

# Sicheres Betreiben und Anwenden von Medizinprodukten nach der Medizinproduktebetreiberverordnung (MPBetreibV)

Grundlagentraining für die Arbeitsbereiche der Medizinproduktebeauftragten,  
verantwortlicher und beauftragter für Medizinproduktesicherheit

## Bildungsziel

Das Medizinproduktrecht ist in Deutschland im Zuge der Umsetzung mehrerer EG-Richtlinien entstanden. Dabei wurde durch das Medizinproduktegesetz (MPG) neu geregelt, wie Medizinprodukte betrieben und angewendet werden müssen. Bewährte Bestimmungen wurden dabei in die Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV) übernommen. Darüber hinaus sind Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten, sowie zur Qualitätssicherung laboratoriumsmedizinischer Untersuchungen in die Verordnung mit eingeflossen.

**Ein gemeinsames Ziel. Zum Schutz von Patienten, Anwendern und Dritten.**

Die Teilnehmer erhalten einen Überblick über die Inhalte, Definitionen, Anwendungsbereiche, Anforderungen und Dokumentationen des Medizinproduktegesetzes (MPG) und schwerpunktmäßig über dessen Umsetzungsverordnung – die Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV).

Die Teilnehmer lernen durch die vorgenannten Rechtsvorschriften vorgegebene Pflichten kennen und erfahren, welche Konsequenzen sich daraus praktisch für den sicheren Betrieb, die Anwendung, Beschaffung und Instandhaltung von Medizinprodukten ergeben.

## Inhalte

- Rechtsvorschriften „Positive Plattform von Sicherheit“
- Das Medizinproduktegesetz (MPG)
  - Entstehung, Ziel und Zweck des Medizinproduktegesetzes
  - Überblick über die für die Anwendung notwendigen Inhalte des Medizinproduktegesetzes

- Die Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV)
  - Entstehung, Ziel und Zweck der Medizinprodukte-Betreiberverordnung
  - Konkretisierung der über die für die Anwendung existierenden Inhalte, der Medizinprodukte-Betreiberverordnung
  - Wann wird der Betreiber oder Anwender zum „Hersteller“ – Änderungen an bestehenden Medizinprodukten und Medizinprodukten aus Eigenherstellung
  - Einweisungen, Inbetriebnahmen, Anwendung, Instandhaltung, Messtechnische Kontrollen (MTK) Sicherheitstechnische Kontrollen (STK) und deren praktische Umsetzung
  - Eine Vielzahl von Fall- und Praxisbeispielen
  - Bearbeitung notwendiger Dokumentationen
  - Meldung von Vorkommnissen nach der MPSV
  - Überblick über weitere zu beachtenden Rechtsvorschriften und Empfehlungen wie z.B. DGUV, VDE, EN, DIN, *RiliBÄK*, *TRBA 250* ...

Die Teilnehmer erhalten die Möglichkeit eigene bereits bestehende Umsetzungsvarianten mit einzubringen, zu überarbeiten und zu reflektieren.

<b>Dozent/en</b>	Herr Georg Scheitzach, Lehrer für Pflegeberufe, Medizinprodukteberater Herr Michael Diaz, Medizintechniker, Sanitäter, KIT, GF V-IUS SOLUTIONS GmbH, Medizinprodukteberater
<b>Zielgruppe</b>	Anwender, Betreiber, Gerätebeauftragte, Medizinproduktebeauftragte, Haustechnik, Hauswirtschaft, Beauftragte Personen für Medizinproduktesicherheit, Vertretungen, Verantwortliche Personen und Leitungspersonal.
<b>Seminarort</b>	KWA Bildungszentrum Gartlbergstraße 4 84347 Pfarrkirchen
<b>Termin</b>	Montag, den 06. Dezember 2021 und Dienstag 07. Dezember 2021, jeweils von 09.00 Uhr bis 16.00 Uhr

**Kosten** 240,00 Euro inkl. Kaffee, Getränke und Mittagessen

**Kontakt** Fort- und Weiterbildungszentrum am  
KWA Bildungszentrum Pfarrkirchen  
Tel.: 08561 9297 - 131  
Fax: 08561 9297 - 100  
E-Mail: [fortbildung@kwa.de](mailto:fortbildung@kwa.de)

**Anmeldung** Online unter  
[www.kwa-bildungszentrum.de](http://www.kwa-bildungszentrum.de)  
bis spätestens 14 Tage vor Beginn.

**Sie erhalten für dieses Seminar 8 Fortbildungspunkte bei Registrierung beruflich Pflegender.**

