

DISPOSITIF MÉDICAUX

LES ENJEUX

Les fabricants de dispositifs médicaux et leurs fournisseurs font face à d'importants bouleversements technologiques. Les modes de remboursement évoluent, ce qui va transformer durablement le marché et les opérations quotidiennes.

La concurrence exerce une pression constante dans la course à l'innovation : au moment où un produit est approuvé et mis sur le marché, le travail sur la prochaine innovation est déjà bien entamé. La sécurité est essentielle. Les fabricants de dispositifs médicaux se battent en permanence pour protéger leurs données et leur propriété intellectuelle contre les cyberattaques.

De nombreux fabricants voient les acquisitions comme le moyen de rester compétitifs en accélérant l'innovation et la mise sur marché de nouveaux produits.

En parallèle, les fabricants doivent continuer à <u>se</u> <u>concentrer sur l'excellence opérationnelle</u>, notamment en matière de qualité, de coût et de livraison.

LES ÉVOLUTIONS

Les acquisitions vont s'accélérer à mesure que les entreprises vont continuer à chercher

l'avantage concurrentiel, en défiant ainsi la capacité de leurs systèmes d'entreprise à d'obtenir rapidement un délai de valorisation. Les organisations adoptent donc des stratégies d'ERP à deux niveaux pour faciliter cette intégration.

L'augmentation des risques liés à la supply chain et aux stocks nécessitera la diffusion des meilleures pratiques tout au long de la chaîne d'approvisionnement, ce qui permettra une visibilité plus complète de la supply chain. Les dispositifs portables et autres technologies émergentes permettront d'accroître la disponibilité des données cliniques. Les fabricants de dispositifs médicaux devront déterminer la meilleure méthode pour saisir ces données.

À mesure que les données seront plus facilement accessibles, les patients continueront à être mieux informés, ce qui entraînera un boom de la médecine personnalisée. Toutes les facettes de la chaîne de soins aux patients; du patient au médecin et de l'assureur au fabricant seront impliquées dans la solution personnalisée par patient.

QUELS IMPÉRATIFS POUR LES DÉCIDEURS ?

Les dirigeants qui réussissent à mettre en œuvre <u>l'IoT</u> et d'autres technologies avancées dans les ateliers et les entrepôts amélioreront la qualité et la livraison. Ils doivent également fournir des produits et des services connectés tout en améliorant l'intégration de l'IT/OT.

Les PDG doivent s'assurer que leur entreprise soit suffisamment agile pour mettre en œuvre rapidement leurs décisions clés. Cela a un impact sur les personnes, les processus, les pratiques, les partenaires et les solutions. Ils devront continuellement équilibrer les coûts, l'innovation, le risque et l'investissement.

Quant aux responsables informatique, c'est le moment de s'affranchir des systèmes archaïques et non sécurisés pour se tourner vers des <u>solutions agiles</u> capables de suivre les évolutions de l'entreprise, de s'adapter aux changements de modèles économiques, à la consolidation et à un environnement externe instable.

Les responsables des achats doivent devenir plus stratégique, en passant de la centralité des prix à la visualisation et à la gestion de l'ensemble de la chaîne d'approvisionnement, en améliorant la visibilité et l'application des meilleures pratiques.

Les responsables de la réglementation et de la qualité doivent constamment trouver un équilibre entre le respect des exigences réglementaires, la conformité en constante évolution et la nécessité de répondre aux besoins métiers changeants.



COMMENT QAD PEUT VOUS AIDER?

Depuis 40 ans QAD est un partenaire de confiance pour les fabricants de <u>dispositifs médicaux</u>.

QAD est très présent au sein des associations industrielles médicales, telles qu'AdvaMed, participant activement à l'élaboration de normes de qualité, la chaîne d'approvisionnement et la responsabilité des entreprises. QAD intègre les pratiques qui en résultent dans ses solutions.

QAD Adaptive ERP est un ERP flexible et complet pour le secteur de l'industrie des dispositifs médicaux, prêt à l'emploi et supportant les besoins spécifiques de chaque fabricant. Notre environnement basé sur le cloud et qualifié par la FDA, réduit l'effort nécessaire à la validation des logiciels et à la conformité 21 CFR Part 11 et l'annexe 11. Il favorise également la traçabilité, ISO 13485, QSR de la FDA et aux exigences MDR de l'UE.

<u>QAD Enterprise Platform</u>, la plateforme d'application sur laquelle s'appuie QAD Adaptive ERP, simplifie l'adoption des technologies agiles. La solution ERP est facilement personnalisable dans un environnement « low code / no code ». <u>QAD</u> est connu pour ses mises en œuvre rapides et fiables avec un support dans le monde entier. QAD déploie ses solutions dans le Cloud QAD depuis plus de 12 ans, qui offre une excellente disponibilité, sécurité et évolutivité au niveau mondial.

Le portefeuille d'applications QAD Adaptive Applications, offre plusieurs applications intégrées pour répondre aux besoins spécifiques de planification et de fabrication des produits médicaux - y compris la gestion de la qualité, l'entreposage, la planification de la demande et de la chaîne d'approvisionnement ainsi que la visibilité dans les ateliers.

Vous souhaitez découvrir comment QAD Adaptive ERP peut aider votre entreprise? Prenons contact! Appelez au +33 1 87 15 80 09 ou contactez-nous par email à info@qad.com



Copyright © QAD. Tous droits réservés. Les appellations et les marques citées sont des marques commerciales et/ou des marques déposées de QAD et/ou de ses sociétés affiliées ou de ses filiales. Toutes les autres marques commerciales citées sont la propriété de leurs propriétaires respectifs.

www.qad.com

8 avenue de l'Arche, 92419 Courbevoie