

Segreteria Nazionale :
Viale Pasteur, 10
00144 Roma

Sede Legale:
Via Petitti, 16
20149 Milano

Roma, 01/02/2008

OGGETTO: SEMINARIO SU REPERTORIO DEI DISPOSITIVI MEDICI

In data 30 gennaio si è svolto presso Confindustria il Seminario dal titolo "Il Repertorio generale dei dispositivi medici e gli ausili per persone disabili. Obblighi dei fabbricanti; responsabilità dei fornitori", organizzato dal CSR con la collaborazione di Assortopedia, ADM-Areha ed Epsa Italia.

Sono convenuti importanti funzionari del Ministero della Salute quali il dr. De Giuli (...), il dr. Ruocco (...) e la dr.ssa Biffoli, che ci hanno aggiornato sui progressi dei lavori in tema di Repertorio Generale dei Dispositivi Medici, sugli obblighi di registrazione da parte del fabbricante e del distributore, e sui collegamenti tra il Repertorio Generale e quello specificamente dedicato alla Protesica.

A fronte delle numerose domande poste ai funzionari, è stato confermato che da un punto di vista procedurale nulla cambia per le aziende che trattano i prodotti su misura (rimanendo invariati gli obblighi di registrazione già esistenti), e che la definizione di dispositivo unico data dal Ministero (DM 20 marzo 2007) non riguarda in nessun momento il dispositivo creato ad personam.

In allegato trovate le slides commentate dal dr. Ruocco.

Distinti saluti,

IL SEGRETARIO
Michele Clementi

