



Dienstag, 18. November 2025

Sonderveranstaltung in Berlin

Das Medizinprodukterecht in der praktischen Umsetzung

Übersicht

Zum Thema

Zum 31. Mal in Folge widmet sich die BVMed-Sonderveranstaltung der praktischen Umsetzung des Medizinprodukterechts.

Das Jahr 2025 steht im Zeichen der Veränderungen und Weiterentwicklung des europäischen Rechts-rahmens, der die Branche seit mindestens 2017 beschäftigt.

Politisch sind sowohl auf europäischer Ebene im Parlament und der Kommission als auch auf nationaler Ebene in der Bundesregierung neue Akteure aktiv.

Eines ist ihnen gemeinsam: der Handlungsdruck für die Aufrechterhaltung der Patientensicherheit und die Wettbewerbsfähigkeit Europas ist groß, sodass einzelne Maßnahmen entweder bereits eingeleitet sind oder zeitnah geplant sind.

Dieses Jahr werden wir daher neben einem Impuls und Ausblick auf die Zukunft der Medizintechnik und Patientenversorgung auf die bereits eingeleiteten und in Umsetzung befindlichen Maßnahmen richten, aber auch die noch offenen Baustellen beleuchten. Denn von den Forderungen der Industrie und anderen Stakeholdern sind noch viele unbeantwortet und unbearbeitet.

Nach den Vorträgen und in den Netzwerk-Pausen haben Sie Gelegenheit, Ihre offenen Fragen oder Erfahrungen in der Diskussion einzubringen.

Ziel

Die Veranstaltung dient der Fortbildung, dem Erfahrungsaustausch und der Diskussion.

Zielgruppe

Die Veranstaltung richtet sich an Mitgliedsunternehmen des Bundesverbandes Medizintechnologie e. V. (BVMed) und an die für Medizin-produkte-Überwachung zuständigen Behörden der Länder.

Referenten

- > **Oliver P. Christ**
Vorsitzender der DIN Normungsgruppe für
Risiko- & Qualitätsmanagement für
Medizinprodukte | Darmstadt
- > **Dr. Rainer Edelhäuser**
Direktor der Zentralstelle der Länder für
Gesundheitsschutz bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten | Bonn
- > **Meinrad Guggenbichler**
Leitung der Benannten Stelle
Medizinprodukte,
mdc medical device certification GmbH |
Stuttgart
- > **Anna-Sophie Geiersberger**
Manager Regulatory Affairs,
Edwards Lifesciences GmbH | Garching
- > **Barbara Lengert**
Sen. Manager, Regulatory Affairs DACH,
Johnson & Johnson Medical GmbH |
Hamburg
- > **Dr. Matthias Neumann**
Referat 123, Medizinprodukterecht
Bundesministerium für Gesundheit | Berlin
- > **Dr. Philipp Schuster**
Authorized Representative,
FEG Textiltechnik Forschungs- und
Entwicklungsgesellschaft mbH | Aachen
- > **Erik Vollebregt**
Advocaat,
Axon Lawyers | Amsterdam
- > **Dr. Annette von der Groeben**
Head of Quality and Regulatory Affairs,
seleon gmbh | Heilbronn

Moderation

- > **Christopher Kipp**
Referent Regulatory Affairs,
Bundesverband Medizintechnologie e.V. |
Berlin
- > **Dr. Christina Ziegenberg**
stellv. Geschäftsführerin,
Leiterin Referat Regulatory Affairs,
Bundesverband Medizintechnologie e. V. |
Berlin

Konferenzbetreuung

- > **Ricarda Sünwoldt**
Assistentin Referat Regulatory Affairs,
Bundesverband Medizintechnologie e. V. |
Berlin

BVMed-Sonderveranstaltung
Das Medizinprodukterecht in der praktischen Umsetzung
am 18. November 2025

Programm

9:00 Uhr	Kaffeeempfang	13:30 Uhr	Barbara Lengert Großbaustelle MDR Was ist noch zu tun?
9:30 Uhr	Dr. Christina Ziegenberg und Christopher Kipp Eröffnung und Begrüßung	13:50 Uhr	Erik Vollebregt und Dr. Rainer Edelhäuser Haben wir einen Plan? Steht das, was gebraucht wird im Einklang mit dem, was getan wird?
9:45 Uhr	Oliver P. Christ Navigating the Future Chancen und Herausforderungen für die Medizintechnikbranche	14:35 Uhr	Kaffeepause
10:30 Uhr	Dr. Matthias Neumann Status quo Großbaustelle MDR	15:00 Uhr	Dr. Annette von der Groeben und Meinrad Guggenbichler „Structured Dialogue“ Zielgerichtete und proaktive Verbesserung in der Konformitätsbewertung
11:00 Uhr	Fragen und Diskussion	15:45 Uhr	Dr. Christina Ziegenberg Resümee und Verabschiedung
11:15 Uhr	Kaffeepause und Networking		
11:45 Uhr	Anna-Sophie Geiersberger und Dr. Philip Schuster eIFU Rechtliche Rahmenbedingungen und praktische Umsetzung im Unternehmen		
12:15 Uhr	Mittagspause		

(Ende der Veranstaltung ca. 16:00 Uhr)

Anmeldung

bis 4. November 2025

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

Kontakt: suenwoldt@bvmed.de

Veranstaltungsort

Hotel Aquino
Hannoversche Str. 5b
10115 Berlin

Teilnahmegebühr

Die Veranstaltung ist kostenfrei.

Sie richtet sich ausschließlich an die Mitgliedsunternehmen des Bundesverbandes Medizintechnologie e. V. (BVMed) und an die für die Durchführung des MPG zuständigen Überwachungsbehörden der Länder.

Hinweis:

Mit Ihrer Anmeldung erklären Sie sich mit der Verwertung (Print, Digital, Online) der im Rahmen der Veranstaltung gefertigten Fotoaufnahmen einverstanden.
Der Verwendung der Daten können Sie jederzeit widersprechen.

Stornierung

Für den Fall der Nichtteilnahme bitten wir um rechtzeitige Stornierung Ihrer Anmeldung bis spätestens 4. November 2025 per Mail an suenwoldt@bvmed.de

BVMed behält sich den Wechsel von Referenten und/oder Verschiebungen bzw. Änderungen im Programmablauf vor.

Veranstalter

Bundesverband Medizintechnologie e. V.
Georgenstr. 25, 10117 Berlin
Tel. | +49 30 246255-0
www.bvmed.de