

Sicheres Betreiben und Anwenden von Medizinprodukten nach der MPBetreibV (Verordnung aus dem MPDG) - Präsenz

Bildungsziel

Das Veranstaltungsziel ist die praxisnahe Darstellung rechtlich relevanter Aspekte im täglichen Umgang mit Medizinprodukten. Um den rechtlichen Anforderungen für das Errichten, Betreiben und Anwenden, sowie für die Instandhaltung und Beschaffung von Medizinprodukten gerecht zu werden, müssen entsprechende Verordnungen des neuen Medizinprodukte-Durchführungsgesetzes (MPDG) adäquat umgesetzt werden. All dies dient dem Schutz von Patienten, Anwendern und Dritten. Ob als Verantwortlicher, Beauftragter oder Anwender, das praxisnahe Seminar bildet die Grundlage für die Übernahme des Arbeitsbereiches eines/er „Beauftragten für Medizinproduktesicherheit“ und „Medizinproduktebeauftragten“.

Inhalte

Die Teilnehmer erlernen in dieser Fortbildung folgende Inhalte:

- ✓ Das Medizinprodukte-Durchführungsgesetz (MPDG) rechtsgültig ab Mai 2021 – rechtlicher Hintergrund
- ✓ Definition und Unterschied Medizinprodukte bzw. Hilfsmittel
- ✓ Umsetzung relevanter Gesetze und Verordnungen aus dem MPDG (hier speziell die MPBetreibV und MPAMIV)
- ✓ Dazu Regelwerke wie RiliBÄK (§ 9 MPBetreibV), TRBA 250, Betriebssicherheitsverordnung, Arbeitssicherheit (Gefährdungsbeurteilung, Prüffristen), u. a. m.
- ✓ Anleitungen und praxisgerechte Umsetzung der gesetzlichen Forderungen
- ✓ Medizinprodukteüberwachung bei Betreibern (Medizinproduktebuch, Bestandsverzeichnis, u. a. m.)
- ✓ Stellenbeschreibung „Beauftragter für MP-Sicherheit“ (§6 MPBetreibV) und „Medizinproduktebeauftragter“
- ✓ Zusammenarbeit mit Herstellern, Versorgern, Krankenkassen, Behörden (Beauftragter für MP-Sicherheit)
- ✓ Aufgaben und Pflichten (Betreiber, Medizinproduktebeauftragte und Anwender)
- ✓ Richtiges Einweisen in Medizinprodukte sowie Instandhaltungs- und Unterweisungsanforderungen
- ✓ Medizinprodukte Anwendermelde- und Informationsverordnung (MPAMIV) – richtige Vorgehensweise
- ✓ Sicherheitstechnische Kontrollen (STK), Messtechnische Kontrollen (MTK), Wartungs- und Instandhaltungspflichten
- ✓ Viele praxisnahe Fallbesprechungen sowie Checklisten und Handlungshilf

DIESES PROJEKT WIRD AUS MITTELN DES BAYERISCHEN STAATSMINISTERIUMS FÜR GESUNDHEIT UND PFLEGE GEFÖRDERT

Sicheres Betreiben und Anwenden von Medizinprodukten nach der MPBetreibV (Verordnung aus dem MPDG) - Präsenz

Zielgruppe

Medizinprodukteverantwortliche, Beauftragte für Medizinproduktesicherheit, Medizinproduktebeauftragte, Anwender, Einkäufer und Haustechniker aus Einrichtungen des Gesundheitswesens, welche die Vorschriften des MPDG umsetzen.

Dozent



Herr Georg Scheitzach

- ✓ Dozent für Hygiene und Medizinprodukte
- ✓ Fachpflegekraft Anästhesie und Intensivmedizin
- ✓ Medizinprodukte- und Hygienefachberater
- ✓ Inhouse Seminare zu Hygienemaßnahmen und Medizinprodukterecht

Seminarort

München - Präsenz

Teilnahmegebühren

inkl. Kaffee, Getränke und Mittagessen

295,00 €

Dauer

2 Tage

Termin

Dienstag, den 22. Februar 2022 und
Mittwoch, den 23. Februar 2022
je von 09.00 bis 16.30 Uhr

Kontakt

Kuratorium Wohnen im Alter gAG
KWA Bildungszentrum München

Bayerwaldstraße 11
81737 München

T 089 / 6734600 50
T 0151 / 74483369
M fortbildung-muenchen@kwa.de

Anmeldung

Bewerben Sie sich online unter
www.kwa-bildungszentrum.de

DIESES PROJEKT WIRD AUS MITTELN DES BAYERISCHEN STAATSMINISTERIUMS FÜR GESUNDHEIT UND PFLEGE GEFÖRDERT

Sicheres Betreiben und Anwenden von Medizinprodukten nach der MPBetreibV (Verordnung aus dem MPDG) - Präsenz

10 Fortbildungs-Punkte bei Registrierung

Bei Fragen stehen wir Ihnen gerne zur Verfügung.

DIESES PROJEKT WIRD AUS MITTELN DES BAYERISCHEN STAATSMINISTERIUMS FÜR GESUNDHEIT UND PFLEGE GEFÖRDERT