



## Mediteq Forum – Digital träff

### - UDI for rookies; Vad är UDI och varför?

Mediteq Forum gästas av **Jenny Wennerberg** och **Tomas Wennebo**, experter inom UDI (Unique Device Identification), som under en eftermiddag delar med sig av sina erfarenheter kring UDI och EUDAMED och ska vägleda oss genom djungeln av streckkoder och nivåer av märkning.

Unique Device Identification (UDI) introduceras för att ge en ökad spårbarhet, transparens och produktsäkerhet på den europeiska marknaden. UDI regleras via krav i Medicintekniska förordningen (MDR) och innebär att alla medicintekniska produkter som säljs i EU måste vara märkta enligt kraven på UDI och registrerade i databasen EUDAMED.

På grund av rådande läge med Corona kör vi träffen digitalt. Alla deltagare kommer att få en länk mejlad till sig, via vilken man lyssnar in på föreläsningen. Frågor kan under pågående föreläsning endast ställas via en chattfunktion. För att kunna använda chatten behöver man i förväg skapa ett google- eller youtubekonto.

**När:** Tisdag 2 juni 2020, kl 13.00 – 17.00, med halvtidspaus.

**Var:** Via länk (skickas via mejl innan träffen)

**Anmälan:** [Klicka här för anmälan](#)

- 13.00 - Inledning och presentation
- Vad är UDI?
  - Varför införs krav på UDI?
  - Vad är Eudamed?
  - Hur implementeras UDI?
  - Hur byggs UDI och vilka olika nivåer finns och behövs?
  - Vilka nyheter, uppdateringar & förtydliganden finns?
  - Frågor från deltagarna
  - Sammanfattning och utvärdering
- 17.00 Slut

Har ni frågor inom ämnet, som ni gärna vill diskutera eller få svar på vid den här träffen? Fyll i dem när du anmäler dig. Fyll även i hur du kommer i kontakt med UDI i din yrkesroll när du anmäler dig.

Välkomna!  
Mediteq Forum



## Presentation av dagens gäster



**Jenny Wennerberg**  
Essity  
MedTech Europe, UDI

Jenny Wennerberg arbetar som Global Regulatory Affairs Director på Essity AB där hon stöttar de olika legala tillverkarna inom koncernen med tolkning och implementering av arbetssätt och system för att uppfylla kraven i MDR och de specifika krav gällande UDI. Hon har mer än 15 års erfarenhet av olika roller på flera medicintekniska företag, främst inom Quality Assurance och Regulatory Affairs. Jenny är också med i arbetsgruppen för UDI inom branschorganisationen MedTech Europe.



**Tomas Wennebo**  
UDI-konsult och tidigare  
anställd på GS1

Tomas Wennebo arbetar med globala standarder för identifiering och märkning av produkter inom hälso- och sjukvård och har kunskap om de krav och regelverk som ligger till grund för sjukvårdens leverantörers tillämpning av dessa standarder. Syftet är att kunna öka patientsäkerheten och effektivisera varuflödet från tillverkare till sjukvården.