

## Programmübersicht

Mittwoch, 11. April 2018

09:00	Plenum		
10:00	Hersteller- Zulieferer- Kooperation	Implantat- Technologien	Partnering Messe MT-CONNECT
11:45	IP Management	Individualisierte Medizintechnik	
12:00	Design & Usability	Neurostimulation	
14:00	Mitgliederversammlung Forum MedTech Pharma e.V.		
16:00			
18:00			

Donnerstag, 12. April 2018

09:00	Herausforderungen der europäischen MDR	Frugale Innovationen	
10:00			Partnering Messe MT-CONNECT
10:45	Klinische Bewertung & Klinische Prüfung	Connected Health	
12:00			
13:00	Erstattung & Geschäftsmodelle	Drug Delivery	
15:00	MedTech.Dialog.Bayern		
17:00			

08:00 Registrierung

09:00 Plenum Raum Brüssel 1

**Begrüßung, Eröffnung**

**KeyNote: Innovationen in der Gesundheitsversorgung – im Einklang mit klinischem Bedarf?**

**Prof. Dr. Thomas Armin Schildhauer**

Vorstandsvorsitzender Forum MedTech Pharma e.V., Nürnberg, Direktor und Ärztlicher Direktor, Chirurgische Klinik, BG-Universitätsklinikum Bergmannsheil, Bochum

09:45 Kaffeepause

**Raum Brüssel 1**

10:00 Hersteller-Zulieferer-Kooperation

**Erfolgreiche Kooperation mit EMS-Dienstleistern**

**Hubert Kraus**  
Stv. Leiter Entwicklung,  
Zollner Elektronik AG, Zandt

**Rollen von Herstellern, Zulieferern und anderen Wirtschaftsakteuren im regulatorischen Umfeld**

**Franziska Baumgarten**  
CEO, AstraSwiss GmbH, Zumikon, CH

**Raum Brüssel 2**

10:00 Implantat-Technologien

**Innovative Multi-Layer Parylene Coatings for Active Implantable Medical Devices**

**Hicham Damsir**  
Business Manager,  
Comelec SA, La Chaux-de-Fonds, CH

**Oberflächengestaltung von Implantaten mittels Plasmatechnologie**

**Dr. Katja Fricke**  
Forschungsschwerpunktleiterin „Bioaktive Oberflächen“, Leibniz-Institut für Plasmaforschung und Technologie e.V., Greifswald

**Innovative Herstellungsprozesse und in vitro-Prüfverfahren von Biokeramiken in der biomedizinischen Anwendung**

**Dr. Juliane Spohn**  
ATTRACT Gruppenleiterin Biologische Materialanalytik, Fraunhofer-Institut für Keramische Technologien und Systeme IKTS, Leipzig

11:15 Kaffeepause

11:45 IP-Management in Medizintechnik-Unternehmen

**Wettbewerberüberwachung mittels Patentanalysen**

**Bruno Götz**  
Leiter Patente und Normen, TÜV Rheinland Consulting GmbH, Nürnberg

Individualisierte Medizintechnik

**Individualität schaffen – Konzepte für personalisierte Medizin in der Orthopädie und adaptierte biologische Untersuchungen**

**Daniel Seitz**  
Geschäftsführer, Friedrich-Baur BioMed Center gemeinnützige GmbH, Bayreuth

**Raum Brüssel 1**

**Relevanz von Freedom-to-Operate Recherchen vor einer Produkteinführung**

**Cornelius Bobbert**  
Bobbert & Partner Patentanwälte PartmbB, Erding

**Aktuelle Entwicklungen zum Einheitspatent und Praxistipps zu Kosten und Durchsetzung**

**Joachim Mader**  
Patentanwalt, European Patent Attorney, Partner, BARDEHLE PAGENBERG Partnerschaft mbB, München

13:00 Mittagspause

14:00 Design & Usability

**Industrial Design und Medizintechnik**

**Prof. Fritz Frenkler**  
Lehrstuhl für Industrial Design,  
Technische Universität München

**UX in der Medizintechnik: Prozess und Potenzial des User Centered (Medical) Design**

**Dominik Zenth**  
User Experience Consultant, Medical Community Lead, User Interface Design GmbH, München

**Bewertung Usability Prozeß durch Drittprüfstellen nach IEC EN 60601-1-6**

**Andreas Michel**  
Business Development Manager Medical Devices, SGS Germany GmbH, München

**Raum Brüssel 2**

**Individualisierte OP-Planung und Simulation von CI Eingriffen**

**Dr. Thomas Wittenberg**  
Leitender Wissenschaftler, Fraunhofer-Institut für integrierte Schaltungen IIS, Erlangen

**Individualisierte Modulation kortikaler Netzwerke durch Adaptive Stimulation**

**Klaus Schellhorn**  
CTO, neuroCare Group GmbH, München

Neurostimulation

**Aktuelle Trends in Neurostimulation und -prothetik**

**Prof. Dr. Klaus-Peter Hoffmann**  
Fraunhofer-Institut für Biomedizinische Technik (IBMT), Sulzbach

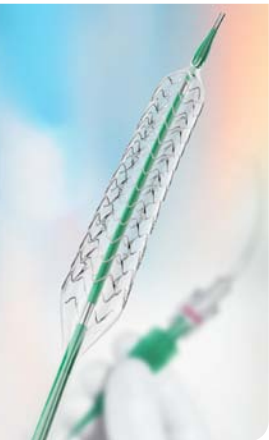
**Neurostimulation zur Wiederherstellung sensorischen Feedbacks**

**Prof. Dr. Thomas Stieglitz**  
Institut für Mikrosystemtechnik (IMTEK), Universität Freiburg

**Navigierte Transkranielle Magnetstimulation**

**Dr. Jens Weigel**  
Klinik für Neurochirurgie, Universitätsklinik der Paracelsus Medizinischen Privatuniversität, Klinikum Nürnberg

16:00 Mitgliederversammlung Forum MedTech Pharma e.V. – Raum Mailand



08:00 Registrierung

	Raum Brüssel 1	Raum Brüssel 2
9:00	<p><b>MDR und IVDR: Was müssen Hersteller beachten?</b></p> <p><b>Auf welche neuen Anforderungen müssen sich Hersteller einstellen?</b>  <b>Dr. Almut Fröhlich</b>                      Referat 119 Medizinproduktesicherheit, Bundesministerium für Gesundheit (BMG), Berlin</p> <p><b>Die MDR aus Herstellersicht: Was muss jetzt angepackt werden?</b>  <b>Dr. Joachim Wilke</b>                      Director Regulatory Affairs &amp; Policy EMEA, Medtronic GmbH, Meerbusch</p> <p><b>IVDR aus Herstellersicht</b>  <b>Tobias Bartl</b>                      Regulatory Affairs Expert, CE plus GmbH, Badenweiler</p>	<p><b>Frugale Innovationen in der Medizin</b></p> <p><b>Einführungsvortrag</b>  <b>Dr. Carsten Thierfelder</b>                      Siemens Healthcare GmbH, Forchheim</p> <p><b>Urine Malaria Test (UMT) – democratizing malaria testing</b>  <b>Eddy C. Agbo</b>                      Chairman &amp; CEO, Doctor of Veterinary Medicine, PhD, Fyodor Biotechnologies, Baltimore, Maryland, USA</p> <p><b>Bioresponsive 24/7 Diagnostik: Die Zunge als 24/7 verfügbarer Detektor</b>  <b>Prof. Dr. Dr. Lorenz Meinel</b>                      Lehrstuhl für Pharmazeutische Technologie und Biopharmazie, Universität Würzburg</p> <p><b>N. N.</b>  <b>Peter Voigtmann</b>                      CEO, Voigtmann GmbH, Nürnberg</p>
10:15	Kaffeepause	
10:45	<p><b>Klinische Bewertung und Klinische Prüfung: Wie geht es weiter?</b></p> <p><b>Klinische Bewertung: Was ändert sich im Rahmen der MDR?</b>  <b>Dr. med. Roland Prestel</b>                      Director Medical Scientific Affairs, Aesculap AG, Tuttlingen</p> <p><b>Klinische Prüfung und klinische Bewertung von Medizinprodukten aus Sicht der Benannten Stelle</b>  <b>Dr. Susanne Gerbl-Rieger</b>                      Director of Clinical Audit, TÜV SÜD Product Service GmbH, Clinical Centre of Excellence (cCE), München</p>	<p><b>Connected Health</b></p> <p><b>Connected Health: Best-Practice &amp; Zukünftige Anforderungen</b>  <b>Stefan Winter</b>                      Senior Scientist, Philips Research, Chronic Disease Management, Philips GmbH Innovative Technologies, Aachen</p> <p><b>Nicht-invasive Untersuchungen zellulärer und molekularer Gehirnstrukturen mit ultraschallbasierter Akustocerebrografie (ACG)</b>  <b>Michael Sacilowski MBA</b>                      Product Manager, Sonovum AG, Leipzig</p>



	Raum Brüssel 1	Raum Brüssel 2
	<p><b>Die neue klinische Bewertung aus Sicht eines KMU</b>  <b>Garrelt Schmidt</b>                      Leiter Regulatory Affairs, Peter Brehm GmbH, Weisendorf</p>	<p><b>Möglichkeiten der Blockchain-Technologie im Gesundheitswesen</b>  <b>Dr. Eberhard Scheuer</b>                      Geschäftsführer, eHealth Consulting GmbH, Zürich, CH</p>
12:00	Mittagspause	
13:00	<p><b>Erstattung und Geschäftsmodelle</b></p> <p><b>Zugang ins deutsche Erstattungssystem – Wege und Herausforderung für Medizintechnik-Hersteller</b>  <b>Andreas Bätzel</b>                      Fachreferent Gesundheitsmarkt/Medizintechnik, ZVEI - Zentralverband Elektrotechnik- und Elektronikindustrie e.V., Frankfurt am Main</p> <p><b>Die Bewertung von neuen Untersuchungs- und Behandlungsmethoden durch den G-BA – Vorgaben zur Sicherung der Qualität</b>  <b>Dr. Dietrich Sonntag</b>                      MPH, Abteilung Methodenbewertung &amp; Veranlasste Leistungen, Gemeinsamer Bundesausschuss, Berlin</p> <p><b>Nutzenbewertung und Evidenz im HTA-Prozess – Auswirkung aus der Sicht eines IVD Hersteller</b>  <b>Kerstin Wekwerth</b>                      MD, MTA, Fachärztin für Laboratoriumsmedizin, Siemens Healthcare Diagnostics Holding GmbH, Eschborn</p>	<p><b>Drug Delivery</b></p> <p><b>Nutzung einer Nanotransporter-Plattform für den gezielten Wirkstoff-Transport</b>  <b>Dr. Robert Gieseler-von der Crone</b>                      Chief Scientific Officer, Rodos Biotarget GmbH, Hannover</p> <p><b>N2B-patch – Formulierungen für die intranasale Wirkstofffreisetzung</b>  <b>Dr. Carmen Gruber-Traub</b>                      Projektleiterin, Fraunhofer-Institut für Grenzflächen- und Bioverfahrenstechnik IGB, Stuttgart</p> <p><b>Intradermale Verabreichung von Medikamenten: Medizintechnische Lösungen und Anwendungsgebiete</b>  <b>Dr. med. Markus Clemenz</b>                      Geschäftsführer, Verapido Medical GmbH, Villingen-Schwenningen</p>
15:00	MedTech.Dialog.Bayern	

