



NEWS VON MEDAGENT



Liebe/r Frau/Herr Dr. Mustermann,

wir haben wieder spannende Themen und Neuigkeiten aus der Medizintechnik-Welt für Sie zusammengefasst. Bleiben Sie mit uns immer auf dem aktuellen Stand!



MEDAGENT experts in certification

25 Jahre Wachstum und Vertrauen

Was vor 25 Jahren als kleines Team und "Hemdsärmel hochgekrempelt" begann, ist heute ein starkes Unternehmen mit einem großartigen Team, tollen Kunden und innovativen Ideen.

Danke an Euch!

Dieser Meilenstein gehört all unseren Mitarbeitern, Kunden und Partnern, die uns auf diesem Weg begleitet und unterstützt haben. Ohne Euch wäre das nicht möglich gewesen!

25 Jahre MEDAGENT

Ein Grund zum Feiern!

Mit etwas Stolz blicken wir auf ein Vierteljahrhundert voller Innovation, Partnerschaft und vielen Erfolgen zurück.

Seit 2000 stehen wir an der Seite unserer Kunden und Partner, um gemeinsam die besten Lösungen im regulierten Umfeld der Medizintechnikbranche zu schaffen.

Unsere Mission bleibt: Qualität und Service au höchstem Niveau!

Wir haben das Jahr voller spannender Neuigkeiten, Aktionen und Highlights geplant. Von besonderen Rückblicken bis hin zu exklusiven Einblicken – es gibt viel zu teilen!

Schauen Sie sich gerne unser kurzes Video an: MEDAGENT 25 YEARS Medtech-Markt 2025: Herausforderunger und Trends []

Die Medizintechnik-Branche steht vor einem entscheidenden Jahr. Konjunkturschwäche und steigende Kosten sind zentrale Themen, doch die größten Herausforderungen liegen in den immer strengeren regulatorischen Vorgaben. Wie können Medtech-Hersteller 2025 diese Hürden meistern?



Die Top-Herausforderungen 2025:

- Kostensteigerungen Agile Strategien für mehrEffizienz
- Regulatorische Belastung MDR, NIS2 & Cc sicher umsetzen
- ☐ Nachhaltigkeit EU Green Deal als neue Pflicht
- ☐ KI in der Praxis Ein Jahr der Bewährung

Regulierung meistern – mit Experten an Ihrer Seite Die Einhaltung neuer Vorschriften wird zunehmend komplex. MDR, NIS2 und erweiterte Berichtspflichten stellen viele Unternehmen vor große Herausforderungen. MEDAGENT unterstützt Sie mit Fachwissen und Erfahrung – von der Dokumentation bis zur Zulassung.

Nachhaltigkeit & Compliance

Nutzen Sie die Chancen des EU Green Deals un positionieren Sie Ihr Unternehmen als Vorreitei nachhaltiger Innovationen.

Zukunftssicherheit

Mit MEDAGENT bringen Sie Ihre Produkte schne und rechtskonform auf den Markt – ein entscheidender Vorteil im dynamischen Medtech-Umfeld.

Navigieren Sie sicher durch 2025 – mit MEDAGEN an Ihrer Seite!



Warum Power BI in der Medizintechnik?

- ✓ Regulatorische Anforderungen erfüllen: Zahlen, Daten und Fakten können transparent dargestellt werden, um die Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 zu erfüllen.
- ✓ Effizienz steigern: Automatisierte Datenintegration ermöglicht schnellere Reaktionen auf Veränderungen und reduziert den manuellen Aufwand.
- ✓ Kostentreiber erkennen: KPI-Übersichten und einfache Visualisierungen helfen, Kosten und Risiken frühzeitig zu identifizieren.
- ✓ Fundierte Entscheidungen: Power BI liefert verlässliche Daten, die auf Knopfdruck vergleichbare Ergebnisse liefern und die Entscheidungsfindung unterstützen.

Effiziente Datenanalyse in der Medizintechnik mit Power BI

In der Medizintechnik sind regulatorische Anforderungen wie die Verordnung (EU) 2017/745 entscheidend. Diese fordert eine datenbasierte Trendauswertung und das Monitoring von Qualitätszielen. Power BI ist das ideale Tool, um Daten effizient zu analysieren und darzustellen.

Was ist Power BI?

Power BI ermöglicht das Verbinden, Modellieren und visuelle Aufbereiten von Daten aus Quellen wie Excel SQL-Datenbanken oder ERP-Systemen. Minteraktiven Dashboards können Sie wichtige Kennzahlen (KPIs) in Echtzeit überwachen.

Qualitätssteigerung & Prozessoptimierung

Mit Power BI erhalten Sie Transparenz über KPIs, was zu kontinuierlicher Qualitätsverbesserung führt. Die benutzerfreundliche Plattform ermöglicht technischen sowie nicht-technischen Nutzer*innen, Daten effektiv zu analysieren.

Ausblick: Zukunft mit Power Bl

Power BI ist eine kosteneffiziente Lösung für schnellere, datenbasierte Entscheidungen und hilft, regulatorische Anforderungen zu erfüllen. Die Implementierung ist unkompliziert und bietet sofort Mehrwert durch klare Visualisierungen.

Fazit:

Power BI ist Euer Werkzeug, um in der Medizintechnik Qualitätsziele SMART zu erreichen, Risiken zu minimieren und fundierte Entscheidungen zu treffen. Optimiere n Sie etzt Ihre Prozesse und werden Sie zukunftssicher!

Wichtige neue Regelungen für Lieferungen in die USA ab dem 12. November 2024!

Ab dem 12. November 2024 wird der US-Zoll (CBP eine strengere Durchsetzung für genaue Warenbeschreibungen im Air Cargo Advancec Screening (ACAS) anwenden. Generische und unspezifische Beschreibungen werden künftig abgelehnt, was potenziell zu Verzögerungen am Ursprungsort führen kann.



Worauf Sie achten sollten:

Um Ihre Sendungen reibungslos abwickeln zu können, benötigen Sie präzise Artikelbeschreibungen. Nutzen Sidazu folgende Fragen zur Erfassung aller relevanten Informationen:

- Worum handelt es sich bei der Ware?
- Woraus besteht die Ware?
- Wozu dient die Ware?
- Weitere Details (z.B. bei Kleidung Damenkleidung oder Schuhe, bei Flaschen das Fassungsvermögen).

Vermeiden Sie daher allgemeine Angaben und setzen Sie auf spezifische, detaillierte Beschreibungen, um der Versandprozess nicht zu beeinträchtigen. Weitere Informationen und Beispiele für akzeptable Beschreibunger finden Sie im Leitfaden auf der Website des US-Grenzschutzes: www.cbp.gov.

WELCOME New Team Members@ MEDAGENT



Social Media News@ MEDAGENT

Immer auf dem aktuellen Stand bleiben? Einfach uns folgen:











MOVEMBER

FDA ERINNERUNG





FUTURA FUTURA



Newsletter abmelden

MEDAGENT Group

Griesweg 47 D-78570 Mühlheim Germany

Tel.: +49.7463.9954.0 Fax: +49.7463.9954.10 E-Mail: info@ medagent.de

