e del Servizio Farmaceutico, Ministero della Salute (intervento in video conferenza)**  
**Fernanda Gellona, Direttore Generale, Assobiomedica**
- 10.30 **Q&A**
- 10.45 **Coffee break**
- 11.00 **L'adeguamento ai nuovi Regolamenti: quali impatti sull'industria dei Dispositivi Medici? Cosa è stato fatto e cosa bisogna fare**  
**Annamaria Donato, Dirigente Ufficio 3 Dispositivi Medici e Dispositivi Medici Impiantabili, Ministero della Salute (intervento in video conferenza)**  
**Rosaria Boldrini, Dirigente Ufficio 5 Vigilanza sugli incidenti con Dispositivi Medici, Ministero della Salute (intervento in video conferenza)**  
**Davide Perego, Presidente, Airmedd**  
**Giorgio Calesella, Partner, Cernelutti Studio Legale Associato**
- 12.00 **Q&A**

- 12.15 **Il ruolo della Persona Responsabile nei nuovi Regolamenti: impatti legali, organizzativi e gestionali**  
**Alessandro Berti**, *Vice Presidente, Airmedd*  
**Giorgio Calesella**, *Partner, Carnelutti Studio Legale Associato*
- 12.45 **Qualità e certificazione ISO 13485**  
**Sandro Fossi**, *Consulente*
- 13.00 **Q&A**
- 13.30 **Lunch**
- 14.30 **Supply chain, logistica, tracciabilità e profili assicurativi a supporto della lotta alla contraffazione: le ripercussioni dei Regolamenti sul mercato dei dispositivi medici**  
**Panel**  
**Elisa Piazzola**, *Direttore Generale, Silvano Chiapparoli Logistica*  
**Mariangela Galante**, *Regulatory Affairs, Illumina*  
**Giada Necci**, *New Solution Specialist, GS1 Italy*  
**Lorenzo Leogrande**, *Presidente, AIIC*  
**Paolo Zonca**, *Loss Control Manager, Chubb*  
**Andrea Gulisano**, *Surety Manager, Chubb*
- 15.45 **Q&A**
- 16.00 **Caratteristiche e peculiarità dell'accesso al mercato per i dispositivi medici**  
**Gabriella Baldassarre**, *Consultant, Eric Salmon & Partners*  
**Francesco Conti**, *Government Affairs, Communication, Congress & Regulatory Director Medtronic Italia*
- 16.30 **Q&A**
- 16.45 **Chiusura dei lavori**

\*Relatore in attesa di conferma.