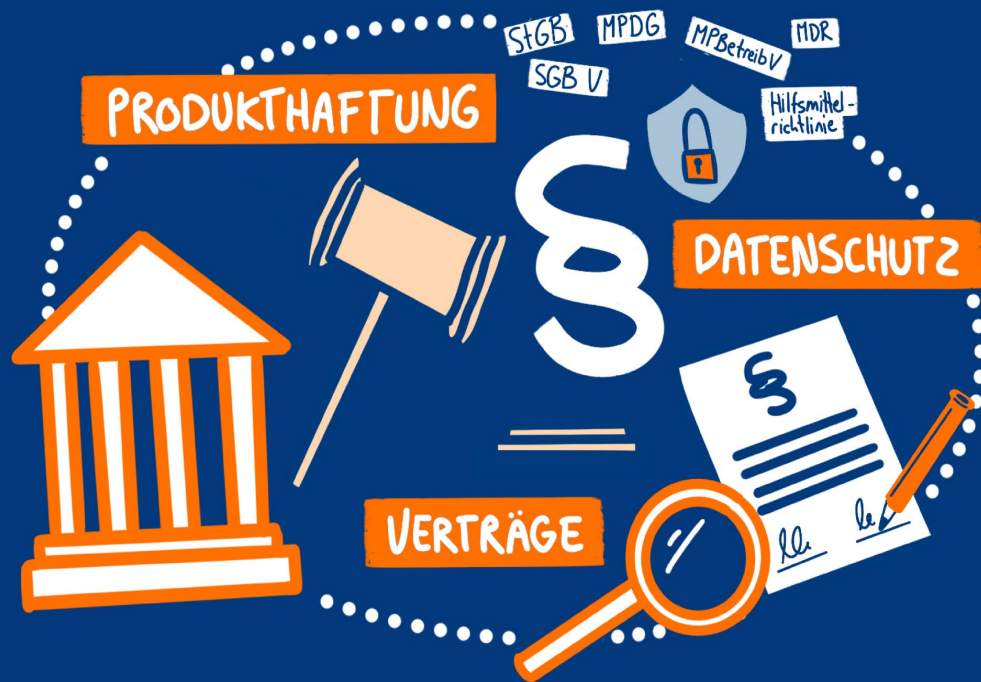




Online-Schulung
06. Oktober 2027

Basic-Schulung **Medizinprodukteberater | MPB**

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

Medizinprodukteberater | MPB | Basic-Schulung

06. Oktober 2027 | Online-Schulung

Thema

Um als **Medizinprodukteberater:in (MPB)** tätig sein und Fachkreise beraten oder in die sachgerechte Handhabung von Medizinprodukten einweisen zu dürfen, ist die gesetzlich vorgeschriebene Sachkenntnis erforderlich. Die Online-Schulung vermittelt das dafür notwendige **produkt- und firmenunabhängige Grundlagenwissen** in kompakten, interaktiven Lernblöcken.

Im ersten Teil geht es um den europäischen und nationalen Rechtsrahmen für Medizinprodukte, um CE-Kennzeichnung und Konformitätsbewertung sowie um die Klassifizierung von Medizinprodukten. Ergänzend werden die Grundzüge des Produkthaftungsrechts vermittelt. Im weiteren Verlauf stehen die Rolle und die Aufgaben des MPB im beruflichen Alltag, das Betreiberrecht sowie Marktüberwachung und Vigilanzsystem im Fokus. Den Abschluss bilden zwei Blöcke zu Werbung für Medizinprodukte und zu compliance-gerechtem Verhalten.

Methodik / Didaktik

Die Referent:innen kombinieren **kompakte Vortragseinheiten mit interaktiven Lerntools wie Live-Umfragen, Quizfragen und Praxisbeispielen**. Dadurch werden die Inhalte kurzweilig und schrittweise vermittelt und das Verständnis der wesentlichen Themen unterstützt. Am Ende kennen die Teilnehmenden ihre Aufgaben, Pflichten und Verantwortlichkeiten als Medizinprodukteberater:in.

Zielgruppe

Die Schulung richtet sich an **Berufseinsteiger:innen und Quereinsteiger:innen** im Innen- und Außendienst sowie an alle Mitarbeitenden von Medizinprodukteherstellern und Handelsunternehmen, die erstmals Fachkreise über Medizinprodukte informieren oder in deren sachgerechte Anwendung einweisen.

Referent:innen

- > **Wilma-Christine Schäfer, LL.M.**
Rechtsanwältin, Fachanwältin für Medizinrecht
LUME Rechtsanwaltskanzlei | München
- > **Dr. Marc Oeben, LL.M.**
Rechtsanwalt, Partner
NOVACOS Rechtsanwälte Heil-Hübner-Natz-Oeben-Stallberg
Partnerschaft mbB | Düsseldorf

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 05.10.2027 | 15:00
online | www.bvmed.de/mpb-basic-10

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
Kostenfreie Stornierung ist bis 5 Werktage vor Webinarbeginn möglich. Danach wird die volle Teilnahmegebühr auch bei Nicht-Teilnahme fällig. Es gelten unsere »**Teilnahme- und Stornierungsbedingungen**«.

Teilnahmegebühr
Inbegriffen sind die Webinarunterlagen.

BVMed-Mitglieder
395,00 Euro | zzgl. MwSt. | pro Person
470,05 Euro | inkl. MwSt. | pro Person

Nicht-Mitglieder
455,00 Euro | zzgl. MwSt. | pro Person
541,45 Euro | inkl. MwSt. | pro Person

Die Rechnungslegung erfolgt nach Durchführung des Seminars. 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 | Basic-Schulung

06. Oktober 2027 | Online-Schulung

Ablauf

09:15 Uhr	Teilnehmerregistrierung	13:10 Uhr	Wilma-Christine Schäfer Betreiberrecht > Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV) > Beauftragter für Medizinproduktesicherheit > Betreiber- und Anwenderpflichten
09:30 Uhr	Dr. Katja Marx Begrüßung der Teilnehmer:innen		
09:35 Uhr	Wilma-Christine Schäfer Rechtsrahmen für Medizinprodukte > EU- und nationales Medizinprodukterecht > Rechtsrahmen und Übergangsregelungen > Verantwortlichkeiten der Marktakteure (Hersteller, Importeur, Händler, MPB) > Benannte Stellen	13:50 Uhr	Dr. Marc Oeben Marktüberwachung und Vigilanz > Marktbeobachtung > Vigilanzsystem > Verantwortliche Person > Meldepflichten
10:30 Uhr	Dr. Marc Oeben CE-Kennzeichnung, Konformitätsbewertung, Klassifizierung > CE-Kennzeichnung, Grundlegende Anforderungen, Konformitätsbewertungsverfahren > Klasseneinteilung/Klassifizierungsregeln an 5 Praxisbeispielen > Kennzeichnung von Medizinprodukten > Verpackungssymbole	14:35 Uhr	Pause
11:15 Uhr	Pause	14:45 Uhr	Wilma-Christine Schäfer Werbung > Angaben gemäß Art. 7 MDR > Heilmittelwerbegesetz (HWG)
11:30 Uhr	Wilma-Christine Schäfer Produkthaftungsrecht > Grundlagen der Produkthaftungsreform (EU-Produkthaftungsrichtlinie – PLD) > Haftungsrisiken für Hersteller und weitere Akteure > Zusammenspiel von Produkthaftungsgesetz (ProdHaftG) und MDR	15:25 Uhr	Dr. Marc Oeben Compliance > Kodex Medizinprodukte > Grundlagen der Zusammenarbeit > Verhaltensregeln
12:00 Uhr	Dr. Marc Oeben Die Rolle des Medizinprodukteberaters > Aufgaben und Verantwortlichkeiten des MPB	16:10 Uhr	Fragen der Teilnehmer:innen
12:30 Uhr	Mittagspause	16:30 Uhr	Ende der Schulung