



14h : Introduction

> Laurence Comte-Arassus, Présidente - Snitem

14h15 : Etats des lieux de la situation

> Cécile Vaugelade, Directrice Affaires technico-réglementaires - Snitem

14h35 : La vision des autorités françaises

> Roxane Spinardi, Cheffe de projet santé, service de l'industrie - DGE

> Charles-Emmanuel Barthelemy, Adjoint à la Sous Directrice Politique des Produits de santé et qualité Pratiques - DGS

> Alexandre de la Volpilière, Directeur général adjoint en charge des opérations - ANSM

15h00 : Bilan à date et attentes des différents acteurs

> Michel Marboeuf, Vice Chair du groupe RAC - Medtech Europe & Stryker

> Caroline Hernu, CEO - Macopharma

> Françoise Schlemmer, Director - Team NB

> Dominique Thiveaud - Europharmat

15h45 : Pause

16h15 : Les actions de la Commission Européenne

> Cécile Vaugelade, Directrice Affaires technico-réglementaires - Snitem

16h30 : [table ronde] Évolution du règlement une dernière chance pour l'Europe ?

> Michel Marboeuf, Vice Chair du groupe RAC - Medtech Europe & Stryker

> Charles-Emmanuel Barthelemy, Adjoint à la Sous Directrice Politique des Produits de santé et qualité Pratiques - DGS

> Peter Liese, Député - Parlement Européen

> Marc-Pierre Möll, Président - BVMed

> Stéphane Regnault, Président du directoire - Vygon

> Thierry Sirdey, Chair - CAMD

17h15 : Conclusion