

„New Medical Devices Rules“: Webinar zum indischen Markt für Medizintechnik und Vorstellung des neuen regulativen Rahmens

Für die Medizintechnikunternehmen stellt sich die Herausforderung einer **umfassenden Produktzertifizierung**, die zurzeit in **Indien umgesetzt wird und voraussichtlich Anfang 2018 implementiert** werden soll. Der **Draft der Medical Device Rules** wurde am 31. Januar 2017 notifiziert. Die indische Botschaft hat den Unternehmen die aktive Unterstützung beim Marktzugang angeboten und SPECTARIS-Mitgliedsunternehmen die Gelegenheit gegeben, entsprechende Eingaben zum vorliegenden Gesetzestext bei den im Mai stattfindenden bilateralen Regierungskonsultationen Deutschland-Indien beizusteuern.

Als Ergänzung zu den bisherigen Aktivitäten mit SPECTARIS bietet die indische Botschaft Berlin nun in Zusammenarbeit mit Invest in India und dem Ministry of Health, Family and Welfare ein **kostenfreies Webinar an, um weitere Fragen zu den neuen Regulierungsvorhaben zu diskutieren.**

Webinar zum indischen Markt für Medizintechnik und Vorstellung des neuen regulativen Rahmens in Indien

Am 12. Dezember 2017 von 10 bis ca. 12 Uhr

Details zur Einwahl bekommen die Teilnahme nach der Anmeldung übermittelt.

Die Anmeldung ist möglich bis zum 6.12.2017 bitte direkt bei indischen Botschaft unter folgendem Link:

<https://attendee.gotowebinar.com/register/3199860698731715073>

Programm und weitere Informationen unter :

[Webinar Indien](#)

Falls das Webinar ausgebucht sein sollte, wird die Reihenfolge der Anmeldung ausschlaggebend für eine Teilnahme sein. Sie können die Einladung auch gerne an Ihre Vertriebsgesellschaften in Indien weiterleiten.

Das Webinar leitet mit einem Marktüberblick und allgemeinen Informationen ein und wird einen Einblick in aktuelle Marktchancen sowie einem Überblick zu aktuellen Änderungen im Bereich der politischen Rahmenbedingungen geben. Mit Blick auf die Rahmenbedingungen für die Medizintechnikbranche soll sich der zentrale Teil des Webinars mit den neuen regulatorischen Vorgaben befassen. Da es abschließend eine Q&A Session zu den neuen regulatorischen Rahmenbedingungen geben soll, bittet die Botschaft darum, **Ihre Fragen im Vorfeld zu formulieren**. Wir werden diese dann clustern und der Botschaft im Vorfeld zukommen lassen. Die Q&A Session soll den Schwerpunkt der Veranstaltung darstellen und ist für ca. 40 Minuten angesetzt – für die Vorstellung der New Medical Devices Rules ebenso wie die anderen Punkte sind je rund 20 Minuten geplant.

Bitte senden Sie uns Ihre Fragen ebenfalls bis zum 6.12.2017 zu – diese können Sie online unter [Fragen Webinar India](#) platzieren.

Den **Draft der Regulierung** sowie das **Programm zum Webinar** finden Sie in den Downloads auf unserer Webseite unter: [Webinar Indien](#)

Bei weiteren Fragen wenden Sie sich gerne an Jennifer Goldenstede oder Nadine Benad von SPECTARIS. Wir freuen uns auf ein reges Interesse!

Mit freundlichen Grüßen

Jennifer Goldenstede & Nadine Benad

Jennifer Goldenstede
Leiterin Außenwirtschaft und Exportförderung

Nadine Benad
Leiterin Regulatory Affairs

SPECTARIS. Deutscher Industrieverband für optische,
medizinische und mechatronische Technologien e.V.
Werderscher Markt 15 | 10117 Berlin

T: +49 (0)30 41 40 21-27 | F: +49 (0)30 41 40 21-33

goldenstede@spectaris.de | benad@spectaris.de | www.spectaris.de