

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 Teilnehmer*innen in mehr als 75 Seminaren teilnahmen.

Das Tagesseminar am 12.11.2025 wird durchgeführt vom Forum für Medizintechnik e. V. in Zusammenarbeit mit der Klinik für Anästhesiologie der Universität München.

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 Teilnehmer*innen offengelegt 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: 0173-8648171
E-Mail: seminare@ffm-luebeck.de
www.ffmpeg-luebeck.com

Medizinprodukterecht- Durchführungsgesetz

Eintägiges Seminar über Inhalt und Umsetzung des MPDG und der Betreiberverordnung

München, 12.11.2025

in Zusammenarbeit mit der Klinik für
Anästhesiologie der Universität München

SEMINARINHALTE UND REFERENTEN

Begrüßung und Einführung

Grußworte von Herrn Prof. Zwißler aus dem Klinikum Großhadern

1. Medizinproduktesicherheit

Europäischer Rechtsrahmen und nationale Besonderheiten

Dipl.-Ing. (FH) Markus Kemm

Forum für Medizintechnik e. V., Lübeck

Geschäftsführer der CRConsultants GmbH & Co. KG

2. Medizinprodukte-Betreiberverordnung

Einführung in die klinische Anwendung der Medizinprodukte-Betreiberverordnung

Bernd Mitterer

Barmherzige Brüder Krankenhaus Regensburg

Fachkrankenschwester IA, Praxisanleiter, MP-Berater,

MP-Einweisungen und Trainings

3. Umgang mit Medizinprodukten im klinischen Alltag

Insbesondere Inbetriebnahme von MP, Einweisungsvorschriften, Betrieb von MP, Bedeutung für den Patienten, Umgang mit defekten Geräten, Aufbereitung

Stefan Hinz

Klinik für Anästhesiologie UKSH Campus Lübeck;

Fachkrankenschwester A und I

4. Gewähr für sachgerechte Handhabung von Medizinprodukten

Dienstanweisung – Organisation – Dokumentation: Erfahrungen aus einer Klinik der Maximalversorgung, STK/MTK

Dr. Bernd Klinger

Schön Klinik Hamburg Eilbek

Oberarzt Zentrum für Neurologie und Neurorehabilitation

5. Anforderungen von MPDG und MPBetreibV – Beispiele praxisgerechter Dokumentation

Beschaffung, Bestandsverzeichnis, Medizinproduktebuch, Einweisungskonzept, Instandhaltung, Software als Medizinprodukt, RiLiBÄK Labor, CIRS

Dipl.-Ing. Maic Regner

Universitätsklinikum Carl-Gustav Carus Dresden;

Leiter Medizintechnik

SEMINARZIEL

Für das Betreiben, Anwenden, Errichten und Instandhalten von Medizinprodukten sind die regulatorischen Vorschriften vom Medizinprodukte-Durchführungsgesetz (MPDG), Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV) und Medizinprodukte-Anwendermelde- und Informationsverordnung (MPAMIV) für Anwender*innen und Betreiber*innen 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 Mitarbeitende im Pflegedienst, in der Apotheke, im medizinischen Labor, in der Verwaltung und im Einkauf, Verantwortliche und Mitarbeitende der Medizintechnik, Medizinprodukteberater*innen von Herstellern und Fachhändlern sowie Mitarbeitende in ambulanten OP-Praxen und Dialyse-Zentren.

TERMIN, ORT

Mittwoch, 12.11.2025, 9.00 – 16.30 Uhr;

Anmeldung ab 8.30 Uhr

Hörsaal 3, Hörsaaltrakt, Klinikum Großhadern,

Marchioninstraße 15, 81377 München

SEMINARGEBÜHR

Für eine Person € 255,00; für 2 – 9 Personen aus einer Einrichtung je € 215,00; für 10 und mehr Personen aus einer Einrichtung je € 205,00 – jeweils nur gültig bei gleichzeitiger Anmeldung aller Personen. Die Gebühr enthält die Schulungsunterlagen sowie MPDG & Co – eine Vorschriften-sammlung zum Medizinprodukterecht mit Fachwörterbuch sowie Getränke und Imbiss.

ANMELDUNG (BIS 20.10.2025)

(Bitte melden Sie sich frühzeitig an; gern per E-Mail oder 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 12.11.2025 an:

- 1 Person
 2–9 Personen
 10 und mehr Personen

Name:

Klinik/Firma:

.....

FB/Abt:

Anschrift:

Postfach:

PLZ/Ort:

Telefon:

E-Mail:

Datum:

Unterschrift:

Fortbildungspunkte sind bei der Bayerischen Landesärztekammer beantragt.

- Ich bin Ärztin/Arzt

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

- Ich bin registrierte Pflegekraft

Raum für Bemerkungen / Hinweise:

.....

.....