



medways academy // Weiterbildungen und Veranstaltungen

Exklusiver Wissensnewsletter 2024: Einladung zu unseren Veranstaltungen

Wir möchten Ihnen unsere aktuellen Veranstaltungen für das erste Halbjahr 2024 vorstellen.

Melden Sie sich noch heute zu unseren Seminaren, dem Technologiescouting oder medways insight an!

Ihr medways-Team

»Erfolgreiche Entwicklung eines Medizinproduktes in Bezug auf die biologische Sicherheit - Der Weg durch den Dschungel der ISO 10993« // EUROFINS-PRÄSENZWORKSHOP IN JENA

Termin: 18. April 2024 | Ort: medways-Geschäftsstelle

Wie man mit einer vorausschauenden Planung Kosten und Zeit sparen kann - Ganztagsseminar Theorie und Praxis

Theorie:

- Anforderungen der ISO-10993 zur Bewertung der biologischen Sicherheit von Medizinprodukten
- Testung von Medizinprodukten im Labor

Praxis:

- Leitfaden zur Erstellung eines biologischen Evaluierungsplans
- Positive Zytotoxizitätstests sind (k)ein Weltuntergang

[Detaillierte Seminarinhalte finden Sie auf unserer Webseite >>>](#)

[Teilnahmegebühren und die Anmeldemöglichkeit finden Sie bereits jetzt auf unserer Webseite >>>](#)

»WAS BRAUCHT EIN STARTUP HEUTE AN MARKETING & PR - UND WAS IST DABEI ZU BEACHTEN?« // PRÄSENZWORKSHOP IN JENA

Termin: 23. April 2024 | Ort: medways-Geschäftsstelle

Das Ziel dieses Seminars ist es, die Möglichkeiten und Notwendigkeiten von PR für ein StartUp oder junges Unternehmen verständlich vorzustellen, damit die TeilnehmerInnen das Wissen entweder selbst anwenden oder selbst einschätzen können, was sie von diesen Möglichkeiten benötigen.

Ganztagsseminar Theorie und Praxis

Geplante Themen des PR-Workshops:

- Vorstellung der relevanten Möglichkeiten der modernen PR-Arbeit, um mehr Bekanntheit und ein gutes Image bei den Zielgruppen zu erreichen
- Zielgruppenanalyse, Pressearbeit, Bewertungsmanagement - vor allem bei Google
- Einbeziehung von PR-Beispielen der Teilnehmer zur individuellen Anwendung mit dem Ziel der Verbesserung der eigenen Unternehmensdarstellung

[Weitere Seminarinhalte, Teilnahmegebühren und die Anmeldemöglichkeit finden Sie auf unserer Webseite >>>](#)

»DIE IVDR UNTER DER LUPE« // PRÄSENZWORKSHOP IN JENA

Termin: 4. Juni 2024 | Ort: medways-Geschäftsstelle

Die Verordnung über In-vitro Diagnostika (EU) 2017/746 („In-Vitro Diagnostic Regulation“ = „IVDR“) unterscheidet sich in mehreren wichtigen Punkten von der EU-Richtlinie für IVD (98/79/EG). In diesem Workshop mit Schwerpunkt Leistungsbewertung, Risikomanagement und PMS werden wichtige Aspekte der IVDR vorgestellt und diskutiert. In anschließenden Teamarbeiten wird versucht, das theoretisch vermittelte Wissen anhand von Beispielen für die Arbeit in der täglichen Praxis verständlich zu machen.

Als Themen für diesen Workshop sind geplant:

- Produktdefinition als IVD, Produktklassifizierung und Wahl des daraus resultierenden Konformitätsbewertungsverfahrens zur Erlangung des CE-Zeichens
- Unterscheidung und Skizzierung der Pläne zur Leistungsbewertung, zur analytischen Studie, zur klinischen Studie sowie zum Post-Market Performance Follow-up (PMPF), Integration dieser Aspekte in Plan und Bericht in die Technische Dokumentation
- Risikomanagement nach IVDR und EN ISO 14971
- Welche Bereiche in der Produktrealisierung werden abgedeckt? Gibt es Unterschiede?
- Was ist Post-market Surveillance (PMS) und wie steht dieses mit dem PMPF im Zusammenhang?
- Wie lässt sich das Risikomanagement mit der Leistungsbewertung verbinden (insbes. zu deren Beginn und bei Design-Änderungen)? – Skizzierung von Risikoanalysen

[Weitere Seminarinhalte, Teilnahmegebühren und die Anmeldemöglichkeit finden Sie auf unserer Webseite >>>](#)

TECHNOLOGIESCOUTING – FRÜHSTÜCK FÜR EXPERTEN

»Aktuelle F&E-Fördermöglichkeiten im Gesundheitssektor«

Termin: 19. März 2024 von 09 - 12 Uhr | Ort: medways-Geschäftsstelle

Wir laden Sie ein, mit Experten Ihrer Branche ins Gespräch zu kommen, gemeinsame Anknüpfungspunkte auszumachen und Projektpartner für künftige Forschungsk Kooperationen näher kennenzulernen.

Eine agile Entwicklung ist besonders relevant in schnelllebigen Branchen, in denen technologische Innovationen einen entscheidenden Wettbewerbsvorteil bieten können, wie beispielsweise in der Biotechnologie, Medizintechnik und anderen High-Tech-Sektoren.

IHR BENEFIT FÜR DIE VERANSTALTUNG:

- Informationen zu aktuellen Ausschreibungen auf EU-Ebene
- Weitere Programme für internationale F&E-Projekte
- Nutzung der Kooperationsdatenbank des Enterprise Europe Network

[Anmeldung unter diesem Link>>>](#)

Teilnahmegebühren: medways-Mitglieder kostenfrei | Nicht-Mitglieder 45,00 € zzgl. 7% MwSt.

Die Veranstaltung richtet sich an Geschäftsführer von Medizintechnik,- Labor- und Biotechnologieunternehmen, Einkäufer, Entwickler und Mitarbeiter Regulatory Affairs.

MEDWAYS INSIGHT - MIT UND FÜR UNSERE NETZWERKMITGLIEDER »Technische Dokumentation digitalisieren«

Termin: 06. März 2024 von 13 - 14 Uhr | online Veranstaltung

Das Format *medways Insight – Unternehmen hautnah* wurde 2019 von uns ins Leben gerufen und startete mit Vor-Ort Besuchen bei verschiedenen Mitgliedsunternehmen mit dem Ziel der besseren Vernetzung der medways-Mitglieder untereinander. Zu Beginn der Restriktionen durch Corona wandelte sich unser Format zu medways vernetzt, da zu dieser Zeit nur noch online Angebote möglich waren.

Wir möchten dieses Format neu beleben und es zu einem Austausch der medways-Mitglieder untereinander entwickeln. Ziel ist es, am Anfang einen Impuls zu setzen und in Anschluss eine freie Diskussion und den Austausch der Mitglieder untereinander und mit den Referenten zu ermöglichen.

Thema der März-Veranstaltung:

Digitalisierung von regulatorischen Prozessen und der daraus resultierenden **digitalen Technischen Dokumentation** - Entwicklung eines einheitlichen Datenmodells für die Technische Dokumentation (Medical Device Knowledge Unit (MDKU) e.V.)

Referent: Michael Röttcher, Principal Project Manager Zühlke Engineering AG, Vorstand MDKU e.V.

Der MDKU e.V. ist eine gemeinnützige Organisation, die 2021 von einer Gemeinschaft von Menschen aus der Medizintechnikbranche gegründet wurde, um mehr Klarheit und ein einheitliches Datenmodell für den Inhalt der technischen Dokumentation von Medizinprodukten zu schaffen. Das MDKU-Datenmodell wird kostenlos veröffentlicht, um die Industrie zu unterstützen. MDKU hat dabei keine kommerziellen Interessen, sondern verpflichtet sich, die MedTech-Community zu unterstützen und zeitraubende Aktivitäten zu eliminieren - zum Wohle einer besseren Patientenversorgung.

In dieser Vorstellung erhalten Sie einen Einblick in die Ziele, den Nutzen und die Grundsätze des Modells (Medical Device Knowledge Unit), den derzeitigen Entwicklungsstand und zudem werden Ihre Fragen dazu beantwortet. Am Ende werden Sie verstehen, wie ein Thema aus dem Regulatory Bereich für Ihr Unternehmen mehr Innovation ermöglichen kann.

Anmeldung per E-Mail an info@medways.eu

Diese E-Mail wurde an {{ contact.EMAIL }} versandt. [Vom Newsletter abmelden >>](#)

© 2024 medways e.V. | Keßlerstraße 21b | 07745 Jena

www.medways.eu >>