

Beauftragte für Medizinproduktesicherheit in Gesundheitseinrichtungen

DIE THEMEN

- Europäische Vorgaben und das deutsche Medizinprodukterecht
- Was ein Medizinprodukt ist und wie es auf den Markt kommt
- Vigilanz und Marktüberwachung (Beobachtungs- und Meldesystem)
- Haftung bei Medizinprodukteschadensfällen
- Änderungen durch die neuen europäischen Medizinprodukte-Verordnungen
- Anforderungen, Aufgaben & Verantwortungsbereich eines Beauftragten für Medizinproduktesicherheit in Gesundheitseinrichtungen

Machen Sie sich **JETZT** fit
für Ihren Berufsalltag!

IHRE VORTEILE

- Räumliche und zeitliche Flexibilität
- Individuelle Lerngeschwindigkeit
- Zugang zu Ihrem persönlichen Lernportal
- Lernerfolgskontrollen und Abschlusszertifikat
- Kompatibilität mit mobilen Endgeräten

**Entscheiden Sie selbst, wann und wo Sie lernen!
So bilden Sie sich zeit- und kosteneffizient weiter.**

Attraktive Rabattkonditionen für mehrere Teilnehmer!

Das Prinzip des e-Learnings

Sie buchen ein e-Learning, das sich aus mehreren didaktisch aufbereiteten Modulen zusammensetzt. Sie haben zwölf Wochen Zeit, die Schulung zu absolvieren und können die Module so oft Sie möchten bearbeiten. Den Hauptbestandteil bilden Präsentationen, in denen Experten ihr Wissen zum jeweiligen Thema mit Ihnen teilen.

Alle Module enden jeweils mit einer Lernerfolgskontrolle. Haben Sie alle erfolgreich abgeschlossen, erhalten Sie ein qualifizierendes Zertifikat.

DEMO-Zugang und weitere Informationen

Möchten Sie sich einen Eindruck von unserem e-Learning verschaffen? Unter www.forum-institut.de/e-learning erhalten Sie Ihren DEMO-Zugang.

Weitere Informationen finden Sie auf unserem You-Tube-Kanal FORUMInstitut. Sehen Sie sich unseren Trailer zum Beauftragten für Medizinproduktesicherheit an.

Teilnehmerkreis des e-Learnings

Sie sollen die Verantwortung eines „Beauftragten für Medizinproduktesicherheit in einer Gesundheitseinrichtung“ gemäß § 6 MPBetreibV übernehmen oder haben bereits diese Position? Dann ist unser e-Learning für Sie konzipiert!

Denn dieses e-Learning richtet sich an Medizinprodukte-Verantwortliche und verantwortliche Mitarbeiter, die in folgenden Einrichtungen und Betrieben tätig sind:

- Praxis
- Krankenhäusern oder Reha-Kliniken
- Alten- und Pflegeheimen
- Krankentransportdiensten und Rettungsdiensten
- Sanitätsfachhandel

Die Inhalte des e-Learnings

Modul 1: Europäische Vorgaben und das deutsche Medizinprodukterecht

- Aktuelle Rahmenbedingungen
- Nationale Regelungen und Normen

Modul 2: Was ein Medizinprodukt ist und wie es auf den Markt kommt

- Zweckbestimmung und Klassifizierung
- Produktdokumentation und Risikoanalyse
- Produktkennzeichnung
- CE-Kennzeichnung

Modul 3: Vigilanz und Marktüberwachung

(Beobachtungs- und Meldesystem für Medizinprodukte)

- Grundlagen des Vigilanz-Systems einschließlich AE/SAE-Meldepflichten

Modul 4: Haftung bei Medizinprodukteschadensfällen

- Grundlagen der Haftung
- Behandlungsvertrag/Deliktsrecht
 - Produkthaftung
- Eigenherstellung von Medizinprodukten
- Haftung für fehlerhafte Meldungen

Modul 5: Änderungen durch die neue Europäische Medizinprodukteverordnung

- Medical Device Regulation (MDR)
 - Hintergründe: Wo sind Gesundheitseinrichtungen betroffen?
 - Aktueller Stand

Modul 6: Anforderungen, Aufgaben & Verantwortungsbereich eines Beauftragten für Medizinproduktesicherheit

- Rahmenbedingungen und Aufgaben
- Arbeitsrechtliche Stellung & Ordnungswidrigkeiten

ANMELDUNG UNTER

service@forum-institut.de
www.forum-institut.de

Tel. +49 6221 500-500
Fax +49 6221 500-555

AGB

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen (Stand: 01.01.2016), die wir auf Wunsch jederzeit übersenden und die im Internet unter www.forum-institut.de/agb eingesehen werden können.

IHR ANSPRECHPARTNER



Ute Akunzius-Jehn

Konferenzmanagerin
Pharma & Healthcare
Bereich Medizinprodukte
Tel. +49 6221 500-685
u.akunzius-jehn@forum-institut.de