**Symposium sur le Règlement Dispositifs Médicaux**

**Jeudi 7 novembre 2019**

URGO, site de Chenôve, 42 rue de Longvic

Salle Romanée

**10 h**:Accueil des participants autour d’un café

* **10 h 30** : Impact MDR sur innovation – Perspective Grand groupe

***Yves Bayon*** *et* ***Jhony Mallet*** (Medtronic, Trévoux)

* **11 h** : Challenges et opportunités du MDR: le point de vue d'une startup

***Philippe Bastide*** (Dianosic, Strasbourg)

* **11 h 30** : Défis réglementaires associés à l’introduction du graphène dans un pansement

***Vincent Bouchiat*** (Grapheal, Grenoble)

* **12 h** : Développement de MATTISSE, une prothèse mammaire résorbable imprimée en 3D permettant la régénération de tissus adipeux autologues pour la reconstruction mammaire

***Julien Payen*** (Lattice Medical, Loos)

**12 h 30**:Cocktail déjeunatoire

* **14 h** : MDR : présentation et enjeux du marché des dispositifs médicaux

**Florent Surugue (**Snitem, Paris**)**

* **14 h 30** : Impact du nouveau règlement européen sur le cycle de maturation de l'Innovation Technologique

***Marlène Durand*** (CIC-IT, Bordeaux)

* **15 h** : MDR, la vision d’URGO

***Laurent Apert*** et ***Mathieu Amiard*** (URGO, Dijon)

* **15 h 30** : CyloMesh : de l'idée à la mise sur le marché

***Nicolas Blanchemain*** (Inserm U1008 – Université, Lille)

* **16 h** : Influence des normes règlementaires sur le développement d’un adhésif chirurgical et grand public

***Bertrand Perrin*** (Cohesives, Dijon)