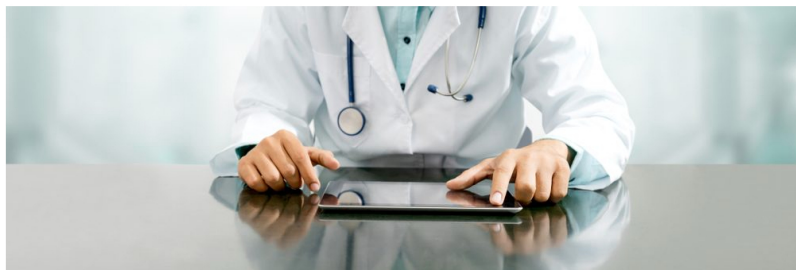


Una piattaforma online per gestire il ciclo di vita dei dispositivi medici



Publicato il: 16 Novembre 2022

IN COLLABORAZIONE CON REVORG - dal numero 202 del magazine

Una piattaforma online per gestire l'intero ciclo di vita dei dispositivi medici. Revorg lancia OneMed e segna un punto di svolta per le aziende del settore. Grazie alle molteplici funzionalità offerte, chi utilizza tale piattaforma potrà migliorare le performance delle funzioni aziendali coinvolte nel processo, con vantaggi concreti per tutti: dal regolatorio ai product specialist, dal marketing al commerciale, all'ufficio gare.

Un unico repository

Più in concreto, OneMed consente di convogliare tutte le informazioni sui dispositivi medici – regolatorie, tecniche e commerciali – provenienti dalle diverse aree aziendali, anche da filiali presenti in Paesi diversi e dai fornitori esterni, in un'unica piattaforma per gestire in maniera strutturata e razionalizzata, la registrazione dei documenti, delle schede tecniche e delle dichiarazioni richieste dalle autorità nazionali ed europee.

Conforme ai requisiti

La raccolta dei dati e la produzione dei documenti è conforme sia alle linee guida Eudamed (European databank medical devices) per l'identificazione univoca dei dispositivi (es. Gtin e Gmdn) finalizzata alla commercializzazione e loro tracciabilità a livello europeo, sia alle linee guida delle autorità sanitarie nazionali (es. Cnd per l'Italia). La soluzione sviluppata da Revorg rispecchia, quindi, gli standard richiesti dal Regolamento europeo dispositivi medici (Medical device regulation – Mdr 2017/745) che ha avuto un impatto dirompente sulla gestione e l'aggiornamento della documentazione relativa ai dispositivi medici, tanto da aver spinto molte aziende a rivedere le modalità di tenuta della documentazione dotandosi di nuove regole interne per il passaggio e la condivisione delle informazioni.

Workflow collaborativo

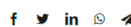
Con OneMed il vantaggio è tangibile per tutte le aree aziendali che hanno l'opportunità di accedere a dati univoci, corretti e ben strutturati. Al fine di creare e gestire in modo ottimale la "carta d'identità completa" di ogni dispositivo medico, la piattaforma organizza i flussi interni ed esterni di caricamento e verifica dati, documentazione e scambio delle informazioni.

L'ufficio regolatorio ha a disposizione uno strumento per seguire l'iter di validazione del dispositivo medico presso l'Autorità sanitaria nazionale ed europea per la sua commercializzazione e durante tutto il ciclo di vita; l'ufficio marketing può avvalersi delle molteplici funzionalità offerte dalla soluzione per gestire listini e cataloghi sui prodotti; l'ufficio gare ha un tool per migliorare la selezione del corredo documentale dei prodotti a supporto dell'operatività: partecipazione gare, comunicazioni con gli enti, condivisione con le altre funzioni aziendali; la direzione commerciale può procedere in tempo reale e senza errore all'approvazione di listini e cataloghi aggiornati; i product specialist hanno un canale di accesso unico alla documentazione sui prodotti della documentazione dotandosi di nuove regole interne per il passaggio e la condivisione delle informazioni.

[Home page – Automazione digitale nella gestione dei processi aziendali](#)

Tag: Automazione digitale nella gestione dei processi aziendali / Commissione europea / revorg /

CONDIVIDI



AP-DATE



SCELTE DALLA REDAZIONE



Radiofarmaci e cancro per cure sempre più selettive



Così aumenta in Europa l'uso delle cellule staminali

ABBONATI

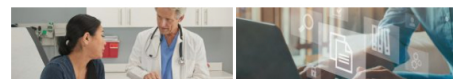


RUBRICHE



■ Psoriasi, si punta alla scomparsa del prurito e a una migliore qualità di vita

■ Revisionata la linea guida sui cambiamenti "significativi" apportati ai dispositivi medici



■ Perché il Distretto sanitario diventa uno snodo importante per i farmaci della primary care

■ Medical device, come gestire e documentare le non conformità rilevate ai fornitori




■ Come la telemedicina semplifica la gestione delle malattie croniche e rare

■ Antibioticoresistenza: alcune criticità ostacolano il ruolo dell'industria farmaceutica

FORMAZIONE

QUICK LINKS

- News
- Eventi E Convegni
- AboutAcademy
- Prodotti Editoriali
- AboutJob
- Multimedia

 Contenuto realizzato in partnership

SEGUICI SU



AP-DATE

ISCRIVITI ALLA NEWSLETTER

GLANCE

ISCRIVITI

CONTATTI

CONTATTACI

NOTE LEGALI

- Privacy Policy
- Cookie Policy



AboutPharma è un brand di HPS S.r.l.

Milano: Piazza Duca d'Aosta, 12 – 20124 Tel +39 02 2772 991 (sede legale)
Roma: Viale dell'Arte, 25 – 00144
www.aboutpharma.com – info@aboutpharma.com – PEC hps.srl@legalmail.it – P. IVA 07106000966

