

Die Unternehmen der
Medizintechnologie
www.bvmed.de

The banner features a dark blue background with a silhouette of a person's head and shoulders. Overlaid on this are the twelve yellow stars of the European Union flag. The text 'EU MDR' is in white, while 'Medical Device Regulation' is in yellow and white. The words 'Medical', 'Device', and 'Regulation' are stacked vertically on the right side.

EU MDR **Medical Device Regulation**

Webinar
30.11.2022

Inverkehrbringen von Medizinprodukten im Zuge der MDR-Fristen

:::: **BVMed**
Akademie

Inverkehrbringen von Medizinprodukten im Zuge der MDR Fristen

30. November 2022 | Webinar

Übersicht

Zum Thema

Die Anforderungen an das Inverkehrbringen und die Überwachung von Medizinprodukten in der EU und damit für die CE-Kennzeichnung werden in der EU-Verordnung 2017/745 (MDR) geregelt.

Hersteller von Medizinprodukten und andere Wirtschaftskreise werden regelmäßig mit neuen Regelwerken und Vorgaben konfrontiert, die die Anforderungen an die Produktkonformität definieren; beispielsweise der kürzlich überarbeitete Blue Guide oder auch Normen.

Um Vorteile von Übergangsmechanismen zu nutzen, müssen betroffene Produkte meist vor einem Stichtag "in Verkehr gebracht" werden. Doch was bedeutet das konkret? Wie sollten Unternehmen ein "Inverkehrbringen" praktisch umsetzen und dokumentieren?

Zielgruppe

Das Webinar richtet sich an alle MedTech-Unternehmen, die von den Regelungen der EU-Verordnung und deren Umsetzung betroffen sind.

Es besteht die Möglichkeit, mit der Anmeldung Fragen einzureichen, die während des Seminars durch den Referenten beantwortet werden.

Ablauf

- | | |
|-----------|---|
| 09:15 Uhr | Registrierung und Technik-Check |
| 09:30 Uhr | Christopher Kipp
Begrüßung und Einführung |
| 09:35 Uhr | Dr. Frank Pflüger
Inverkehrbringen von Medizinprodukten im Zuge der MDR-Fristen <ul style="list-style-type: none">> Übergangsfristen gemäß MDR und weiteren Vorgaben> MDR Definitionen und Auswirkungen des (überarbeiteten) Blue Guides zu den Themen Inverkehrbringen und Bereitstellen am Markt> Kommerzielle Angebote, Vereinbarungen, Übertragung des Besitzes> Physische und rechtliche Transaktionen sowie zwischenbetriebliche Übertragungen> Konsignationslager> Dokumentation und Belege zum Nachweis im Qualitätsmanagementsystem (QMS) |
| 10:45 Uhr | Fragen der Teilnehmer:innen |
| 11:30 Uhr | Ende des Webinars |

Referent

- > **Dr. Frank Pflüger**
Dipl.-Betriebswirt
Fachanwalt für Medizinrecht
Baker McKenzie Rechtsanwalts-gesellschaft mbH von
Rechtsanwälten und Steuerberatern | Frankfurt/Main

Moderation

- > **Christopher Kipp**
Referent Regulatory Affairs
Bundesverband Medizintechnologie e. V. (BVMed) | Berlin

Webinarbetreuung

- > **Heike Bullendorf**
Leiterin BVMed-Akademie
Bundesverband Medizintechnologie e. V. (BVMed) | Berlin

Anmeldung bis 28.11.2022 | 15:00 Uhr

online | www.bvmed-akademie.de/mdr-inverkehrbringen

Die Teilnahme ist nur nach vorheriger Anmeldung möglich, für die Sie eine Anmeldebestätigung per E-Mail erhalten.

Einwahldaten

Die Zugangsdaten erhalten die Teilnehmer 2 Tage vorher per E-Mail.

Teilnahmegebühr

Die Teilnahmegebühr wird nach Erhalt der Rechnung ohne jeden Abzug fällig und beträgt pro Person zzgl. gesetzlicher MwSt.:

249,00 Euro | BVMed-Mitglieder

279,00 Euro | Nicht-Mitglieder

Inbegriffen sind die Webinarunterlagen. Die Rechnungslegung erfolgt nach Durchführung des Webinars

Veranstalter

BVMed-Akademie
c/o Bundesverband Medizintechnologie e. V.
Reinhardtstraße 29 b, 10117 Berlin
Tel. | +49 30 246255-0
www.bvmed-akademie.de

Stornierung

Eine kostenfreie Stornierung ist bis spätestens 5 Werktage vor Webinarbeginn möglich.

Die BVMed-Akademie behält sich den Wechsel von Dozenten und/oder Verschiebungen bzw. Änderungen im Programmablauf vor. Muss eine Veranstaltung aus Gründen, die die BVMed-Akademie zu vertreten hat, ausfallen, so werden lediglich bereits gezahlte Teilnahmegebühren erstattet. Weitergehende Ansprüche sind ausgeschlossen.