

Kontaktlista till konsulter inom MEDEA

Förnamn	Efternamn	Företag	Tjänster	E-post
Mats	Ohlson	MT-Advisor	- Regulatorisk rådgivning MDR - Egentillverkning - Medicinska gasanläggningar	mats.ohlson@mtadvisor.se
Ing-Marie	Ahl	Prevas AB	- QMS ISO 13485/ISO 9001 - Regulatorisk rådgivning MDR - Internrevision/Leverantörsrevision	ing-marie.ahl@prevas.se
Lars	Carlsson	Carlsson Consulting	- Regulatorisk rådgivning MDR - Egentillverkning/Riskhantering - Medicinska gaser	lars.carlsson@carlssonconsulting.se
Helena	Dahlin	Key2Compliance	- Regulatorisk rådgivning MDR - QMS ISO 13485/ISO 9001 - Software as Medical Device	Helena.dahlin@key2compliance.com
Åse	Ek	Key2Compliance	- QMS ISO 13485/ISO 9001 - Risk Management ISO14971 - Training and Education, Medical Devices	Ase.ek@key2compliance.com
Anna-Karin	Areskog	QAdvis	- QMS MDR/IVDR/ISO - Processvalidering - QA Produktion/Lab	Anna-karin.areskog@qadvis.com
Camilla	Drott	Drott Quality AB	- QMS ISO 13485, 21 CFR 820 - Regulatorisk rådgivning MDR, IVDR - Internrevision, leverantörsrevision	camilla@drottquality.se
Matilda	Olsson	Complyit AB	- Regulatorisk rådgivning MDR/IVDR - QMS ISO 13485 - Internrevision/Leverantörsrevision	matilda.olsson@complyit.se
Eva	Robertsson	QinMind	- QMS och regulatoriska frågor - Projektleddning - Förvaltningsledning	eva.robertsson@qinmind.se
Linda	Berndtsson	Berlind Life Science AB	- Regulatorisk rådgivning MDR, FDA - ISO 13485 och Risk Management - Work shops, utbildning, interimsledning	linda@berlind.nu
Lena	Baard	Florian Consulting AB	- QMS MDR/ISO/QSR - QA Produktion - Sterilisering, EO, Gamma	lena@florianconsulting.se
Emilie	Andersson	Mediteq	- Regulatorisk rådgivning och utbildning MDR och IVDR - Produktutveckling medicintekniska produkter - Produktgodkännande världen över; EU, US, Kina, Kanada m.fl.	emilie@mediteq.se
Helen	Sandelin	Mediteq	- Regulatorisk rådgivning och utbildning MDR och IVDR, inkl. medicinteknisk mjö - Mjukvaruutveckling enligt IEC 62304 och IEC 82304 - Kvalitetsledningssystem för medicinteknik, ISO 13485	helen@mediteq.se
Lennart	Philipson	Philing AB	- Regulatorisk rådgivning MDR och NMI - PRRC-uppdrag - Styrelseuppdrag	lennart.philipson@gmail.com
Julia	Böregård	Scantox	- Non clinical safety studies (GLP tox) - Chemical analysis and characterization (GMP) - Regulatory bioanalysis (GCP)	jub@scantox.com
Elina	Broman	Nerality AB	- Regulatorisk rådgivning MDR/IVDR - Rådgivning kvalitetsledning - Utbildning inom QA/RA	elina@nerality.ai
Anna	Holmberg	Prolajm AB	- Projektleddning/stöd CE-märkning - Regulatorisk rådgivning MDR - Klinisk utvärdering	anna.holmberg@prolajm.se
Eva	Daskalaki	Complyit AB	- Regulatorisk rådgivning - MDR/IVDR (MDD/IVDD) - QMS ISO 9001/13485	eva.daskalaki@complyit.se
Marie	Johansson	Semcon Sweden AB	- Regulatorisk rådgivning MDR och IVDR - Teknisk dokumentation och klinisk utvärdering - QMS ISO 13485	marie.a.johansson@semcon.com