

Schulung Medizinprodukteberater und Sicherheitsbeauftragter nach §§ 30 und 31 MPG

20. November 2018

Die heutige umfassende medizinische und pflegerische Versorgung und Betreuung von Patienten ist ohne den optimalen und sicheren Einsatz von Medizinprodukten undenkbar. Es kommen eine Vielzahl von Medizinprodukten zum Einsatz, vom elektrischen Pflegebett bis zum Heimbeatmungsgerät.

Mitarbeiter von Medizintechnikunternehmen, Sanitätshäusern, im Innen- und Außendienst, beraten und informieren umfassend Patienten, Ärzte, Pflegepersonal oder andere Anwender oder weisen sie in die sachgerechte Handhabung von Medizinprodukten nach gesetzlicher Vorgabe ein. Diese Tätigkeit dürfen sie aber nur ausüben, wenn sie die für die jeweiligen Medizinprodukte erforderliche Sachkenntnis und Erfahrung besitzen.

Im Rahmen des gesetzlich vorgeschriebenen Medizinprodukte -Beobachtungs- und –Meldeystems müssen sie bekannt gewordene Risiken im Zusammenhang mit Medizinprodukten an den Sicherheitsbeauftragten des Hersteller und an die zuständige Behörde melden.

Diese Fortbildung vermittelt die notwendigen gesetzlichen Kenntnisse für den sachgerechten Umgang mit Medizinprodukten anhand von konkreten Fallbesprechungen und praktischen Umsetzungsmöglichkeiten. Der Lernerfolg kann durch einen Wissenstest selbstständig überprüft werden.

Die Schulung ist für Neueinsteiger, für Wiedereinsteiger und zum Auffrischen von Kenntnissen geeignet.

Teilnehmerkreis: Mitarbeiter von Medizintechnikunternehmen und Sanitätshäusern, Medizinprodukteverantwortliche von Pflegeunternehmen und anderen medizinischen Einrichtungen

Termin: 20. November 2018

Zeit: 10:00 Uhr bis 17:00 Uhr

Ort: Qualitätsverbund Hilfsmittel e.V., Werderscher Markt 15, 10117 Berlin

Veranstalter: QVH Service GmbH

Preis: 310,00 € pro Person zzgl. MwSt , inklusive Tagungsgetränke und Mittagessen, ermäßigt 250,00 €. (z.B. für Mitglieder des QVH, SPECTARIS, BIV, RSR, RehaVital)

Anmeldung: Sie können uns Ihre Anmeldung per Fax oder per E-Mail zu kommen lassen. Ihre Anmeldebestätigung erhalten Sie per E-Mail. **Die Teilnehmerzahl ist begrenzt.**

Kontakt: Antje Heise, Tel. 030 41 40 21-70, Fax: 030 41 40 21-33, info@qvh.de

Referent: Dipl.-Ing. (FH) Steffen Forchheim
Beratender Ingenieur im Gesundheitswesen

Programm:

10:00 Uhr	Begrüßung und Einführung
10:30 Uhr	<p>Gesetzliche Grundlagen</p> <ul style="list-style-type: none">▪ EG-Richtlinie, Medizinproduktegesetz und seine Verordnungen▪ Was ist ein Medizinprodukt? <p>Anforderungen an Medizinprodukte und deren Betrieb</p> <ul style="list-style-type: none">▪ Klassifizierung von Medizinprodukten, CE-Kennzeichnung <p>Überwachung und Schutz vor Risiken</p> <ul style="list-style-type: none">▪ Vorkommnisse, schwerwiegende unerwünschte Ereignisse, korrektive Maßnahmen
13:00 Uhr	Mittagspause
13:45 Uhr	<p>Der Sicherheitsbeauftragte</p> <ul style="list-style-type: none">▪ Qualifikation, Aufgaben und Pflichten <p>Der Medizinproduktberater</p> <ul style="list-style-type: none">▪ Qualifikation, Aufgaben und Pflichten <p>Einsatz von Medizinprodukten in der Praxis</p> <ul style="list-style-type: none">▪ Medizinproduktebetriebsverordnung▪ Erstmaliges Inverkehrbringen▪ Anwenden und Betreiben <p>Qualitätsstandards</p> <ul style="list-style-type: none">▪ Prozessabläufe▪ Dokumentation und Formulare <p>Fallbesprechungen</p>
17:00 Uhr	Ende