

Programm

COMPAMED SUPPLIERS FORUM by DeviceMed

12. – 15. November 2018, Düsseldorf



Montag, 12. November 2018		
10:45-10:55	Begrüßung und aktuelle Lage der Medizintechnikbranche Peter Reinhardt, Chefredakteur, Devicemed	
11:00-11:30	Silicone or TPE? Things you should know about capabilities and properties Bernie Stritzke, Qure Medical	
11:35-12:05	How changing regulations can, and will, impact your biocompatibility evaluations Thor Rollins, Nelson Laboratories LLC	
12:10-12:40	Flexible LED cure adhesives for medical devices Dr. Hermann Handwerker, Andres Bulto, Henkel	
Additive Manufacturing		
12:45-13:15	Hybrid materials and processes for personalised medicine Dr. Matthias Ahlhelm, Fraunhofer IKTS	
13:20-13:50	Facilitating 3D printing with Dicom standard updates Lauralyn McDaniel, US-SME (Society of Manufacturing Engineers)	
13:55-14:25	On-demand manufacturing throughout the product lifecycle of medical devices with a 510(k) clearance Christoph Erhardt, Protolabs	
14:30-15:00	Smart electronic development to lower risks and avoid hidden expenses Patrick von Meiss, Valtronic Technologies	
15:05-15:35	Pre-submission meetings with US- FDA: What one needs to know Lacey J. Chessor, Knoell Germany	
15:40-16:10	Considerations for metal 3D printing in medicine – from patient-matched implants to serial production Maria Öström, GE Additive	
16:15-16:45	Cybersicherheit und Medizintechnik Hans-Peter Bursig, ZVEI	

Dienstag, 13. November 2018		
11:00-11:30	When failure is not an option: Packaging materials and technologies for reliable protection of medical electronics Jochen Herzberg, Schott	
11:35-12:05	Current changes in biocompatibility test strategy and the impact on medical device manufacturers Anja Friedrich, Eurofins Biopharma Product Testing Munich	
12:10-12:40	Industrialisierung von Medizinelektronik: vom Wearable Device bis zum Gerät Bernd Maisenhölder, Iftest AG	
Software & Security		
12:45-13:15	„Oxaion easy Medizintechnik“ – die neue ERP-Standardsoftware für kleine Medizintechnik- Unternehmen Jens Fröhlich, Oxaion	
13:20-13:50	Digitalisierung von Fertigungsprozessen – Best Practice Beispiel einer „full compliance“-MES- Systemeinführung bei einem KMU der Medizintechnik Marc Holfelder, LA2 (Medical Valley)	
13:55-14:25	So kombinieren Medizingerätehersteller Security mit neuen Geschäftsmodellen Oliver Winzenried, Wibu-Systems	
14:30-15:00	Die MDR effizient umsetzen Wolfgang Stiegmaier, Wild Gruppe, Dominic Konrad, IQC AG	
15:05-15:35	3D printing in medicine Katharina Augsten, Stratasys	
15:40-16:10	EO sterilization in plastic and polymers Dr. Stefan Reisbacher, Sterigenics International LLC	
16:15-16:45	Auswirkungen der MDR auf das Lieferantenmanagement von Medizinprodukte-Herstellern Hans-Peter Bursig, ZVEI	

Mittwoch, 14. November 2018		
11:00-11:30	Labelling practice – requirements, options, solutions for the life sciences industry Volker Watzke, Domino UK	
11:35-12:05	Keine Angst vor OLED Rudolf Sosnowsky, Hyline Computer Components	
12:10-12:40	Precious metal and electrical contacts Peter Hale, Deringer-Ney Inc.	
Regulatory Affairs		
12:45-13:15	MDD 93/42/EEC Art. 11 vs. Art. 12: Consequences for producers of customised procedure trays Ole Stein, Mednet	
13:20-13:50	Your transition to MDR: BSI and CSA Group bring you the facts Hans-Gerd Evering, BSI and Marcel Laven, CSA Group	
13:55-14:25	Clinical evaluations for medical devices: optimising clinical evaluation reports, while fulfilling EU MDR requirements Dr. Isabelle Lang-Zwosta, Knoell Germany	
14:30-15:00	Sustainable EO Richard Cowman, Steris AST	
15:05-15:35	Aktuelle Marktdaten und Herausforderungen der Medizintechnikindustrie Cordula Rapp, Spectaris	
15:40-16:10	Touchscreens in der Medizintechnik Rudolf Sosnowsky, Hyline Computer Components	
16:15-16:45	Erstattungssystematik – Wege und Anforderungen für Medizintechnik-Hersteller Andreas Bätzel, ZVEI	

Änderungen vorbehalten.
Subject to change without notice.

deutschsprachiger Vortrag


English presentation

Donnerstag, 15. November 2018

11:00-11:30	Introduction to laser-driven light sources LDLS and their applications in life Bill Grube, Energetiq a Hamamatsu Company	
11:35-12:05	Brazil's Medical Devices Regulation: What one can expect Diego Louzada, Knoell Germany	
12:10-12:40	Zulieferer in der Medizintechnik – Anforderungen, Chancen und Potenzial Diethelm Carius, VDMA- Arbeitsgemeinschaft Medizintechnik	
Medical Innovations		
12:45-13:15	Integration in den OP – das Konzept einer Planungshilfe Andreas Bätzel, ZVEI	
13:20-13:50	Recent advances in medical textiles and biofabrication technology Andreas Blaeser, RWTH Aachen	
13:55-14:25	Touchscreens in der Medizintechnik Rudolf Sosnowsky, Hyline Computer Components	
14:30-15:00	Mitarbeiterentwicklung in Zeiten des Wandels: das Wechselspiel von Clustermanagement und Personalmanagement in der Medizintechnik-Branche Julia Steckeler, Medical Mountains	
15:05-15:35	3D printing in medicine Katharina Augsten, Stratasys	
15:40-16:10	How changing regulations can, and will, impact your biocompatibility evaluations Thor Rollins, Nelson Laboratories LLC	
16:15-16:45	Identifying and tackling challenges when adding health software to product portfolios of medical device manufacturers Vera Naumburger, Knoell Germany	

Änderungen vorbehalten.
Subject to change without notice.

 deutschsprachiger Vortrag

 English presentation

Bleiben Sie als Profi der Medtech-Branche immer bestens informiert – mit DeviceMed!

Holen Sie sich Ihr **kostenloses Probeheft** der DeviceMed an unserem Messestand in **Halle 8b, F42** ab und registrieren Sie sich für den **Newsletter**.

Redaktion DeviceMed
Gustav-Stresemann-Ring 1
65189 Wiesbaden
Phone: +49 931 418-3201
Fax: +49 931 418-3200
info@devicemed.de
www.devicemed.de

Vogel Communications Group
GmbH & Co.KG
Max-Planck-Straße 7/9
97082 Würzburg

DeviceMed ist eine Marke der



12.–15. November 2018, Halle 8b, Stand G40

Programm