

**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 23.03.2023 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 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: (04 51) 317028-31  
E-Mail: [seminare-ffm@th-luebeck.de](mailto:seminare-ffm@th-luebeck.de)  
[www.ffmpeg-luebeck.com](http://www.ffmpeg-luebeck.com)

## Medizinprodukte- durchführungsgesetz

### Eintägiges Seminar über Inhalt und Umsetzung des MPDG und der Betreiberverordnung

München, 23.03.2023

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. Medizinproduktebetreiberverordnung

Einführung in die Medizinproduktebetreiberverordnung und die Medizinprodukte-Anwendermelde- und Informationsverordnung, Beauftragter für Medizinproduktesicherheit, Implantatepass

*Dipl.-Ing. Thorsten Stolpe*

Kliniken des Landkreises Lössach GmbH

Bau- und Betriebsorganisation - Projektleitung Campus Neues Klinikum

#### 3. Umgang mit Medizinprodukten im klinischen Alltag

Insbesondere Inbetriebnahme von MP, Einweisungsvorschriften, Betrieb von MP, Umgang mit defekten Geräten, Aufbereitung

*Stefan Hinz*

Klinik für Anästhesiologie UKSH Campus Lübeck;

Fachkrankenpfleger A und I

#### 4. Gewähr für sachgerechte Handhabung von Medizinprodukten

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

*Dr. Bernt Klinger*

Schön Klinik Hamburg Eilbek

Oberarzt Zentrum für Neurologie und Neurorehabilitation

#### 5. Anforderungen von MPDG und MPBetreibV – Beispiele praxisgerechter Dokumentation

Bestandsverzeichnis, Medizinproduktebuch, Einweisungskonzept, Instandhaltung, Beschaffung, STK/MTK, RiLiBÄK Labor

*Dipl.-Ing. Maic Regner*

Universitätsklinikum Carl-Gustav Carus Dresden;

Klinik für Anästhesiologie und Intensivmedizin

## SEMINARZIEL

Für das Betreiben, Anwenden, Errichten und Instandhalten von Medizinprodukten sind die regulatorischen Vorschriften vom Medizinproduktedurchführungsgesetz (MPDG), Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV) und Medizinprodukte-Anwendermelde- und Informationsverordnung (MPAMIV) 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

Donnerstag, 23.03.2023, 9.00 – 17.00 Uhr;

Anmeldung ab 8.30 Uhr

Hörsaal 3, Hörsaaltrakt, Klinikum Großhadern,

Marchioninistraße 15, 81377 München

## 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, MPDG & Co – eine Vorschriftensammlung zum Medizinprodukterecht mit Fachwörterbuch sowie Getränke und Imbiss.

## ANMELDUNG (BIS 01.03.2023)

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

Hiermit melde ich verbindlich für das Seminar am 23.03.2023 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 Bayerischen Landesärztekammer 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:

.....

.....