

Intermeditech

Salon professionnel français des fournisseurs
et fabricants de dispositifs médicaux

PROGRAMME INTERMEDITECH 2017 au 24/04/2017

MARDI 16 MAI 2017

9h30-17h15

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

Modérateurs :

Selma EL MESSAOUDI, Responsable Projets R&D, MEDICEN

Alain RIPART, Conseiller scientifique indépendant

MATIN (9h30-12h30)

9h30 Introduction

Selma EL MESSAOUDI, Responsable Projets R&D, MEDICEN

Alain RIPART, Conseiller scientifique indépendant

➊ NOUVEAUX MATERIAUX

9h50 Développer et Innover pour les Professionnels Dentaires : Septodont R&D
Gilles RICHARD, Directeur Recherche et Développement, Septodont

10h10 RESOMER® - Bioresorbable Polymers for Medical Device Applications
New material systems and solutions that will meet the increasing therapeutic requirements
Dr Martin BINDL, Responsable produits résorbables, Evonik Nutrition & Care GmbH

10h30 Verre bioactif et biocomposite : les implants qui régénèrent l'os
Anaïs LESIOURD, R&D Project Manager, Noraker

10h50 Pause et Visite de l'exposition

➋ NOUVEAUX PROCEDES

11h20 Impression 3D directe d'implants osseux biocéramiques à partir du scanner des patients
Dr Didier NIMAL, Fondateur et PDG d'Osseomatrix

11h40 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 Z3D Lab

12h00 Les nouveaux procédés dans le domaine des dispositifs médicaux : Comment l'impression 3D ou l'électrospinning peuvent apporter de nouvelles perspectives dans le domaine des dispositifs médicaux
Dr Aurélien VOISIN, PhD in Polymer Chemistry, RESCOLL

12h20 Développement des technologies d'impression 3D polymères pour les applications médicales
Patrick VUILLERMOZ, Directeur Général PLASTIPOLIS
Retours d'expérience de Technoflex et ResMed

APRES-MIDI (14h15-17h00)

⑤ NOUVELLES TECHNOLOGIES

- 14h15 Quand les technologies spatiales boostent l'innovation dans le domaine de la santé
Nicolas LOUÉE, Ingénieur transfert de technologies chez Tech2Market - In Extenso Innovation Croissance
(représentant français du programme de transfert de technologie de l'Agence Spatiale Européenne)
- 14h45 De l'Aéronautique à l'essor de solution Mécatronique de pointe pour le Médical
Olivier TOURNEUR, Directeur Technique-Développement Business, Packaero Mécatronique

15h15 Pause et Visite de l'exposition

④ NOUVEAUX USAGES ET NOUVELLES EXIGENCES

- 15h45 Les challenges du passage de la génomique large échelle vers la pratique clinique
Bernard COURTIEU, Président Directeur Général, Integragen
- 16h05 Principe de précaution, médecine et innovation en DM : où est la frontière ?
Pr Jacques BELGHITI, Ancien membre du collège de la Haute Autorité de Santé
- 16h25 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
- 16h55 Conclusions**
Alain RIPART, Conseiller scientifique indépendant
Faraj F. ABDELNOUR, Président de l'ACIDIM / AB CERTIFICATION

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 / AB CERTIFICATION

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

MATIN (9h15-13h00)**9h15 Introduction / Durée : 10 minutes**

Faraj F. ABDELNOUR, Président de l'ACIDIM / AB CERTIFICATION

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
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 de l'ACIDIM / AB CERTIFICATION

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 Nouveau règlement européen : impact sur les normes harmonisées
Anne de la MOTTE, Regulatory Affairs & Quality, ResMed

12h30 Normes sur les connecteurs : une révolution en marche
Dr Anne-Laure BAILLY, Consultant TechMD.fr et Expert en normalisation

12h40 La personne chargée de veiller au respect de la réglementation : exigences et compétences
Julie OHEIX, Juriste, SNITEM

APRES-MIDI (14h00-17h00)

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

14h00 UDI : Introduction, étapes et calendrier

Faraj F. ABDELNOUR, Président de l'ACIDIM / AB CERTIFICATION

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

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

Valérie MARCHAND, Responsable Filières Non-alimentaires, Services et Santé, GS1 France

Christophe BELBEOC'H, UDI Program Manager, Bio-Rad Laboratoires

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

Maxime RONDOT, Responsable HIBC France

15h15 Pause et Visite de l'exposition

15h45 Stratégie « Scan4Safety » du NHS

Sylvie BERTRAND, Strategic Account Manager, 1WorldSync

16h00 UDI : C'est facile !

Dominique THOMAS, General Manager, EMEA, LANSA

16h15 L'utilisation des standards GS1 pour des échanges de données produits de qualité

Frédéric MAURIZOT, Directeur Général Adjoint, @GP

16h30 Conclusions

Faraj F. ABDELNOUR, Président de l'ACIDIM / AB CERTIFICATION

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

JEUDI 18 MAI 2017

9h30-16h00

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

Modérateurs :

Faraj F. ABDELNOUR, Président de l'ACIDIM / AB CERTIFICATION

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

MATIN (9h30-12h45)**9h30 Introduction**

Faraj F. ABDELNOUR, Président de l'ACIDIM / AB CERTIFICATION

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

① STRATEGIE D'ACCÈS AU MARCHÉ ET FINANCEMENT

9h40 Vision globale ou vision européenne et modèle d'accès au marché en Suisse

Corinne LEBOURGEOIS, Managing Director, MedC. Partners, Suisse

10h00 De la mise en place à la prise en charge des produits de santé (DM) : les étapes clefs

Dr Grégory EMERY, Chef du SED/HAS, CNEDIMTS

10h20 Financement de l'innovation : soutien public aux entreprises pour l'accès au marché de leur(s) produit(s)

Dr Daniel VASMANT, Consultant Stratégies

*10h45 Pause et Visite de l'exposition (30 minutes)***② 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 (14h15-16h00)

④ ACCOMPAGNEMENT AVEC LES PÔLES DE COMPETITIVITE ET LES INCUBATEURS

14h15 L'offre PME Medicen : un accompagnement sur mesure, du financement à l'accès au marché
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 par un incubateur
Déborah ANDRÉ, Responsable Bio-Incubateur, Eurasanté

15h40 Conclusions

Faraj F. ABDELNOUR, Président de l'ACIDIM / AB CERTIFICATION

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