

**- Save the date-**

## **Symposium der Ad-hoc-Kommission Nutzenbewertung von Medizinprodukten der AWMF**

**Herausforderungen der Umsetzung:**

- Medical Device Regulation (MDR),**
- Europäische HTA Bewertung,**
- Implantateregistergesetz**

**Montag 27.05.2019**

**Novotel Berlin Am Tiergarten**

**Straße des 17. Juni 106 - 108, 10623 Berlin**

**11.00 - 16.00**

Geplant sind Beiträge von Vertretern von BMG, DIMDI, G-BA, IQWiG, Medizinprodukteherstellern und der Ad-hoc-Kommission der AWMF.

Das Symposium dient der Fortsetzung des Dialogs zur Umsetzung der Medical Device Regulation. Die AWMF ist in der NAKI (Nationaler Arbeitskreis zur Implementierung der neuen EU-Verordnungen) durch den Vorsitzenden und Mitglieder der Ad-hoc-Kommission vertreten und hat dem BMG zusätzlich Vertreter von Fachgesellschaften zur Beratung in speziellen fachlichen Fragen genannt.

Nach der Entscheidung der EU-Kommission für eine europäische HTA-Bewertung werden hierfür aktuell die Konditionen festgelegt, auch diese sind zu diskutieren.

Als neues Thema soll das geplante Implantateregistergesetz beleuchtet werden. Dieses hatte die Ad-hoc-Kommission im Grundsatz in einer Stellungnahme 2018 explizit unterstützt.

Bitte merken Sie sich den Termin vor!  
Das genaue Programm und Anmeldeformular folgen in Kürze.

Mit besten Grüßen

gez. Prof. Dr. med. Ernst Klar  
Vorsitzender der AWMF Ad-hoc-Kommission Nutzenbewertung  
von Medizinprodukten