

## Clinical Trials in the Framework of MDR and FDA

Datum:  
14.10.2025  
10:00 - 12:00 Uhr

Ort:  
online

Kosten:  
kostenfrei

Art:  
Webinar

Veranstalter:  
Ceres GmbH

Kontakt:  
CERES GmbH evaluation & research  
Brombacher Str. 85  
79539 Lörrach  
Tel.: +49 (0) 7621 167333 0  
E-Mail: [info\(at\)clinical-evaluation.com](mailto:info@clinical-evaluation.com)

Sprache:  
Englisch

Links:  
[👉 zur Veranstaltung und Anmeldung](#)

*Die folgenden Informationen liegen ausschließlich in englischer Sprache vor.*

The webinar on clinical trials in the framework of MDR and FDA will encompass presentations on the FDA approval versus CE conformity, how to proceed after obtaining FDA approval and the set up of clinical trials for efficient data collection for both markets. The invited guest speaker has vast knowledge of both markets and will talk about the pearls and the pitfalls of accessing the US market, while our in-house experts will deliver the presentations on the planning, set up and execution of the clinical trials. In order to instigate a lively discussion, the focus after the presentations will be on answering your questions. Therefore, please insert one required question in the registration form, for our thorough preparation ahead of the event. Should your question go beyond the framework of the webinar, we will be happy to contact you 1:1 to clarify your open point. All slides and presentations will be in English. Please note that for quality purposes, the webinar can be recorded.

Diese Ankündigung ist eine Veranstaltung Dritter und wird nicht von der BIOPRO Baden-Württemberg GmbH selbst durchgeführt. Die BIOPRO stellt diese Ankündigung zu Verbreitungs- und Informationszwecken bereit und übernimmt trotz sorgfältiger Prüfung der wiedergegebenen Inhalte keine Haftung für die Richtigkeit oder nachträgliche Änderungen durch die Veranstalter. Wenden Sie sich bei Fragen bitte direkt an die Veranstalter.

---

**Quelle**

CERES GmbH evaluation & research