

# Umsetzung der neuen Medizinprodukteverordnung (EU) 2017/745 (MDR) - Webcast

Umsetzung der ab Mai 2021 geltenden Änderungen

Infos zum Webcast

In unserem neuen Webcast haben Sie die Möglichkeit, Ihre Fortbildung ohne lange Reisezeiten, Ausfälle und Parkplatzsuche zu absolvieren. In unserem virtuellen Seminarraum können Sie sich von Ihrer Einrichtung oder zu Hause aus von unseren Referenten auf den aktuellen Stand bringen lassen. Die Inhalte wurden von uns anschaulich und verständlich aufbereitet und stehen Ihnen im Nachgang digital zur Verfügung. Ab dem 26.05.2021 müssen die Anforderungen der neuen MDR (Medical Device Regulation, EU-Verordnung 2017/745) umgesetzt werden. Ähnlich wie bei der Datenschutzgrundverordnung (DS-GVO) greifen die Anforderungen unmittelbar, sodass Sie als Einrichtung neben dem deutschen Recht fortan auch die europäischen Regelungen umsetzen müssen. Ebenfalls zum 26.05.2021 wird das deutsche Medizinproduktegesetz (MPG) durch das Medizinprodukte-Durchführungsgesetz (MDG) ersetzt. Die resultierenden Anforderungen sind komplex und auf den ersten Blick nicht eingängig, betreffen jedoch jede Einrichtung des Gesundheitswesens, die Medizinprodukte betreibt und anwendet, in Verkehr bringt oder herstellt (z.B. Zahnarztpraxen mit eigenem Labor, Kieferchirurgien mit eigenem Labor, Kieferorthopädische Praxen mit eigenem Labor, Zahntechnische Labore, Sanitätshäuser, etc.).

Ziel des Webcasts

Wir machen Sie mit dem zum Zeitpunkt des Webcasts geltenden Rechtsstand, den zentralen Änderungen und den Anforderungen des neuen Medizinprodukterechts in verständlicher und praxisorientierter Weise vertraut. Wir zeigen Ihnen auf, wie Sie vorgehen können, um die neuen Anforderungen aufwandsarm und einfach umzusetzen.


Inhalte

- Grundlagen, Inhalte und Geltungsbereich der neuen Medical Device Regulation (MDR) und des neuen Medizinprodukte-Durchführungsgesetzes (MDG)
- Erweiterter Geltungsbereich des neuen Medizinprodukterechts
- Klassifizierung/Neuklassifizierung von Produkten
- Anforderungen an Betreiber von Gesundheitseinrichtungen und Anwender von Medizinprodukten
- Identifizierung und Rückverfolgbarkeit
- Allgemeine Sicherheits- und Leistungsanforderungen
- Anforderungen an die Dokumentation
- Anforderungen an das Qualitätsmanagement
- Anforderungen an das Risikomanagement
- Behördenanforderungen und -befugnisse
- Vigilanzsystem
- Straf- und Bußgeldvorschriften

Teilnehmer

Personal, das mit Geräteaufgaben betraut ist, z. B. Gerätebeauftragte, Medizinproduktebeauftragte, Beauftragte für Medizinproduktesicherheit

Nummer: M-RE-2021-11

 Termin frei  
wählbar

Teilnahmegebühr

180,00 € zzgl. MwSt.

So nehmen Sie am Webcast teil:

Folgen Sie dem Link in Ihrer Email. Melden Sie sich mit den Zugangsdaten an.

Die Präsentationsfolien der Webcasts und je nach Thema weitere Unterlagen erhalten Sie im Download.

Technische Voraussetzungen:

- PC mit Internetverbindung
- Lautsprecher

Referenten



Daniel Schaar

Diplom-Betriebswirt,  
Datenschutzbeauftragter, Berater  
kraussfirmengruppe  
GmbH & Co. KG

## Branchen

- Zahnarztpraxen mit eigenem Labor (Chairside Fertigung)
- Kieferchirurgien mit eigenem Labor
- Kieferorthopädische Praxen mit eigenem Labor
- Zahntechnische Labore
- Sanitätshäuser
- Arztpraxen
- Therapeutische Praxen
- Kliniken

## Abschluss

## Teilnahmebestätigung

## Referent

Daniel Schaar

Link zum Seminar <https://kraussakademie.de/umsetzung-der-neuen-medizinprodukteverordnung-eu-2017-745-mdr-webcast/>