



VIII Conferenza Nazionale sui Dispositivi Medici  
17 e 18 Dicembre 2015



# VIII CONFERENZA NAZIONALE SUI DISPOSITIVI MEDICI

**REL. 0.0 - 2016**

## DETTAGLI VERSIONE

REL. 0.0 – 08.03.2016

## INDICE

### **AUDITORIUM ANTONIANUM\_17 DICEMBRE 2015**

#### **A\_WORKSHOP TECNICO FORMATIVO**

-  01\_Il fabbisogno nei suoi elementi quantitativi.pdf
-  02\_Indicazioni per la stesura di capitolati di gara per acquisizione dei DM.pdf
-  03\_Aspetti innovativi di un documento tecnico di gara.pdf
-  04\_Il fabbisogno nei suoi elementi quantitativi.pdf
-  05\_Capitolati di specifiche categorie\_verso l'armonizzazione.pdf
-  06\_La complessità del processo di approvvigionamento dei dispositivi medici\_analisi di una proposta.pdf
-  07\_Il processo di approvvigionamento dei dispositivi medici ad alta tecnologia\_elevata innovazione.pdf

#### **B\_CONFERENZA**

-  01\_Programma operativo per la revisione annuale della CND.pdf
-  02\_Gare centralizzate e corretta classificazione dei dispositivi medici.pdf
-  03\_Coniugare innovazione, sostenibilità e sicurezza.pdf
-  04\_Presentazione terzo rapporto sulla spesa per l'acquisto di dispositivi medici.pdf
-  05\_Presentazione terzo rapporto nazionale sulla spesa per l'acquisto di dispositivi medici.pdf
-  06\_Aggiornamenti sull'iter di approvazione della proposta di nuovo Regolamento per i dispositivi medici.pdf
-  07\_Monitoraggio dei consumi di dispositivi medici\_presentazione terzo rapporto sulla spesa per l'acquisto di dispositivi medici.pdf
-  08\_Gare centralizzate e corretta classificazione dei dispositivi medici.pdf
-  09\_Il rapporto sulla spesa rilevata dalle strutture sanitarie pubbliche del SSN per l'acquisto di dispositivi medici\_anno 2015.pdf
-  10\_Designation of notified bodies\_mandatory joint assessments carried out under Commission Implementing Regulation 920\_2013.pdf
-  11\_Gare centralizzate e corretta classificazione dei dispositivi medici.pdf
-  12\_Medical Device Regulation Update on key topics.pdf
-  13\_L'aggregazione della domanda negli acquisti in sanità\_il punto di vista della Consip.pdf
-  14\_Carabinieri NAS.pdf

#### **C\_SESSIONI PARALLELE**

-  01\_Ausili per persone disabili.pdf
-  02\_Importanza codifica condivisa acquisto e monitoraggio DM ambito ospedaliero.pdf
-  03\_La digital transformation ed il suo impatto sulla sanità.pdf
-  04\_I dispositivi medici sul territorio.pdf
-  05\_I DM sul territorio le soluzioni tecnologiche e le criticità di gestione.pdf

### **AUDITORIUM ANTONIANUM\_18 DICEMBRE 2015**

#### **A\_CONFERENZA**

-  01\_Progetto di un nuovo sistema di misurazione e valorizzazione dei prodotti delle strutture ospedaliere.pdf

- 📄 02\_Tecnologie e Rischi emergenti Top 10 HTH Report 2016 edizione italiana collaborazione tra AIIC ed ECRI Ins07.pdf
- 📄 03\_Ruolo degli OONN nella fase post-market del dispositivo medico.pdf
- 📄 04\_Il rafforzamento degli strumenti a supporto del sistema di vigilanza sui DM.pdf
- 📄 05\_Vigilanza e sorveglianza del mercato in attesa del nuovo Regolamento Dispositivi medico\_diagnostici in vitro.pdf
- 📄 06\_L'Ablazione Transcatetere della Fibrillazione Atriale in Italia.pdf
- 📄 07\_HTA e Governance dei DM.pdf
- 📄 08\_SIHTA thinking globally, acting locally.pdf
- 📄 09\_HTA come strumento di governo per il settore dei medical device.pdf
- 📄 10\_La sorveglianza del mercato modalità e strumenti.pdf
- 📄 11\_Valorizzazione dell'innovazione del settore dei medical device.pdf
- 📄 12\_Innovazione tecnologica come progetto di cambiamento.pdf
- 📄 16\_P.P.A. Registro Provinciale delle Protesi Articolari.pdf
- 📄 17\_Aspetti critici in materia di Apps Sanitarie.pdf
- 📄 18\_La valorizzazione dell'innovazione attenzione alle criticità.pdf
- 📄 19\_Il registro nazionale delle ArtroProtesi (RIAP).pdf
- 📄 20\_Rendere selettivo il SSN.pdf

## **B\_SESSIONI PARALLELE**

- 📄 01\_L'inventario nazionale delle apparecchiature sanitarie.pdf
- 📄 02\_Sperimentazioni cliniche nel settore dei dispositivi medici.pdf
- 📄 03\_Flusso informativo monitoraggio grandi apparecchiature sanitarie contributo Reg. Emilia-Romagna.pdf
- 📄 04\_APP mediche il percorso di regolamentazione del settore.pdf
- 📄 05\_Il Flusso Informativo per il Monitoraggio delle Apparecchiature Sanitarie.pdf
- 📄 06\_Scompenso cardiaco epidemiologia e costi di trattamento.pdf
- 📄 07\_Sperimentazioni cliniche nel settore dei dispositivi medici.pdf
- 📄 08\_Tavola rotonda sperimentazioni cliniche.pdf
- 📄 09\_Sperimentazioni cliniche nel settore dei dispositivi medici.pdf
- 📄 10\_International Consortium for Health Outcomes Measurement.pdf

## **CREDITS**

### **Certifico S.r.l.**

Sede oper.: Str. del Piano 29 - 06135 Ponte S. Giovanni PERUGIA

Sede amm.: Via Benedetto Croce 13 - 06024 Gubbio PERUGIA

Tel. +39 075 599 73 63 | +39 075 599 73 43

Assistenza **800 14 47 46**

Fax 800 17 45 68

[www.certifico.com](http://www.certifico.com)

[info@certifico.com](mailto:info@certifico.com)