

Forum für Medizintechnik e. V.
c/o Technische Hochschule Lübeck
Mönkhofer Weg 239
23562 Lübeck

Das **Forum für Medizintechnik e. V.** ist ein von der Technischen Hochschule Lübeck und der Universität zu Lübeck getragener gemeinnütziger Verein zur Fortbildung auf Gebieten, die einen engen Bezug zur Medizintechnik haben. Seit 1999 werden Seminare – auch als In-Haus Seminare und Kurse mit einem hohen Anteil an Diskussionsbeiträgen angeboten, an denen bisher über 6.000 Teilnehmerinnen und Teilnehmer in mehr als 75 Seminaren teilnahmen. Das Tagesseminar am 03.05.2019 wird durchgeführt vom Forum für Medizintechnik e. V. in Zusammenarbeit mit der HOST GmbH, ein Gemeinschaftsunternehmen des Universitätsklinikums und der SPIE GmbH.

Veranstalter, wissenschaftlicher Leiter und Referenten sichern zu, dass die Inhalte der Fortbildung neutral bzgl. medizinischer Produkte und/oder Dienstleistungen gestaltet sind, und dass potenzielle Interessenkonflikte des Veranstalters, der wissenschaftlichen Leitung und der Referenten in einer Selbstauskunft gegenüber den Teilnehmern offen gelegt werden.

ANMELDUNG UND AUSKUNFT

Forum für Medizintechnik e. V.
Frau Nicole Grimm M.A.
c/o Technische Hochschule Lübeck
Mönkhofer Weg 239
23562 Lübeck
Telefon: (04 51) 317028-31
E-Mail: seminare-ffm@th-luebeck.de
www.ffmpeg-luebeck.com

Medizinproduktegesetz 4. Forum Eintägiges Seminar über Inhalt und Umsetzung des MPG und der Betreiberverordnung

20 Jahre FFM

Frankfurt, 03.05.2019

in Zusammenarbeit mit der HOST GmbH
ein Gemeinschaftsunternehmen des
Universitätsklinikums und der SPIE GmbH

SEMINARINHALTE UND REFERENTEN

Begrüßung und Einführung

*Grußworte aus dem Klinikum:
Herr Prof. Dr. Jürgen Graf*

Ärztl. Direktor und Vorstandsvorsitzender Universitätsklinikum Frankfurt¹.

Vortrag: Medizinproduktegesetz

Übersicht und Einführung in das Medizinproduktegesetz

Dipl.-Ing. Markus Kemm

Vorstandsvorsitzender Forum für Medizintechnik e. V., Lübeck

2. Vortrag: Medizinproduktebetreiberverordnung

Einführung in die Medizinproduktebetreiberverordnung und die Medizinproduktesicherheitsplanverordnung

Dipl.-Ing. Thorsten Stolpe

Kliniken des Landkreises Lörrach GmbH

Bau- und Betriebsorganisation - Projektleitung Zentralklinikum

3. Vortrag: Einweisung in die sachgerechte Handhabung von Medizinprodukten

Insbesondere Inbetriebnahme von MP, Einweisungsvorschriften, Betrieb von MP, Meldung von/Verhalten bei Vorkommnissen und Verhalten bei Zwischenfällen

Dr.-Ing. Anton Obermayer

IMM GmbH, Vorm. Klinik für Anästhesie der Universität Erlangen/Sachverständiger für Geräte der Elektromedizin

4. Vortrag: Umsetzung von MPG und MPBetreibV in der Klinik – aus medizintechnischer Sicht

Beschaffung von MP, Bestandsverzeichnis, Instandhaltung, Einweisungskonzept, RiLiBÄK Labor

Dipl.-Ing. Maic Regner

Universitätsklinikum Carl-Gustav Carus Dresden;

Klinik für Anästhesiologie und Intensivmedizin

5. Vortrag: Umsetzung von MPG und MPBetreibV in der Klinik – aus pflegerischer Sicht

MP-Bedeutung für die Patienten, MP-Lebenslauf, ordnungsgemäßer MP-Zustand, Anforderung an das Pflegepersonal

Stefan Hinz

Klinik für Anästhesiologie UKSH Campus Lübeck;

Fachkrankenpfleger A und I

6. Vortrag: Umsetzung von MPG und MPBetreibV in der Klinik – aus ärztlicher Sicht

Patientensicherheit – Organisation – Dokumentation: Erfahrungen aus einer Klinik der Maximalversorgung

Dr. Bernt Klinger

Schön Klinik Hamburg Eilbek

Oberarzt Zentrum für Neurologie und Neurorehabilitation

SEMINARZIEL

Für das Betreiben, Anwenden, Errichten und Instandhalten von Medizinprodukten sind die regulatorischen Vorschriften von Medizinproduktegesetz (MPG), Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV) und Medizinprodukte-Sicherheitsplanverordnung (MPSV) für Anwender und Betreiber verpflichtend. Ziel des Seminars ist es, einen Überblick über die Forderungen dieser Richtlinien zu vermitteln und Fragen zu beantworten. Hinweise zur Umsetzung für die klinische Praxis werden aus ärztlicher, pflegerischer und medizintechnischer Sicht gegeben. Einen Schwerpunkt bildet das Thema „Einweisung“.

ADRESSATEN

Ärztinnen und Ärzte, die im beruflichen Alltag intensiv mit Medizinprodukten befasst sind, z. B. in der Intensivmedizin, im OP-Bereich, im Rettungsdienst oder in der Labormedizin. Verantwortliche und Mitarbeiter im Pflegedienst, in der Apotheke, im medizinischen Labor, in der Verwaltung und im Einkauf, Verantwortliche und Mitarbeiter der Medizintechnik, Medizinprodukteberater von Herstellern und Fachhändlern.

TERMIN, ORT

Freitag, 03.05.2019, 9.00 – 17.00 Uhr;

Anmeldung ab 8.30 Uhr

Hörsaal, Haus 23 / 1. Obergeschoss / Hörsaal H23-4

Universitätsklinikum Frankfurt

Theodor-Stern-Kai 7, 60596 Frankfurt am Main

SEMINARGEBÜHR

Für eine Person € 235,00; für 2 – 9 Personen aus einer Einrichtung je € 195,00; für 10 und mehr Personen aus einer Einrichtung je € 180,00 – jeweils nur gültig bei gleichzeitiger Anmeldung aller Personen. Die Gebühr enthält die Schulungsunterlagen, MPG & Co – eine Vorschriftensammlung zum Medizinprodukterecht mit Fachwörterbuch sowie Getränke und Imbiss. (Ausschließlicher Bezug der Schulungsunterlagen inkl. MPG & Co: € 120,00)

ANMELDUNG (BIS 15.04.2019)

(Bitte melden Sie sich frühzeitig an; mit diesem Formular oder unter www.ffm-luebeck.com. Mit unserer schriftlichen Rückmeldung ist Ihre Anmeldung verbindlich.)

Hiermit melde ich verbindlich für das Seminar am 03.05.2019 an:

- 1 Person
 2—9 Personen
 10 und mehr Personen

Name:

Klinik/Firma:

.....

FB/Abt:

Anschrift:

Postfach:

PLZ/Ort:

Telefon:

Fax:

E-Mail:

Datum:

Unterschrift:

Fortbildungspunkte sind bei der Landesärztekammer Hessen beantragt.

Ich bin Ärztin/Arzt

Die „Registrierung beruflich Pflegender GmbH“ hat das Seminar mit 8 Punkten anerkannt.

Ich bin registrierte Pflegekraft

Raum für Bemerkungen / Hinweise:

.....

.....