

EINLADUNG: 20 Jahre MPR

Medizinprodukterecht im Wandel der Zeit

Jubiläumsveranstaltung am 21. September 2021 in Frankfurt a. M.



20 Jahre MPR

Anlässlich des 20-jährigen Jubiläums der Zeitschrift *MPR – Medizin Produkte Recht* sind Sie – Interessenten aus Rechtsabteilungen der medizinischen Industrie, aus Instituten für klinische Forschung, Vertreter der Hochschulen und Universitäten sowie Rechtsanwälte – herzlich zur diesjährigen Jubiläumstagung eingeladen.

Teil des abwechslungsreichen Programms sind zwei fachbezogene Vorträge zu den aktuellen Themen **der ersten praktischen Erfahrungen unter der MDR** (Marie Anton-Ambach, Dr. Katja Marx und Dr. Christina Ziegenberg) und **Rechtsfragen klinischer Prüfungen** (Dr. iur. Dr. med. Adem Koyuncu) sowie eine spannende Panel-Diskussion zum Thema „**Medizinprodukterecht – Quo vadis? Digitalisierung, KI, patientenorientierte Versorgung und weitere Themen der Zukunft**“.

Details entnehmen Sie bitte der Rückseite.

Jetzt anmelden über
mpr@novacos-law.com

Wann?

21. September 2021, 15:30 Uhr
(Registrierung ab 15 Uhr)

Wo?

Steigenberger Frankfurter Hof
Am Kaiserplatz
60311 Frankfurt a. M.
(ggf. als virtuelle Veranstaltung)

DAS VERANSTALTUNGSPROGRAMM:

1. VORTRAG:

4 Monate nach MDR-Geltungsbeginn – Status quo aus Industriesicht

Marie Anton-Ambach (Referentin Medizinprodukterecht Bundesverband der Arzneimittelhersteller (BAH), Bonn), **Dr. Katja Marx**, (Referentin Recht, Bundesverband Medizintechnologie (BVMed), Berlin) und **Dr. Christina Ziegenberg** (Referentin Medical Device Regulation – MDR Bundesverband Medizintechnologie (BVMed), Berlin)

2. VORTRAG:

Rechtsfragen klinischer Prüfungen mit Medizinprodukten unter der MDR und der DSGVO

Dr. iur. Dr. med. Adem Koyuncu

(Partner der Kanzlei Covington & Burling LLP, Brüssel/Frankfurt)

– Beide Vorträge verstehen sich mit anschließender Frage- und Diskussionsrunde –

3. PANEL-DISKUSSION:

Medizinprodukterecht – Quo Vadis? Digitalisierung, KI, patientenorientierte Versorgung und weitere Themen der Zukunft

Moderiert von Prof. Dr. Ulrich M. Gassner

(Gründungsdirektor der Forschungsstellen für Medizinprodukterecht (FMPR) und E-Health-Recht (FEHR) an der Juristischen Fakultät der Universität Augsburg)

DISKUSSIONSTEILNEHMER:

Dr. Julian Braun, Director Legal, Syndikusrechtsanwalt, Heartbeat Labs GmbH

Dr. Philipp Kircher, Associate Project Director, health innovation hub, Bundesministeriums für Gesundheit (BMG)

Dr. Abtin Rad, Global Director Functional Safety, Software and Digitization, Aktive Medizinprodukte, TÜV Süd

Dr. Kathrin Westphal, Leiterin Referat 123 Medizinprodukterecht, Bundesministeriums für Gesundheit (BMG)

Das Medizinprodukterecht ist durch die große Innovationskraft der Branche im stetigen Wandel und muss sich flexibel anpassen. Um eine regulatorisch passgenaue Umsetzung dieser vielfältigen Themen zu erreichen, sind alle Stakeholder in enger Zusammenarbeit gefordert. Die Veranstalter freuen sich deshalb über zahlreiche Anmeldungen und einen regen Austausch. Vorab besteht bereits die Möglichkeit, Fragen für die Panel-Diskussion an mpr@novacos-law.com einzusenden.

Wir freuen uns auf Ihre Anmeldung per E-Mail an mpr@novacos-law.com.

Für die Durchführung der Veranstaltung gilt ein Hygienekonzept.