

Wpływ COVID-19 na biznes poligraficzny w Polsce

Co przed nami? Czy jesteśmy gotowi?



Wpływ COVID-19 na znakowanie sprzętu medycznego

Dla wielu producentów walka z COVID-19 oznacza całkowitą zmianę podejścia do biznesu, przebranzowienia się w mgnieniu oka. To wyzwanie i jednocześnie egzamin dla menedżerów, czy poradzą sobie w czasie zarządzania w kryzysie. Niejednokrotnie widzimy, jak producenci, których dotychczas klasyfikowaliśmy jako automotive, dostosowują swoją produkcję do wytwarzania sprzętu medycznego. Wychodzą ze strefy komfortu, ze strefy biznesu, w której od lat odnosili sukcesy, i sięgają po nowe wyzwania, odkrywają nowe technologie i pokazują, jak doskonale można prowadzić biznes, skupiając się na aktualnych potrzebach rynku. Bravo dla wszystkich tych managerów, którzy tak doskonale, gładko i wydawać by się mogło bezproblemowo potrafili zarządzić sytuacją, zarządzić biznesem w kryzysie.

Co z poligrafia?

Biznes ma się dobrze, a to zasługa tego, że podobnie jak producenci sprzętu, również drukarnie potrafiły doskonale dostosować biznes do obecnych wyzwań. Wszyscy musieliśmy opuścić nasze wygodne gniazda i otworzyć się na nowe wyzwania, a na dodatek zrobić to na czas, bo rynek jest bezwzględny dla marazmu, dla bezczynności.

W ostatnich miesiącach zauważamy znaczny wzrost zapotrzebowania rynku na materiały do znakowania sprzętu medycznego.

W przypadku producentów, którzy od lat dostarczają etykiety do sektora medycznego, wymagania są oczywiste i łatwiej jest im sprostać i je zrozumieć. Ci producenci, którzy wchodzą w biznes medyczny, muszą dostosować używane materiały do ogólnościatowych wymagań. Jednym z nich jest posiadanie certyfikatu UL na stosowany materiał czy etykietę. We wszystkich bez wyjątku przypadkach etykiety do znakowania wyrobów medycznych muszą spełniać określone wymagania dotyczące trwałości, a także zawierać określone informacje, również zgodnie z wymogami UL/IEC 60601-1 (wyd. 3 z późn. zm.). Wyzwaniem dla konwerterów jest dodanie tych materiałów do listy UL, często w krótkim czasie, aby sprostać wymaganiom klientów.



Jak zarządzić kulminacją zapotrzebowania na aplikacje medyczne w krótkim czasie?

Trwale znakowanie i możliwość śledzenia całej drogi życia produktów medycznych

Z powodu pandemii COVID-19 Parlament Europejski przesunął datę wejścia w życie regulacji dotyczących znakowania sprzętu medycznego (MDR) na maj 2021 roku. Cel tego rozporządzenia pozostaje jednak taki sam, dlatego producenci i dostawcy etykiet muszą podjąć niezbędne kroki, aby wdrożyć wszystkie wytyczne, jeśli jeszcze tego nie zrobili.



MedFLEX® zaprojektowany do znakowania sprzętu medycznego

FDA wymaga niepowtarzalnego identyfikatora dla każdego pojedynczego sprzętu medycznego, etykieta musi być długowieczna i zgodna ze standardem UL/IEC60601-1.

Nasza linia produktów MedFLEX spełnia wymogi standardów i pozwala na dostarczenie etykiet zaprojektowanych dla sprzętu medycznego.

Natychmiastowa adaptacja

Produkty MedFLEX można natychmiast wprowadzić do wykazu UL. Zapewniamy szerokie portfolio, które umożliwi aplikacje na różnych powierzchniach, kompatybilne z różnymi rodzajami druku, oraz laminaty potrzebne do wyprodukowania etykiety wyrobu medycznego.

Produkty MedFLEX są dostępne w przezroczystym, białym i srebrnym matowym kolorze.

Zero kosztów adaptacji

Gdy zostaną spełnione określone minimalne warunki zakupu, FLEXcon zwróci waszej firmie zryczałtowaną opłatę adaptacyjną UL – zmniejszając koszty transferu do zera. FLEXcon pomoże wam przejść proces adaptacji UL. Jesteśmy tutaj, aby wam pomóc i aby wspólnie zapewnić dostawy na czas.

W przypadku zainteresowania produktami firmy FLEXcon zapraszam do odwiedzenia naszej strony internetowej www.FLEXcon.com. Niezależnie od tego, czy już współpracujemy, czy też nie, gdy zainteresowani są Państwo szkoleniem online dla Państwa pracowników, proszę o kontakt:

Dorota Witthuhn
dwitthuhn@FLEXcon.com
 +48 660 542 986



Medical Device



Contains hazardous substances



Contains a Medicinal Substance



Single patient - multiple use

ARTYKUŁ PROMOCYJNY