

## Anmeldung zur Online Fortbildung „Die neue EU-Verordnung für Medizinprodukte“

Ich/Wir nehmen mit u.g. Person/en verbindlich an der Online Fortbildung am 26.11.2021 teil.

Anmeldeschluss: 29. Oktober 2021

Bitte in Blockbuchstaben oder mit einem deutlich lesbaren Stempel ausfüllen. Dies ist gleichzeitig die Rechnungsadresse

Praxis

Straße

Nr.

PLZ

Ort

Teilnehmer 1:

Titel/Vorname/Name

E-Mailadresse

Hiermit bestätige ich die Buchung zu o.g. Konditionen. Die Anmeldung erfolgt mit erfolgreichem Posteingang und dem Versand der Anmeldebestätigung. Die Rechnung wird an o. g. Adresse versandt. Hinweise zum Datenschutz: Ihre Daten werden zur Bearbeitung Ihrer Anmeldung und zur Bekanntgabe von etwaigen Programm- und Terminänderungen verwendet und in unser Buchungssystem gespeichert.

Datum, Unterschrift Teilnehmer 1

Stempel

Teilnehmer 2:

Titel/Vorname/Name

E-Mailadresse

Hiermit bestätige ich die Buchung zu o.g. Konditionen. Die Anmeldung erfolgt mit erfolgreichem Posteingang und dem Versand der Anmeldebestätigung. Die Rechnung wird an o. g. Adresse versandt. Hinweise zum Datenschutz: Ihre Daten werden zur Bearbeitung Ihrer Anmeldung und zur Bekanntgabe von etwaigen Programm- und Terminänderungen verwendet und in unser Buchungssystem gespeichert.

Datum, Unterschrift Teilnehmer 2



MVZ CLOTTEN  
FREIBURG



## Online Fortbildung „Die neue EU-Verordnung für Medizinprodukte“

Das sollten Sie als Betreiber  
wissen!



Liebes Praxisteam, liebe Einsenderinnen und Einsender,  
wir möchten Sie auf unsere Online-Fortbildung  
„Die neue EU-Verordnung für Medizinprodukte“  
aufmerksam machen.

#### Termin:

Freitag, 26.11.2021, 14.30 bis 18.00 Uhr

*Bitte beachten Sie den Anmeldeschluss am Freitag, 29.10.21*

#### Veranstaltungsort:

Online Fortbildung / an Ihrem Computer

**Kostenbeitrag: 55,00 Euro/Person**

Schulungsmaterial inbegriffen.

**Mindestteilnehmerzahl: 15 Personen**

#### Anmeldung

E-Mail: [h.staedtler@mvz-clotten.de](mailto:h.staedtler@mvz-clotten.de)

Fax: 0761 31905-158

#### Beschreibung:

- Ab dem 26. Mai 2021 muss die EU-Medizinprodukteverordnung 2017/745 - Medical Device Regulation (MDR) - verbindlich umgesetzt werden.
- Die MDR bringt einen nicht unerheblichen Aufwand an Dokumentations- und Prüfverfahren mit sich. Das bestehende QM-System soll auf die MDR-Konformität geprüft und ggf. angepasst werden.

#### Inhalte:

- Überblick über die neuen Vorgaben
- Chargenrückverfolgbarkeit
- Qualitäts- und Risikomanagement
- Konformitätserklärung

Bei Bedarf können spezielle Wünsche und Fragestellungen der Teilnehmer berücksichtigt werden.

#### Zeitplan:

14.30 bis 18.00 Uhr (inkl. Pausen - werden von der Referentin vorgegeben)

#### Organisation

Heike Städtler, MVZ Clotten

Tel.: 0761 31905-207

#### Ziele der Veranstaltung

Vermittlung der wesentlichen Neuerungen und Regelungen im europäischen Medizinproduktrecht mit dem Ziel die Patientensicherheit auf ein höheres Niveau zu bringen und zu schützen!

Sie erfahren, welche Maßnahmen notwendig sind und bekommen praktische Tipps für die Umsetzung.

#### Zielgruppe

- Praxisinhaber
- ggf. Hygienebeauftragte in Praxen

#### Referentin

Victoria Kalinitschenko, Bereichsleitung ZSVA, DGQ-Qualitätsmanagerin, DGSV Fachkunde III

#### Gesamtdauer des Kurses

- ca. 3 Stunden