

## Last News

[CCG integra a rede MDevNet](#)  
[25 Anos – Prémios LAVAL 2002 – CCG](#)  
[Fecho do programa Innovative Car – Human Machine Interface](#)  
[Business Intelligence: um bilhete de identidade das empresas?](#)  
[Equipa UMC do CCG vence “Healthy Ageing Tomorrow: Hackathon”](#)

## Categories

[. cVIG](#) (15)  
[. EPMQ](#) (19)  
[. PIU](#) (18)  
[. UMC](#) (15)  
[25 anos](#) (3)  
[Eventos](#) (40)  
[Herança Cultural&Turismo](#) (3)  
[Horizon 2020](#) (2)  
[Notícias](#) (55)  
[Opinião](#) (17)  
[Portugal 2020](#) (7)  
[Saúde&Bem-Estar](#) (2)  
[TICE](#) (8)

## Archive

[Julho 2018](#) (4)  
[Junho 2018](#) (7)  
[Maio 2018](#) (5)  
[Abril 2018](#) (4)  
[Março 2018](#) (5)  
[Fevereiro 2018](#) (5)  
[Janeiro 2018](#) (7)

# 16

Jul 2018



G+

## CCG integra a rede MDevNet

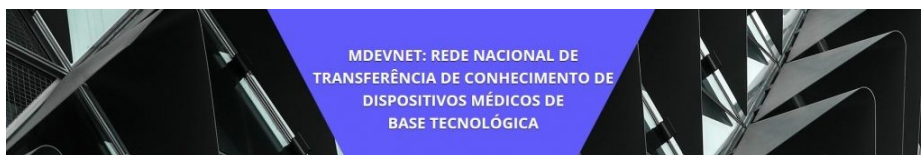
O **CCG** passou a integrar uma nova rede de grupos de trabalho intitulada **MDevNet: Rede Nacional de Transferência de Conhecimento de Dispositivos Médicos**, por intermédio do seu domínio de investigação aplicada **Perceção, Interação e Usabilidade (PIU)**.

### Rede MDevNet: objetivos e membros

O projeto **MDevNet** visa a valorização do conhecimento desenvolvido por entidades do sistema de I&I sobre dispositivos médicos de base tecnológica através de processos de transferência de tecnologia eficazes para a indústria.

Desta forma reúnem-se nesta rede profissionais e investigadores da área de dispositivos médicos tendo em vista a criação de um manual de boas práticas para a certificação deste tipo de dispositivos, de acordo com o regulamento europeu recentemente reformulado.

A rede MDevNet é formada por **diversos membros**: entidades de valorização da transferência de tecnologia, empresas e entidades públicas, representantes da academia e dos utilizadores finais.



### Participação CCG/PIU na rede MDevNet

Carlos Silva, coordenador de desenvolvimento do **domínio PIU**, e Joana Vieira, analista de usabilidade do mesmo domínio, estão a participar no grupo de trabalho desta rede intitulado “Levantamento de obstáculos e promoção de mecanismos interação entre as entidades nacionais participantes no processo de co-desenvolvimento e co-validação de dispositivos médicos”.

Com a recente renovação do regulamento europeu para os dispositivos médicos (**Regulamento (UE) 2017/745**), é **objetivo do PIU** incorporar práticas de usabilidade no processo de certificação de dispositivos por parte dos seus fabricantes. Note-se que o processo de certificação de dispositivos médicos, tanto na Europa como nos EUA, exige a apresentação de resultados de testes de usabilidade com utilizadores reais.

Ambos os representantes do CCG neste grupo de trabalho possuem **experiência neste processo de certificação**, além de investigação fundamental

[Dezembro 2017](#) (4)  
[Novembro 2017](#) (5)  
[Outubro 2017](#) (2)  
[Setembro 2017](#) (2)  
[Agosto 2017](#) (1)  
[Julho 2017](#) (2)  
[Junho 2017](#) (2)  
[Abril 2017](#) (3)  
[Março 2017](#) (2)  
[Janeiro 2017](#) (1)  
[Dezembro 2016](#) (1)  
[Novembro 2016](#) (1)  
[Outubro 2016](#) (3)  
[Julho 2016](#) (2)  
[Junho 2016](#) (1)  
[Abril 2016](#) (2)  
[Março 2016](#) (2)  
[Fevereiro 2016](#) (1)  
[Janeiro 2016](#) (1)  
[Novembro 2015](#) (2)  
[Setembro 2015](#) (4)  
[Agosto 2015](#) (4)  
[Julho 2015](#) (3)  
[Junho 2015](#) (5)  
[Março 2015](#) (1)  
[Novembro 2014](#) (1)  
[Outubro 2014](#) (2)  
[Setembro 2014](#) (2)  
[Agosto 2014](#) (1)  
[Maio 2014](#) (1)  
[Março 2012](#) (1)

(Projeto Paterson) e aplicada na área de dispositivos médicos (fatores humanos, [novas taxonomias de erros](#), análise de risco).

A posição do CCG tem sido reforçar a importância da documentação de ocorrências passadas, e dos testes analíticos e empíricos de usabilidade, envolvendo os profissionais de saúde que irão lidar com estes dispositivos.