

Tage einzeln buchbar!

26./27. JUNI 2014

FRANKFURT/MAIN

GRUNDLAGENSEMINAR ZUM MEDIZINPRODUKTERECHT

Das aktuelle MP-Gesetz, Rechtsgrundlagen, Klassifizierung, Abgrenzung, klinische Bewertung und Prüfung, Überwachung und Vigilanzsystem

ÜBERBLICK ÜBER DIE AKTUELLEN UND RELEVANTEN GRUNDLAGEN

26. Juni 2014

- *Rechtsgrundlagen zum Umgang mit Medizinprodukten in Deutschland und Europa*
- *Verkehrsfähigkeit von Medizinprodukten*
- *Klassifizierung von Medizinprodukten*
- *Praktische Übungen zur Klassifizierung*
- *Wettbewerbsrecht*

FOKUSSIERUNG DER GRUNDLAGEN UND ERÖRTERUNG SPEZIELLER, PRAXISRELEVANTER THEMEN

27. Juni 2014

- *Die klinische Bewertung und Prüfung von Medizinprodukten*
- *Die Abgrenzungsproblematik*
- *Praktische Übungen zur Abgrenzung von Medizinprodukten*
- *Sicherheitsbeauftragter und Medizinprodukteberater*
- *Das MP-Vigilanzsystem*



Dr. med. Jürgen Attenberger
*Facharzt für Öff. Gesundheitswesen,
Hannover*



RA Dr. jur. Volker Lücker
*Fachanwalt für Medizinrecht
Kanzlei Lücker MP-Recht, Essen*



AKADEMIE
FÜR FORTBILDUNG
HEIDELBERG



**Im bewährten Zwei-Tages-System
für Einsteiger und zur Vertiefung
bestens geeignet!**

SEMINARZIEL

Der Markt für Medizinprodukte unterliegt bezüglich der Berechtigung zum erstmaligen Inverkehrbringen und dem Herstellungs- und Vermarktungsprozess einer Vielzahl regulatorischer Anforderungen. Hiermit haben zudem regelmäßige Anpassungen der Dokumente und Systeme einherzugehen. Das Medizinprodukterecht wandelt sich schnell; aktuell wird eine neue rechtliche Grundlage in der EU diskutiert.

Dieses 2-tägige Seminar zum Medizinprodukterecht vermittelt Ihnen als Einsteiger sowie zur Vertiefung Ihres Wissens – sowohl theoretisch als auch praktisch – einen umfassenden Überblick über nationale und europäische Anforderungen, Verfahren, die Umsetzung im Unternehmen und entsprechende Verantwortlichkeiten und Pflichten bei Herstellern und zuständigen Behörden.

Hierbei angesprochen sind neben den originären Medizinprodukteherstellern ebenfalls die pharmazeutische Industrie, welche sich bei der Entwicklung und dem Inverkehrbringen von stofflichen Medizinprodukten oder Kombinationsprodukten neben dem Arzneimittelgesetz auch mit dem Medizinprodukterecht auseinandersetzen hat. Die Abgrenzung der Produktkategorien zueinander setzt profundes Wissen in beiden Rechtsgebieten voraus.

Sie sind Medizinprodukthersteller und möchten sich mit den aktuellen gesetzlichen Grundlagen, Novellierungen und Anforderungen vertraut machen? Sie kommen aus der pharmazeutischen Industrie und möchten Ihre Produktpalette in Richtung Medizinprodukte erweitern? Profitieren Sie von den langjährigen Erfahrungen der Experten und klären Sie Ihre persönlichen fachbezogenen Fragen u.a. zu folgenden Themenschwerpunkten:

- Welche aktuellen gesetzlichen Grundlagen gelten für das Inverkehrbringen von Medizinprodukten in Deutschland und Europa?
- Wie verlaufen Konformitätsbewertungsverfahren?
- Wie gehen Sie mit der Abgrenzungsproblematik um?
- Wann sind klinische Prüfungen notwendig?
- Wie erfolgt die behördliche Überwachung und das Medizinprodukte-Vigilanzsystem?

1. TAG

FÜR EINSTEIGER ODER ZUM AUFRISCHEN IHRES BASIS-WISSENS

9.30

Begrüßung und Einführung

9.45

Die europäischen Rechtsgrundlagen des Medizinprodukte-Rechts

- Europäische Richtlinien über Medizinprodukte
- Neuregelungen durch die Richtlinie 2007/47/EG

Überblick über das deutsche Medizinprodukte-Recht

- Gesetzliche Grundlagen
- Definitionen und Begriffe
- Verordnungen
- Die neuen Regelungen

Die Verkehrsfähigkeit von Medizinprodukten

- Erforderliche Konformitätsbewertungsverfahren
- Anforderungen an das Medizinprodukt von der Entwicklung bis zum Vertrieb

12.30

Gemeinsames Mittagessen

13.30

Workshop

Praktische Übungen zur Konformitätsbewertung und Klassifizierung von Medizinprodukten

Zuständige Behörden in Deutschland

- Rolle und Aufgaben
- Behördliche Überwachung

Wettbewerbsrecht für Medizinprodukte

Offene Diskussionsrunde

Was Sie schon immer über Medizinprodukte wissen wollten, aber sich nie zu fragen trauten!

ca. 17.30

Ende des 1. Seminar-Tages

Sie erhalten zu
aktuelle Ausgabe
als Nachsch

! Praktische
Übung

SIE BEGEGNEN bei diesem Grundlagen-Intensivseminar Fach- und Führungskräften der pharmazeutischen Industrie und Medizinprodukteherstellern, Verantwortlichen für die Einhaltung gesetzlicher Anforderungen für das Inverkehrbringen von Medizinprodukten und Kombinationsprodukten aus den Bereichen:

- Forschung und Entwicklung



BISHERIGE TEILNEHMERSTIMMEN

- „Sicher, informativ, trotz „trockener“ Thematik aufgelockert“
- „Sehr guter Einstieg in die Thematik!“
- „Exzellente Einführung in die rechtlichen Aspekte für Hersteller von Medizinprodukten!“
- „Guter Überblick, systematischer Aufbau, sehr gute Praxiserfahrung der Referenten!“

2. TAG

9.30

ZUM VERTIEFTEN AUSBAU IHRES FUNDIERTEN GRUNDLAGENWISSENS

Begrüßung und Einführung

Fokus A: Die Klinische Bewertung von Medizinprodukten

- Vorschriften und Umsetzung
- Literaturweg

Fokus B: Die Klinische Prüfung von Medizinprodukten

- Erfordernis
- Das Verfahren einer klinischen Prüfung einschl. des neuen Verfahrens zur Genehmigung und bei der Ethikkommission

Fokus C: Die Abgrenzungsproblematik

- Definitionen und Abgrenzung
- Medizinprodukt oder Arzneimittel?
- Umgang mit Kombinationsprodukten

12.30

Gemeinsames Mittagessen

13.30

Workshop

Praktische Übungen zur Abgrenzung von Medizinprodukten zu anderen Produkten

Fokus D: Sicherheitsbeauftragter und Medizinproduktberater

- Aufgaben und Pflichten insb. im Vigilanzsystem

Fokus E: Das Medizinprodukt-Vigilanzsystem

- Pflichten der Hersteller, Betreiber und Anwender
- Aufgaben der Behörden

Abschlussdiskussion

Vertiefung und Diskussion des Gelernten sowie Erörterung und Beantwortung Ihrer Fragen.

ca. 17.00

Ende des Seminars

- Klinische Forschung
- Regulatory Affairs/Registrierung
- Qualitätsmanagement
- Technische Dokumentation
- Medizintechnik
- Medizinproduktesicherheit/Pharmakovigilanz
- Recht
- Überwachungsbehörden.

Praktisch die
be des MPG
tagewerk!

! Praktische
Übung

REFERENTEN

Dr. med. Jürgen Attenberger

Facharzt für Öffentliches Gesundheitswesen
Hannover



Herr Dr. Attenberger war von 1995 bis 2012 im Niedersächsischen Sozialministerium mit dem Medizinprodukterecht befasst. Nach ärztlicher Tätigkeit in verschiedenen Fachgebieten wechselte er 1986 an das Niedersächsische Sozialministerium.

Dort betreute er neben den Medizinprodukten auch den gesamten Bereich der Biotechnologie (Gentechnik, Fortpflanzungsmedizin, Embryonenschutz, Humangenetik, Genanalyse).

Er ist Mitglied vieler internationaler und nationaler Gremien und Autor von Publikationen zu verschiedenen Themen über die von ihm betreuten Sachgebiete, insbesondere in den Bereichen Biotechnologie und Medizinprodukterecht (u.a. „Handbuch des Medizinprodukterechts“, C.H. Beck) sowie Referent in vielen internationalen und nationalen Kongressen und Seminaren zu diesen Themen.

Darüber hinaus ist er Mitglied im wissenschaftlichen Herausgeberbeirat der Fachzeitschrift „Medizinproduktejournal“ sowie Fachgutachter für den Gesundheitsausschuss des Bundestags.

Rechtsanwalt

Dr. jur. Volker Lücker

Fachanwalt für Medizinrecht
Kanzlei Lücker MP-Recht, Essen



Herr Dr. Lücker ist bereits seit 1998 in eigener Kanzlei anwaltlich zum gesamten Medizinprodukterecht tätig.

Darüber hinaus ist er regelmäßiger Referent bei diversen Fortbildungsinstituten und Autor zahlreicher Veröffentlichungen (u.a. Im Zweifel Zubehör, Orthopädie im Profil 2010/01; Instandhaltung in der Medizintechnik, Medizin & Technik 2010/06; Zum Wohle des Patienten, Medizin & Technik 2010/04) und Mitherausgeber der Fachzeitschrift „Medizinproduktejournal“ und Kommentartor des MPG bei Spickhoff, Gesamtkommentar zum Medizinrecht, 2011 sowie Fachgutachter für den Gesundheitsausschuss des Bundestages.

GRUNDLAGENSEMINAR ZUM MEDIZINPRODUKTERECHT

ANMELDEFORMULAR

ICH NEHME TEIL (bitte gewünschte/n Termin/e ankreuzen):

- Grundlagenseminar zum Medizinprodukterecht 1. Tag**
Donnerstag, 26. Juni 2014 (Seminar-Nr. 14 06 PR510 W)
- Grundlagenseminar zum Medizinprodukterecht 2. Tag**
Freitag, 27. Juni 2014 (Seminar-Nr. 14 06 PR512 W)

SEMINARZEITEN

- 1. Tag: 9.30 – 17.30 Uhr · Teilnehmer-Registrierung ab 9.00 Uhr
- 2. Tag: 9.30 – 17.00 Uhr · Teilnehmer-Registrierung ab 9.00 Uhr

VERANSTALTUNGSORT

Sheraton Hotel Offenbach
Berliner Str. 111 · 63065 Offenbach bei Frankfurt/Main
Tel.: 069/82999-0 · Fax: 069/82999-800
www.sheratonoffenbach.com

Das Sheraton Offenbach Hotel erreichen Sie in gut 10 Minuten vom **Frankfurter Hauptbahnhof** mit der S-Bahn S1/S8/S9 (Haltestelle „Offenbach-Marktplatz“, Ausgang „Herrnstraße“). Vom **Flughafen Frankfurt** erreichen Sie das Hotel mit der S-Bahn S8/S9 in gut 20 Minuten.

Bitte berufen Sie sich bei Ihrer **Zimmerreservierung** stets auf die attraktiven **Sonderkonditionen** des Abruflkontingents der **AH Akademie für Fortbildung Heidelberg**. Bitte beachten Sie, dass dieses Kontingent **4 Wochen** vor der Veranstaltung ausläuft.

TEILNAHMEGEBÜHR

Einzelne Seminartage: € 850,-, zwei Tage: € 1.390,- (je zzgl. gesetzl. USt). Die Teilnahmegebühr beinhaltet gemeinsame Mittagessen, Tagungsgetränke, Pausenerfrischungen sowie die Dokumentation.

SONDERKONDITIONEN

Der zweite und jeder weitere Teilnehmer aus einem Unternehmen erhält einen Rabatt in Höhe von 10 %.

AKADEMIE HEIDELBERG VERANSTALTUNGSTICKET

Reisen Sie günstig mit der Deutsche Bahn AG zum Seminar: Von jedem DB-Bahnhof – auch mit dem ICE! Weitere Informationen zu Preisen und zur Ticketbuchung erhalten Sie mit Ihrer Anmeldebestätigung oder sofort unter www.akademie-heidelberg.de/bahn



ANMELDEFAX 06221/65033-29

NAME _____

VORNAME _____

POSITION _____

FIRMA _____

STRASSE _____

PLZ / ORT _____

TEL. _____

FAX _____

E-MAIL _____

DATUM / UNTERSCHRIFT _____

**AH Akademie für Fortbildung
Heidelberg GmbH**

Maaßstraße 28
D - 69123 Heidelberg

Telefon 06221/65033-0
Telefax 06221/65033-69

anmeldung@akademie-heidelberg.de
www.akademie-heidelberg.de

01.14/1406PR512



**AKADEMIE
FÜR FORTBILDUNG
HEIDELBERG**

PROGRAMMVORSCHAU

Das Betäubungsmittelrecht

18. März 2014 in Frankfurt/Main, Seminar-Nr.: 14 03 PR800

Riskmanagement und Haftung des Pharmaunternehmens

19. März 2014 in Frankfurt/Main, Seminar-Nr.: 14 03 PR870

Grenzen der Arzneimittelwerbung

8. April 2014 in Frankfurt/Main, Seminar-Nr.: 14 04 PR810

Grundlagenseminar zum Pharmarecht

6./7. Mai 2014 in Frankfurt/Main, Seminar-Nr.: 14 05 PR104

Pharma-Compliance

20. Mai 2014 in Offenbach/Main, Seminar-Nr.: 14 05 PR521

CAPA – Corrective and Preventive Action

22. Mai 2014 in Offenbach/Main, Seminar-Nr.: 14 05 PK530

Quo vadis, SOPs?

25. Juni 2014 in Offenbach/Main, Seminar-Nr.: 14 06 PQ500

INHOUSE-SEMINAR

Schulung zum Medizinprodukteberater

(Nachweis der Sachkunde nach MPG), Termin nach Vereinbarung

ÜBER UNS

Das Team der Akademie Heidelberg ist mit über 20-jähriger fundierter Erfahrung als Ihr Partner in Sachen gezielter Fort- und Weiterbildung tätig.

Speziell für Sie selektieren wir in einem komplexen wirtschaftlichen Umfeld die wichtigen und entscheidenden Informationen und setzen sie in exakt auf Ihren Bedarf zugeschnittene Veranstaltungen zielführend um.

Von anerkannten Experten aus Wirtschaft, Forschung und Politik erhalten Sie schon heute das Wissen von morgen – und das stets komprimiert, praxisnah und aktuell! Damit halten Sie Ihr Wissen up-to-date und verschaffen sich dauerhaft Wettbewerbsvorteile. Insbesondere in einer Zeit, die geprägt ist von hoher Dynamik, steigendem Wettbewerb und zunehmendem Zeitdruck ist dieses Mehr an Wissen für Ihren Erfolg entscheidend!

ALLGEMEINE GESCHÄFTSBEDINGUNGEN

Die Teilnahmegebühr zzgl. gesetzl. Umsatzsteuer ist sofort nach Erhalt der Rechnung zur Zahlung fällig. Stornierungen von Buchungen sind bis zwei Wochen vor Veranstaltungsbeginn gegen eine Bearbeitungsgebühr von € 50,- (zzgl. gesetzl. USt) möglich; bis eine Woche vor Veranstaltungsbeginn werden 50 % der Teilnahmegebühr, danach wird die volle Teilnahmegebühr fällig. Die Stornoerklärung bedarf der Schriftform. Die Benennung eines Ersatzteilnehmers ist zu jedem Zeitpunkt kostenfrei möglich. Die Kombination von Rabatten ist ausgeschlossen. Bei Absagen durch den Veranstalter wird die gezahlte Gebühr voll erstattet. Weitergehende Ansprüche sind ausgeschlossen. Gerichtsstand ist Heidelberg.

NOCH FRAGEN? GERNE!

*Für Fragen zu unserem **Grundlagenseminar zum Medizinprodukterecht** und dem weiteren Programm stehe ich Ihnen gerne zur Verfügung.*

Dr. Alexandra Reininger-Mack

Tel.: 06221/65033-18

E-Mail: a.reininger-mack@akademie-heidelberg.de

