



KI-generierte Grafik

Online-Schulung
04. und 05. November 2026

Medizinprodukteberater | MPB

- > Medizinprodukterecht in Europa und Deutschland
- > Klassifizierung und Produktkennzeichnung
- > Qualifikation und Berufsbild des MPB
- > Marktüberwachung/Medizinprodukte-Vigilanzsystem
- > Medizinprodukte-Betreiberrecht
- > Werbung für Medizinprodukte
- > Verhaltensempfehlungen nach dem Kodex Medizinprodukte

Medizinprodukteberater | MPB

04. und 05. November 2026 | Online-Schulung

Zum Thema

Um als Medizinprodukteberater (MPB) tätig sein und Fachkreise beraten oder in die sachgerechte Handhabung von Medizinprodukten einweisen zu dürfen, ist es erforderlich, die notwendige Sachkenntnis zu besitzen und nachweisen zu können, vgl. § 83 MPDG. Die Schulung vermittelt das hierfür erforderliche **produkt- und firmenunabhängige Grundlagenwissen**. Hierzu gehört die Darstellung der Rechte, Aufgaben und Pflichten des MPB, jeweils gestützt auf die rechtlichen Vorgaben, die sich insbesondere aus der MDR und dem MPDG ergeben.

Erläutert werden dabei der europäische und der nationale Rechtsrahmen, der für Medizinprodukte gilt. Den Teilnehmer:innen werden dabei u. a. Kenntnisse über die Anforderungen an das Inverkehrbringen von Medizinprodukten, zur Klassifizierung und Kennzeichnung eines Medizinproduktes sowie zur Marktüberwachung nähergebracht. Essentiell für die Einhaltung der Pflichten und Anforderungen des MPB sind außerdem Kenntnisse des Betreiberrechts und des compliance-gerechten Verhaltens.

Zielgruppe

Die Schulung richtet sich an alle Mitarbeiter:innen von Medizinprodukteherstellern sowie Handelsunternehmen, die über Medizinprodukte fachlich informieren und in die Handhabung von Medizinprodukten einweisen. Sie ist sowohl für den beruflichen Neustieg als auch zur Aktualisierung und Auffrischung bereits vorhandener Kenntnisse geeignet.

Referent:innen

- > **Dr. Hans-Joachim Lau**
Berater für die Medizinprodukteindustrie und Geschäftsführer der MedDevConsult GmbH | Hamburg
- > **Susanna Dienemann**
Rechtsanwältin
Dienemann Rechtsanwälte | Lübeck

Moderation

- > **Dr. Katja Marx**
Leiterin Referat Recht
Bundesverband Medizintechnologie e. V. (BVMed) | Berlin

Schulungsbetreuung

- > **Tina Wilke**
Referentin BVMed-Akademie
Bundesverband Medizintechnologie e. V. (BVMed) | Berlin

Anmeldung bis 03.11.2026 | 15:00 Uhr
online | <http://www.bvmed.de/mpb-2026-11>

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

Einwahldaten

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

Stornierung

Eine kostenfreie Stornierung ist bis 5 Werktage vor Seminarbeginn möglich.

Teilnahmegebühr

Inbegriffen sind die Veranstaltungsunterlagen.

BVMed-Mitglieder

390,00 Euro | zzgl. 19% MwSt. | pro Person
464,10 Euro | inkl. 19% MwSt. | pro Person

Nicht-Mitglieder

450,00 Euro | zzgl. 19% MwSt. | pro Person
535,50 Euro | inkl. 19% MwSt. | pro Person

Die Rechnungslegung erfolgt nach Durchführung des Webinars, Fälligkeit nach Erhalt der Rechnung ohne jeden Abzug.

Änderungen/Anpassungen

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.

Veranstalter

BVMed-Akademie
c/o Bundesverband Medizintechnologie e. V.
Georgenstraße 25, 10117 Berlin
Tel. | +49 30 246255-0
info@bvmed-akademie.de
www.bvmed-akademie.de

Medizinprodukteberater | MPB

04. und 05. November 2026 | Online-Schulung

Ablauf

Tag 1 | 04. November 2026

09:30 – 14:30 Uhr

- 09:15 Uhr Teilnehmer-Registrierung und Technik-Check
- 09:30 Uhr Dr. Katja Marx
Begrüßung und Einführung
- 09:35 Uhr Susanna Dienemann
Medizintechnologien
> Produktbereiche
- Rechtliche Grundlagen**
> EU-Medizinprodukterecht
> Nationales Medizinprodukterecht
> Rechtsrahmen und Übergangsregelungen
> CE-Kennzeichnung auf Medizinprodukten
> Grundlegende Anforderungen
- Fragen der Teilnehmer:innen**
- 11:00 Uhr *Pause*
- 11:10 Uhr Dr. Hans-Joachim Lau
Konformitätsbewertung
> Klasseneinteilung | Klassifizierungsregeln
> Konformitätsbewertungsverfahren
> Benannte Stellen
- Kennzeichnung von Medizinprodukten**
> Verpackungssymbole
- 11:45 Uhr *Pause*
- 12:00 Uhr Dr. Hans-Joachim Lau
Der Medizinprodukteberater (MPB) | Teil 1
> Funktion
> Fachkreise
> Sachkenntnis
> Medizinprodukte-Betreiber | MPBbetreibV
- Medizinprodukte-Betreiberverordnung | MPBbetreibV**
> Beauftragter für Medizinproduktesicherheit
> Betreiber- und Anwenderpflichten
> Anforderungen an die Einweisung durch MPB
- Fragen der Teilnehmer:innen**
- 14:30 Uhr *Ende Schulungstag 1*

Tag 2 | 05. November 2026

09:30 – 14:15 Uhr

- 09:15 Uhr Teilnehmer-Registrierung und Technik-Check
- 09:30 Uhr Dr. Katja Marx
Reflexion Schulungstag 1
> Übungsfragen Schulungsinhalte Tag 1
- 10:00 Uhr Dr. Hans-Joachim Lau
Der Medizinprodukteberater (MPB) | Teil 2
> Marktbeobachtung
> Medizinprodukte-Vigilanzsystem
> Verantwortliche Person
> Meldepflichten
- Fragen der Teilnehmer:innen**
- 11:15 Uhr *Pause*
- 11:30 Uhr Susanna Dienemann
Werberecht für Medizinprodukte
> Heilmittelwerbegesetz (HWG)
> Rechtsverordnung MPAV
- Compliance**
> Gesetzliche Grundlagen
> Kodex Medizinprodukte
- Fragen der Teilnehmer:innen**
- 14:15 Uhr *Ende der Schulung*