

Die Unternehmen der  
Medizintechnologie  
[www.bvmed.de](http://www.bvmed.de)



**Medical  
Device  
Regulation**  
**EU MDR**

Webinar  
29. Juni 2023

MDR-Webinarreihe

**Inverkehrbringen von Medizinprodukten  
im Zuge der MDR-Fristen**

:::: **BVMed**  
*Akademie*

# MDR | Inverkehrbringen von Medizinprodukten im Zuge der MDR-Fristen

29.06.2023 | 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 Wirtschaftsakteure 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.

### Programm

- 09:45 Uhr Teilnehmerregistrierung und Technik-Check
- 10:00 Uhr Christopher Kipp  
**Begrüßung und Einführung**
- 10:05 Uhr Dr. Frank Pflüger  
**Inverkehrbringen von Medizinprodukten im Zuge der MDR-Fristen**
- > 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)
- 11:30 Uhr **Fragen der Teilnehmer:innen**
- 12:00 Uhr Ende des Webinars

### Referent:innen

- > **Dr. Frank Pflüger**  
Dipl.-Betriebswirt  
Fachanwalt für Medizinrecht  
Baker McKenzie Rechtsanwaltsgesellschaft 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 28.06.2023 | 15:00 Uhr

online | [www.bvmed.de/mdr-inverkehrbringen23](http://www.bvmed.de/mdr-inverkehrbringen23)

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, inkl. gesetzlicher MwSt.:

**362,95 Euro | BVMed-Mitglieder**

**398,65 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](http://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.