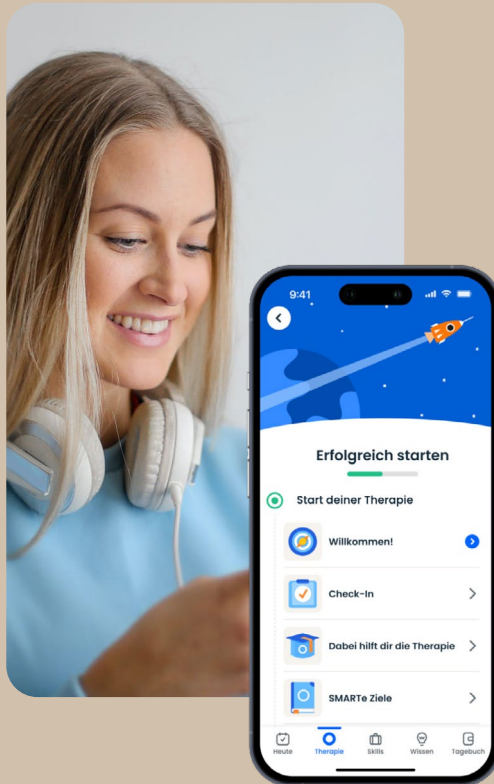


Accelerate Digital Health

JETZT MIT DTx DURCHSTARTEN





MiNDNET-Gründer: Prof. Dr. med. Anne Karow, Prof. Dr. med. Martin Lambert und Dr. Andreas Sprock

Wir bringen digitale Therapien zu den Menschen.

MiNDNET entwickelt in Partnerschaft mit Kliniken, Unternehmen der pharmazeutischen Industrie und anderen Leistungsträgern evidenzbasierte digitale Anwendungen für Menschen mit psychischen Erkrankungen. Lösungen, die Patientinnen und Patienten entlang des gesamten Therapiepfades, von der Erkennung bis zur Langzeittherapie unterstützen.

Die Entwicklung der therapeutischen Inhalte erfolgt in Zusammenarbeit mit den besten Expertinnen und Experten aus dem In- und Ausland. Unsere digitalen Therapeutika basieren auf medizinischer Software und erfüllen höchste Standards hinsichtlich innovativer Entwicklung, wissenschaftlich nachgewiesener Wirksamkeit, Benutzerfreundlichkeit, Anwendungsflexibilität und Datensicherheit. Sie werden in das bestehende Gesundheitssystem integriert und unterstützen das medizinische Fachpersonal im Behandlungsprozess.

Das Angebot von MiNDNET umfasst evidenzbasierte digitale Therapien für die psychische Gesundheit, wissenschaftliche Studien, medizinische Software und den gesamten DiGA-Zulassungsprozess.

Sie möchten mehr erfahren? Sprechen Sie uns an.

Digitale Theraphiepfade von MiNDNET:



Integrierte digitale Versorgung und Anwendung

Unsere DTx bieten eine Adaptation von Diagnostik und Therapie und unterstützen die Interaktion zwischen Behandlern und Patienten für die vollständige Integration in das Gesundheitssystem.

Optimale geführte digitale Versorgung

Unsere DTx leiten durch die digitale Versorgung, einschließlich Diagnostik, Entscheidungsunterstützung, Therapieplan, Medikationstool, Nachrichtenfunktion, Symptomüberwachung und modularer Therapie nach dem Prinzip der evidenzbasierten Medizin.

Personalisierte modulare Therapie

Unsere DTx bieten eine personalisierte und modulare digitale Therapie für eine höhere Nutzerfreundlichkeit und bessere Wirksamkeit.



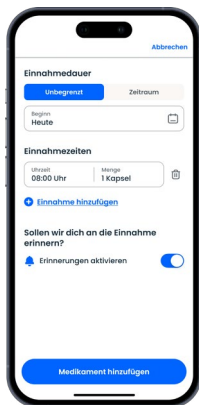
Umfassend, anwenderfreundlich und krankheitsspezifisch.

MiNDNET bietet umfassende Lösungen zur Entwicklung und Implementierung digitaler Therapeutika (DTx). Sie sind krankheitsspezifisch und speziell auf die Bedürfnisse aller Anwender zugeschnitten.



DIGITALE THERAPIE

Multimodale Therapie, Skillstraining, Wissen, Video, Audio, Gamification, Therapiemanual



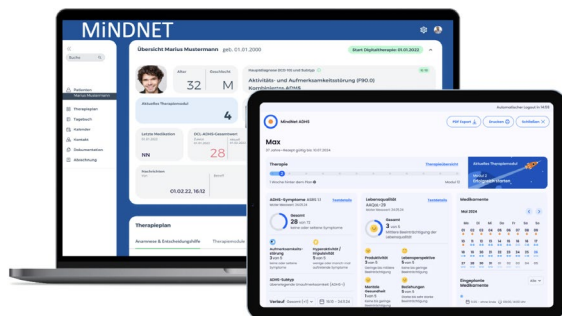
MEDIKAMENTE UND ADHÄRENZ

Erinnerungsfunktion und Adhärenzförderung



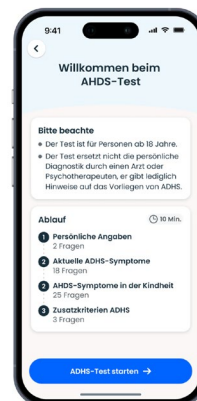
THERAPIE-TAGEBUCH UND SELBSTMONITORING

Symptomatik, Lebensqualität und Therapieverlauf



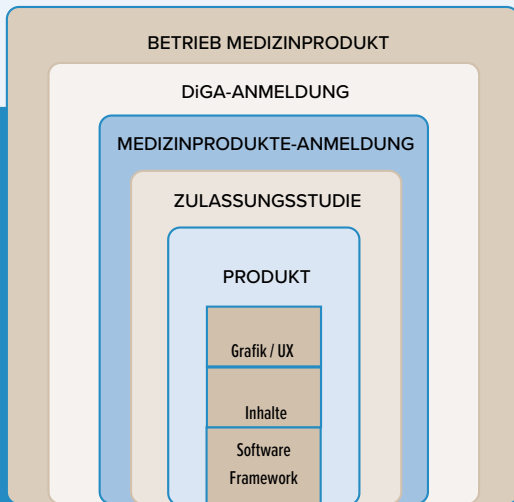
ÄRZTE UND THERAPEUTEN DASHBOARD

Integrierte Therapieoption, Leitlinien-basierte Therapieempfehlungen, Verlaufsmonitoring



SCREENING UND DIAGNOSTIK

Krankheitsspezifisches digitales Screening und Diagnostik



MiNDNET berät und liefert alle relevanten Bausteine für digitale Lösungen im Medizinbereich:

- Softwareframework nach IEC 62304 und IEC 62366-1
- Der Produktentwicklung nach ISO 14971
- Zertifizierung als Medizinprodukt Klasse I/IIa/b
- Anmeldung als DiGA
- Betrieb des Medizinprodukt mit QM nach ISO 13485 und ISO 27001, DSGVO und Post-Market- Überwachung gemäß MDR

In 5 Schritten zur digitalen Gesundheitsanwendung. Sicher und zuverlässig. Mit MiNDNET an Ihrer Seite.

1. PRODUKTENTWICKLUNG

Konzeption und Umsetzung digitaler Anwendungen mit führenden nationalen und internationalen Experten für eine Indikation, evidenzbasierte Diagnostik und Therapie

2. ZULASSUNGSSTUDIE

Koordination und Durchführung wissenschaftlicher Studien in Kooperation mit den führenden wissenschaftlichen Einrichtungen

3. MEDIZINPRODUKTANMELDUNG

Steuerung aller Schritte rund um das Medizinprodukt einschließlich Informationssicherheit, Datenschutz und Zulassungsprozess durch unser zertifiziertes Qualitätsmanagement-Team

4. DiGA-ANMELDUNG

Unterstützung beim Go-To Market durch ein starkes Netzwerk der medizinischen Key-Opinion-Leader

5. BETRIEB MEDIZINPRODUKT

Sicherstellung des langfristigen Betriebs der Medizinsoftware und der Vigilanz nach MDR (ISO 13485 und ISO 27001)

Die Roadmap - von der Idee bis zur erfolgreichen Umsetzung. Wir kennen den Weg.



Beratung

Wir beraten Sie zu allen wichtigen Aspekten digitaler Gesundheitsanwendungen, einschließlich der gesundheitspolitischen Situation, evidenzbasierter Entwicklung, Markt- und Wettbewerbsanalyse, möglicher Geschäftsmodelle und der Markteinführung.



Forschung

Wir unterstützen die gesamte Konzeption des digitalen Therapeutikums, einschließlich evidenzbasierter Grundlagen zur leitliniengerechten Behandlung und digitalen Therapie, Erstellung eines Therapiekonzepts, Personas und Customer Journeys.



Design Prototyp

Klickbare Prototypen vermitteln einen ersten Eindruck von den Funktionen und Inhalten des digitalen Therapeutikums. Gemeinsam steht damit ein Tool zur Verfügung, um Feedback von Betroffenen und Experten einzuholen.



Minimal Viable Product (MVP)

Mithilfe eines Minimal Viable Products (MVP) validieren wir die Anwendung in einem frühen Entwicklungsstadium. So erhalten die Entwicklungsteams frühzeitig Feedback von den Anwendern. Zusammen mit unseren Partneruniversitäten führen wir User Experience Studien mit Patientinnen und Patienten durch. Hier wird vor allem die Anwendbarkeit getestet und direkt zur Verbesserung des MVP genutzt.



Marktreife DTx

Wir machen digitale Anwendungen marktreif. Das heißt: Es findet eine Qualitätssicherung statt und die Datenschutzbestimmungen werden definiert und eingehalten.



Validierung

Das Digitale-Versorgung-Gesetz (DVG) und die darauf basierenden Verordnungen stellen klare Anforderungen an die Zulassung einer DiGA. Ziel ist es, eine hohe Behandlungsqualität und Patientensicherheit zu gewährleisten. Unsere DTx erfüllen diese Anforderungen. Durch einen Validierungsprozess wird aus einem DTx ein zugelassenes DiGA. DiGA müssen einen positiven Versorgungseffekt wissenschaftlich nachweisen. Das heißt, es muss in einer quantitativen Vergleichsstudie dargelegt werden, dass sich der Gesundheitszustand der Patienten durch den Einsatz der DiGA verbessert. Wir führen randomisierte kontrollierte Studien mit führenden universitären Einrichtungen durch, um den Wirksamkeitsnachweis zu erbringen. Dabei greifen wir auf 25 Jahre Erfahrung und mehr als 50 große RCTs (randomized controlled trials) zurück. Unsere Partneruniversitäten Hamburg, Berlin, Hannover, Frankfurt und Bonn verfügen über eine langjährige Expertise und über 300 Studienpublikationen zu digitalen Therapeutika.



Zulassung

Als ISO 13485 und ISO 27001 zertifiziertes Unternehmen übernehmen wir gerne den gesamten Zulassungsprozess und den langfristigen Betrieb. Wir sorgen für die Anmeldung bzw. Zertifizierung der Lösung als Medizinprodukt. Wir koordinieren die Zulassungsstudien und übernehmen die Registrierung beim BfArM. Auf Wunsch treten wir als Inverkehrbringer für das Medizinprodukt auf und übernehmen die Post Market Surveillance und Vigilanzprozesse.



Prof. Dr. med. Anne Karow

“

Digitale Gesundheitsanwendungen sind jetzt schon ein wichtiger Bestandteil unserer Gesundheitsversorgung. Wir müssen für die Zukunft sicherstellen, dass digitale Therapieanwendungen die Bedürfnisse unserer Patienten abbilden und die Behandler in ihrer täglichen Arbeit unterstützen. Das Menschliche darf auch in der digitalen Versorgung nicht verloren gehen.

WIR BRINGEN DIGITALE THERAPIEN ZU DEN MENSCHEN.

MiNDNET entwickelt evidenzbasierte digitale Therapeutika (DTx) und digitale Gesundheitsanwendungen (DiGA). Eingebunden in das bestehende Gesundheitssystem unterstützen sie das medizinische Fachpersonal bei der Behandlung von Menschen mit psychischen Erkrankungen.

KONTAKTIEREN SIE UNS:

info@mindnet-solutions.com

+ 41 32 510 19 68



www.mindnet-solutions.com