

KLINISKA PRÖVNINGAR FÖR MEDTECH

SÅ MÖTER DU HÖGRE
REGULATORISKA KRAV



17
SEPT

Inom EU pågår arbetet med ett nytt direktiv för medicinteknik och kraven på klinisk evidens kommer att öka. Samtidigt efterfrågar sjukvården allt mer kliniska data inför sina köpbeslut. Välkommen till en dag som uppdaterar dig om gällande och kommande regelverk och som hjälper dig att navigera smart bland framtidens ökande krav.

Seminarier tar upp frågor som:

- Vad händer inom EU och vad innebär EU-kommissionens förslag på nytt regelverk för medicinteknik?
- Det här gäller idag – vilka studier måste göras?
- Kliniska studier som en del av din marknadsintroduktion
- Så genomför du rätt studier till rätt pris
- Att samarbeta med vården - så tänker universitetssjukhusen
- Vad kan medicinteknikföretag lära av läkemedelsföretag?

Datum: Tisdag den 17 september

Tid: 11.30-18.00

Plats: 7A Odenplan i Stockholm

Besökare på seminariet från medtech-branschen:

VD, Clinical Trial Managers, Produktutvecklare, Processutvecklare, Forskningschefer, Inköpare, Upphandlare och tongivande forskare.

Så blir ni eventpartner:

För endast 24 500 kr har ni möjlighet att bli eventpartner som inkluderar följande.

- Halvsidesannons i Life Science Sweden nr 8 i september (värde 28 900 kr).
- Ståbord och utrymme för roll-up på plats under hela eventet.
- Er företagslogga på anmälningssidan för eventet.
- Er företagslogga i alla nyhetsbrev om eventet.
- Er företagslogga i alla tidningsannonser för eventet.
- Kompletta deltagarförteckning med alla besökare.
- 10 st VIP-biljetter till era kunder (värde 14 950 kr).
- 3 st biljetter till egen personal (värde 4 485 kr).

Camilla Junesjö

Försäljning
+46 8 453 60 26
camilla.junesjo@idg.se

Fredrik Svensson

Försäljning
+46 8 453 60 46
fredrik.svensson@idg.se

Jonas Lindholm

Marknads- & Försäljningschef
+46 8 453 62 90
jonas.lindholm@idg.se