

Intermeditech

Salon professionnel français des fournisseurs
et fabricants de dispositifs médicaux

PROGRAMME INTERMEDITECH 2017

MARDI 16 MAI 2017

9h15-17h00

« **NOUVEAUX MATERIAUX, NOUVEAUX PROCEDES, NOUVELLES TECHNOLOGIES, NOUVEAUX USAGES** »

Modérateurs :

Selma EL MESSAOUDI, Responsable Projets R&D, MEDICEN

Alain RIPART, Conseiller scientifique indépendant

MATIN (9h15-12h30)

9h15 Introduction

Selma EL MESSAOUDI, Responsable Projets R&D, MEDICEN

Alain RIPART, Conseiller scientifique indépendant

① NOUVEAUX MATERIAUX

9h35 Développer et Innover pour les Professionnels Dentaires : Septodont R&D

Gilles RICHARD, Directeur Recherche et Développement, Septodont

9h55 Implantables : Titre à préciser

Martin BINDL, Responsable produits résorbables, EPIC Evonik

10h15 Verre bioactif et biocomposite : les implants qui régénèrent l'os

Anaïs LESIOURD, R&D Project Manager, Noraker

10h35 Pause et Visite de l'exposition (30 minutes)

② NOUVEAUX PROCEDES

11h05 Fabrication additive

- Intervention Osseomarix

Dr Didier NIMAL, Fondateur et PDG d'Osseomatrix

- ZTi-Med (fusion de Titane & Céramique) : un nouveau matériau en Fabrication Additive, pour résoudre les problèmes de « Stress shielding » et de toxicité « Aluminium & Vanadium ».

Jean-Jacques FOUCHET, VP Business Development Co-founder Z3DLab

11h45 Ostéosynthèse

Intervenant en attente

12h05 Interactions entre le patient et le DM : le patient acteur de la R&D

Intervenant en attente

APRES-MIDI (14h30-17h00)

③ NOUVELLES TECHNOLOGIES

14h30 Quand les technologies spatiales boostent l'innovation dans le domaine de la santé

Nicolas LOUÉE, Ingénieur transfert de technologies et consultant en innovation chez Tech2Market - In Extenso Innovation Croissance (sous-traitant de l'Agence Spatiale Européenne)

14h50 Miniaturisation électronique

Intervenant en attente

15h10 Thermoplastique / Plastronique

Intervenant en attente

15h30 Pause et Visite de l'exposition (30 minutes)

④ NOUVEAUX USAGES

16h00 Connectivité / Objets connectés et santé

Marc FROUIN, COO, Bioserenity

16h20 Génomique et bioinformatique

Bernard COURTIEU, Président Directeur Général, Integragen

16h40 Conclusion : « Principe de précaution et innovation : où est la frontière ? »

Présentation de la problématique du principe de précaution et innovation

Alain RIPART, Conseiller scientifique indépendant

MERCREDI 17 MAI 2017

9h15-17h00

« Impact des évolutions réglementaires et nouvelles normes pour la relation sous-traitance/fabricant »

Modérateurs :

Faraj F. ABDELNOUR, Président de l'ACIDIM

Denys DURAND-VIEL, Président et fondateur du Réseau DM Experts

MATIN (9h15-13h00)

9h15 Introduction

Faraj F. ABDELNOUR, Président de l'ACIDIM

Denys DURAND-VIEL, Président et fondateur du Réseau DM Experts

SESSION 1 – LES NOUVELLES EXIGENCES REGLEMENTAIRES

9h25 Règlements Européens : Identifier les changements et définir un calendrier adapté

Corinne DELORME, Global Head of Regulatory Affairs, LNE/G-MED

9h45 Les points communs entre l'ISO 13485 :2016, la MDR et la IVDR

Sophie TABUTIN, BSI Notified Body Regulatory Lead, BSI Group

10h05 TABLE RONDE : Quel avenir pour les acteurs du DM et du DIV ?

Animée par Yves TILLET, CEO/CSO, Cabinet White-Tillet

Intervenants :

Faraj F. ABDELNOUR, Président, ACIDIM

Pascale BLANGARIN, Représentante SIDIV

Pascale COUSIN, Directeur affaires réglementaires, SNITEM

Corinne DELORME, Regulatory Affairs Manager, LNE/GMED

Sophie TABUTIN, BSI Notified Body Regulatory Lead, BSI Group

11h00 Pause et Visite de l'exposition (30 minutes)

SESSION 2 – NOUVELLES NORMES : HARMONISATION ET CONFORMITE REGLEMENTAIRE

11h30 Concilier Biocompatibilité et MEDDEV 2.7.1 révision 4 pour gagner en efficacité et sécuriser vos dossiers techniques

Vincent LEGAY, Manager Europe, Consulting Services, NAMSA

11h50 Biocompatibilité selon ISO 10993 : évolutions techniques vers un allègement des essais in vivo ?

Frédéric MIRGUET, Directeur Développement des Produits de Santé, Albhades

12h10 Adaptation des normes harmonisées vis-à-vis des nouvelles exigences européennes

Dr Anne-Laure BAILLY, Consultante - Médecin radiologue et Docteur en Sciences

12h20 Impact de la nouvelle réglementation européenne / Durée : 20 minutes

Anne de la MOTTE, Regulatory Affairs & Quality, ResMed

12h40 La personne chargée de veiller au respect de la réglementation : exigences et compétences

Julie OHEIX, Juriste, SNITEM

APRES-MIDI (14h15-17h00)

SESSION 3 : CONTEXTES ET PRINCIPES DE UDI OU SYSTEME D'IDENTIFICATION UNIQUE DES DM

14h15 Big Data & UDI : profiter de la nouvelle réglementation pour structurer les échanges de données entre acteurs de la santé

Alexandre RIEUCAU, Chef de Marché Santé Senior, GS1 France
Un ou deux industriels

15h00 HIBC : Une solution UDI efficace pour satisfaire aux nouveaux règlements

Maxime RONDOT, Responsable HIBC France

15h15 Intervention 1WorldSync

Sylvie BERTRAND, Strategic Account Manager, 1WorldSync

15h30 Intervention @GP

Frédéric MAURIZOT, Directeur Général Adjoint, @GP

15h45 Pause et Visite de l'exposition (30 minutes)

SESSION 4 - E-SANTE, M-SANTE, DM CONNECTE

16h15 Réglementation en matière de protection des données et évolution de la procédure d'agrément des hébergeurs de données de santé

Maître Jean-Marie JOB, Avocat, De Gaulle Fleurance & Associés

16h50 Conclusion

Faraj F. ABDELNOUR, Président de l'ACIDIM
Denys DURAND-VIEL, Président et fondateur du Réseau DM Experts

JEUDI 18 MAI 2017

9h15-16h00

« Accès au marché et financement de l'innovation en santé »

Modérateurs :

Faraj F. ABDELNOUR, Président de l'ACIDIM

Joël GUILLOU, Président de PHYSIODM, Société de conseil aux entreprises de santé

MATIN (9h15-12h45)

9h15 Introduction

Faraj F. ABDELNOUR, Président de l'ACIDIM

Joël GUILLOU, Président de PHYSIODM, Société de conseil aux entreprises de santé

① STRATEGIE D'ACCÈS AU MARCHÉ

9h25 Vision globale ou vision européenne et modèle d'accès au marché en Suisse

Corinne LEBOURGEOIS, Managing Director, MedC. Partners, Suisse

9h45 De la mise en place à la prise en charge des produits de santé (DM) : les étapes clefs

Pr Jacques BELGHITI, Président CNEDIMTS

10h05 Retour d'expérience au-delà du marquage CE

Intervenant en attente

② FINANCEMENT – INNOVATION & COMPETITIVIE

10h25 Intervention en attente

10h45 Pause et Visite de l'exposition (30 minutes)

③ ACCOMPAGNEMENT ET CONSEILS DANS LE DEVELOPPEMENT DES START-UP ET PME

11h15 Accompagnement juridique et financier des start-up ou comment les valoriser pour les faire vivre au-delà de la première année

Olivier LUBRANO, Expert-comptable et commissaire aux comptes spécialiste des entreprises innovantes, Cabinet Lubrano

11h45 Le brevet, un outil stratégique pour les entreprises spécialisées dans les dispositifs médicaux

Julien MOREL, Associé – Expert Propriété Industrielle, DYNERGIE

12h15 Exemple d'un outil d'accompagnement au développement des dispositifs médicaux : Plateforme EDIT

Sophie DEPOUTRE, Docteur en Droit, Responsable Département Recherche Industrielle, Développement et Transfert de technologie - Direction de la Recherche et de l'Innovation, CHU Toulouse

APRES-MIDI (14h00-16h00)

④ ACCOMPAGNEMENT AVEC LES PÔLES DE COMPETITIVITE ET LES INCUBATEURS

14h00 MEDICEN : présentation des services aux PME + présentation du réseau + des 7 pôles santé + retour d'expérience et bilan

Aurélien SEVE, Responsable Services aux PME (MEDICEN)

14h40 Booster votre développement dans les techmeds avec Alsace BioValley

Julie FREYDIERE, Responsable Innovation, Alsace BioValley

15h00 Innov'Health, la dynamique Santé du Pôle des Microtechniques

Fany CHEDEVERGNE, Chargée de Conseil en Innovation, Cluster Innov'Health du Pôle des Microtechniques, Bourgogne-Franche-Comté

15h20 Accompagnement des projets/jeunes entreprises medtech via les bio-incubateurs

Intervenant à préciser

15h40 Conclusion

Faraj F. ABDELNOUR, Président de l'ACIDIM

Joël GUILLOU, Président de PHYSIODM, Société de conseil aux entreprises de santé

Programme en accès libre et gratuit.

Réservez votre badge visiteur gratuit pour assister aux conférences : www.intermeditech.fr