

Hiermit melde ich mich zu dem Seminar
„Medizinprodukte – MPDG-Grundlagenkurs“ an.

Anmeldung bitte an:

- info@artimed.de oder
- Fax: 0561-70508159

Mein Wunschtermin

Name

Vorname

Firma

Straße

PLZ/Ort

Telefon

e-Mail

Datum

Mit Ihrer Unterschrift melden Sie sich verbindlich an. Eine schriftliche Stornierung ist bis 1 Monat vor der Veranstaltung kostenfrei. Danach wird die reguläre Seminargebühr erhoben. Ein Ersatzteilnehmer kann benannt werden.

Referent

Ihr Dozent ist ein bewährter und erfahrener Experte aus der Praxis mit langjähriger Erfahrung bei der Durchführung von Schulungen sowie klinischen Prüfungen mit Medizinprodukten.

Dr. med. Markus Hahn

war nach seiner Ausbildung zum Arzt in der klinischen Forschung bei einem internationalen Unternehmen der Medizintechnik tätig. Seit 1998 betreibt er erfolgreich sein eigenes Unternehmen „ARTIMED Medical Consulting“ mit dem Schwerpunkt klinische Forschung für Medizinprodukte und Arzneimittel. Eine Haupttätigkeit ist hier unter anderem die Durchführung von klinischen Prüfungen für Medizinprodukte gemäß geltenden Regularien.

Veranstalter

ARTIMED Medical Consulting GmbH
Wilhelmsstraße 10
34117 Kassel
www.artimed.de

Medizinprodukte MPDG-Grundlagenkurs

**zertifiziertes Seminar
gemäß Curriculum
der BÄK (2022)**



Schulung für Prüfer und Studententeams

1-tägiger Grundlagenkurs
zur Durchführung
klinischer Prüfungen mit
Medizinprodukten

in Kassel

Medizinprodukte – MPDG Grundlagenkurs

Zielgruppe

Das Seminar richtet sich an Ärzte und Studienpersonal, welche klinische Prüfungen durchführen und sich in das Aufgabengebiet eines Prüfers bzw. einer Study Nurse für klinische Prüfung mit Medizinprodukten einarbeiten möchte.

Seminarziel

Die Verordnungen 2017/745 (MDR), 746/2017 (IVDR) sowie das MPDG stellen deutlich höhere Anforderungen an die Planung, Durchführung und Auswertung von klinischen Prüfungen mit Medizinprodukten. Es gibt hier in vielen Bereichen Ähnlichkeiten mit der klinischen Forschung im Arzneimittelbereich, jedoch gibt es auch einige grundlegenden Unterschiede, insbesondere im Bereich der Erfassung und Meldung von Sicherheitsdaten wie z.B. AEs, SAEs und Vorkommissen. Es ist das Ziel dieses Seminars, Wissen über ethische, regulatorische und methodische Grundlagen für die Durchführung von klinischen Prüfungen zu vermitteln. Grundlage der Schulungsinhalte bildet dabei das im April 2022 von der Bundesärztekammer veröffentlichte Curriculum.

Teilnehmernutzen

- Die Teilnehmer kennen nach dem Seminar
- wann klinische Prüfungen notwendig sind
 - die gesetzlichen Anforderungen für klinische Prüfungen mit Medizinprodukten
 - den Ablauf einer klinischen Prüfung
 - die Verpflichtungen des Prüfers
 - die Meldeverpflichtungen

Während des Seminars besteht ausreichend Gelegenheit, Fragen zu stellen, Erfahrungen auszutauschen und mit dem Referenten zu diskutieren. Am Ende der Veranstaltung findet eine Lernerfolgskontrolle statt.

Programm

Grundlagen/Einführung Medizinprodukte

- Abgrenzung: Medizinprodukte - Arzneimittel – Lebensmittel – Kosmetika
- Risikoklassen, CE–Kennzeichnung
- Definition und Ziele der MP-Prüfung

Gesetzliche, ethische und regulatorische Anforderungen

- Ethische Grundsätze
- Normen & Leitlinien
- EU-Verordnungen 745/2017 (MDR), 746/2017 (IVDR)
- MPDG
- MPAMIV
- Datenschutzgesetz, DSGVO
- Berufsordnung Ärzte
- Genehmigung Behörde
- Bewertung Ethikkommission
- Arten von klinischen Prüfungen

Planung und Vorbereitung

- DIN EN ISO 14155: 2021-05, ISO 20916:2019
- Besonderheit: vulnerable Personen, Minderjährige, Schwangere/Stillende

Durchführung der klinischen Prüfung

- Patienteninformation
- Patientenaufklärung
- Patientenrekrutierung und Aufnahme
- Qualitätskontrolle, Qualitätssicherung

Unerwünschte Ereignisse und Sicherheit

- Definition AE/SAE/Vorkommnis
- Kausalbewertung und Schweregrad
- Meldepflichten und Fristen
- Korrektive Maßnahmen

Zertifizierung

Die Teilnehmer erhalten am Ende der Veranstaltung ein Teilnahmezertifikat zum Nachweis der durchgeführten Schulung.

Die Veranstaltung wird erfahrungsgemäß von den Landesärztekammern mit ca. **8 CME-Punkten** bewertet.

Seminargebühr

700 Euro pro Person zuzüglich MwSt., einschließlich Mittagessen, Kaffeepausen sowie Getränken während der Veranstaltung.

Schulungsunterlagen

Sie erhalten die Vortragsunterlagen sowie Links zu relevanten Gesetzen und Verordnungen und eine Übersicht wichtiger Internetseiten.

Veranstaltungsort und Dauer

Die Veranstaltung findet in den Räumen der ARTIMED Medical Consulting GmbH als ganztägiger Kurs von 9 bis 17 Uhr statt. Bitte sprechen Sie uns an wenn Sie an einem Online- oder Inhouse-Seminar interessiert sind oder einen anderen Termin bevorzugen.

Zimmerreservierung

Wir informieren Sie gerne über Hotels in der näheren Umgebung.

Anmeldung und Information

ARTIMED Medical Consulting GmbH
Wilhelmsstraße 10
34117 Kassel
Tel.: 0561-7050815-0
Fax: 0561-7050815-9
Email: info@artimed.de
www.artimed.de