

22. November 2023

**Im Medical Valley Center
Forchheim**

IHR KICK-OFF IN DER HEALTHCARE-BRANCHE - LASSEN SIE SICH BERATEN!

Sie spielen mit dem Gedanken oder arbeiten bereits konkret daran, ein Medizinprodukt zu entwickeln und in den deutschen Gesundheitsmarkt einzuführen? Wir helfen Ihnen, die Hürden zu nehmen, die ein Einstieg in die Healthcare-Branche mit sich bringt!

INGO JOHN
(SITE MANAGER MEDICAL NÜRNBERG, TÜV RHEINLAND)

TÜV Rheinland ist „Benannte Stelle“ für Medizinprodukte und **In-vitro Diagnostika** und begleitet Medizintechnikunternehmen bei den entsprechenden Konformitätsbewertungsverfahren im Rahmen der **CE-Kennzeichnung**. Bekommen Sie Einblicke in die Funktionsweise einer benannten Stelle.

Informieren Sie sich über die grundsätzlichen Abläufe des Zertifizierungsprozesses bei der Benannten Stelle, die medizintechnikrelevanten Zertifikate, Zeitabläufe und Kosten.

Wichtig: Es findet keine direkte Beratung zur Zulassung Ihres Medizinproduktes statt.

MARCO WENDEL
(MEDICAL VALLEY EMN E.V.)

Der Weg in den Markt für Medizinprodukte ist komplex. Wir geben Ihnen die nötigen Orientierungshilfen an die Hand. Wir unterstützen Sie bei der **Akquise von Finanzmitteln** (Förderung, Investment) und bei der **Überführung in die Kostenerstattung**. Wir sind direkt vernetzt mit Partnern in Industrie, Forschung, Gesundheitsversorgung und Politik.

Wir stellen für Sie passende Kontakte her und begleiten Kooperationsgespräche.

Wir freuen uns auf Ihren Besuch im Medical Valley Center Forchheim!

YVONNE DAUER
(MEDICAL VALLEY EMN E.V.)

Pressemitteilung, Internetauftritt, Social Media, Corporate Identity, Storytelling, KPI und Co.

Wir beantworten Ihre Fragen rund um die Basics einer **erfolgreichen PR- und Marketingarbeit**

STEFAN BOLLEININGER
(BE-ON-QUALITY GMBH)

Um Medizinprodukte verkaufen zu dürfen, müssen diese konform, zertifiziert, also zugelassen sein. Für die **erfolgreiche Markteinführung** ist eine präzise und fehlerfreie Planung der Zertifizierungsstrategie unabdingbar. Be-on-Quality unterstützt bei allen Fragestellungen zu regulatorischen Anforderungen und **Qualitätsmanagement in der Medizintechnik** und deckt dabei die Mehrzahl der Landeszulassungen ab.

Stellen Sie Ihre Fragen zu ISO13485, 2017/745 MDR , 2017/746 IVDR, US FDA Software, elektrische Sicherheit, EMV, klinische Bewertung ...

WAS BIETEN WIR?

one-on-one-Beratungsgespräche mit unseren Expert:innen – auf Wunsch gerne auch digital!

INTERESSE?

Bitte schicken Sie zur Anmeldung bis zum **17. November 2023** eine Mail an Timm Ehbauer: tim.ehbauer@medical-valley-emn.de

Die Termine werden nach dem Prinzip **first come, first served** vergeben