

Online Medizinprodukte FORUM 2017

Recht. Entwicklung. Zertifizierung. Qualität. Vigilanz.

Einige Highlights aus unserem Programm 2017:



Klinische Prüfungen und Studien bei Medizinprodukten

Dominika Hannemann, Sträter Rechtsanwälte, Bonn
am 28. Juni 2017



Werbung/Marketing für Medizinprodukte

Dr. Christian Tillmanns, Meisterernst Rechtsanwälte, München
am 3. August 2017



Regulatorisches Update zur Unique Device Identification (UDI) und zum Risikomanagement nach ISO 14971

Jürgen Mehring, Mehring Consulting, Ahlen
am 4. Dezember 2017

Buchen Sie jetzt mit Online-Lernerfolgskontrolle und persönlichem Zertifikat.

Das Konzept dieser Weiterbildung

Unsere Experten aus Wirtschaft, Recht und Behörden informieren Sie via Internet-Livesendung mindestens sechs Mal pro Jahr. Einfach per Passwort einwählen und Sie erfahren zeitnah wesentliche Neuerungen im Bereich Medizinprodukte.

Die Präsentationen dauern ca. 90 min. Während der Präsentation besteht jederzeit die Möglichkeit, Fragen über eine Chatfunktion zu stellen. Die Präsentationsunterlagen werden vorab zum Download bereit gestellt.

Sie sind an einem Veranstaltungstermin verhindert?

Kein Problem – nach Beendigung der Livesendung ist diese über ein Passwort jederzeit online abrufbar.

Das Programm	Termin	Referent
 <p>Medizinprodukte-Zulassung in den USA</p> <ul style="list-style-type: none"> Klassifizierung 510 (k) IDE/PMA (HUD/HED) 	<p>16. Februar 2017</p> <p>Beginn: 11.00 - ca. 12.30 Uhr</p>	<p>Arne Briest Managing Director, VISAMED GmbH, Karlsruhe</p>
 <p>Die neue EU Medical Device Regulation</p> <ul style="list-style-type: none"> Stand der Umsetzung, Übergangsbestimmungen und Delegated Acts Konsequenzen für den bisherigen Rechtsrahmen Neue QM-Systeme 	<p>26. April 2017</p> <p>Beginn: 14.00 - ca. 15.30 Uhr</p>	<p>Dr. Matthias Neumann Medizinprodukterechtsxperte, Berlin</p>
 <p>Klinische Prüfungen und Studien bei Medizinprodukten</p> <ul style="list-style-type: none"> Was ändert sich durch die neuen Verordnungen bei Durchführung von Medizinproduktstudien? Wird es auch in Zukunft klinische Prüfungen nach CE gemäß § 23b MPG geben? Inspektionen durch die Behörden 	<p>28. Juni 2017</p> <p>Beginn: 11.00 - ca. 12.30 Uhr</p>	<p>Dominika Hannemann, Rechtsanwältin, Sträter Rechtsanwälte, Bonn</p>
 <p>Werbung/Marketing für Medizinprodukte</p> <ul style="list-style-type: none"> Rechtsrahmen: Was ist zu beachten? Was ist erlaubt? Wo beginnt der „Graubereich“? Erste Erfahrungen mit dem neuen Antikorruptionsstrafrecht (§§ 299 a/b StGB) 	<p>3. August 2017</p> <p>Beginn: 11.00 - ca. 12.30 Uhr</p>	<p>Dr. Christian Tillmanns Rechtsanwalt, Meisterernst Rechtsanwälte, München</p>
 <p>Stoffliche Medizinprodukte unter dem Aspekt der neuen Medical Device Regulation</p> <ul style="list-style-type: none"> Der neue Rechtsrahmen in Bezug auf stoffliche Medizinprodukte Konsequenzen für Medizinproduktehersteller/für die pharmazeutische Industrie Was zukünftig bei klinischen Prüfungen zu beachten ist? 	<p>19. Oktober 2017</p> <p>Beginn: 14.00 - ca. 15.30 Uhr</p>	<p>Dr. Christian Schübel Head Clinical Affairs, i.DRAS GmbH, Planegg/Martinsried</p>
 <p>Regulatorisches Update zur Unique Device Identification (UDI) und zum Risikomanagement nach ISO 14971</p> <ul style="list-style-type: none"> Regulatorisches Update (UDI) und Risikomanagement Was fordern die neuen EU VO? Anforderungen der FDA-UDI im Vergleich zu „EU-UDI“ Zukünftige Anforderungen der Hersteller für das Risikomanagement 	<p>4. Dezember 2017</p> <p>Beginn: 11.00 - ca. 12.30 Uhr</p>	<p>Jürgen Mehring Freiberuflicher Berater und Auditor nach ISO 9001 und ISO 13485, Mehring Consulting, Ahlen</p>

Sie möchten sich anmelden? Dann faxen Sie uns dieses Formular an +49 6221 500-618

- Ja, ich möchte Mitglied im Online Medizinprodukte FORUM werden und erhalte nach Eingang meiner Anmeldung eine Bestätigung und meinen Zugangscod.
- Ja, ich möchte mein Wissen durch eine zusätzliche Lernerfolgskontrolle nach jeder Livesendung in Form eines Multiple-Choice-Tests vertiefen und ein persönliches Zertifikat erhalten.

email-Adresse (Voraussetzung für die Passwortzusendung)

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Tel./Fax

Datum, Unterschrift

Tagungs-Nr. 17 12 925

Gebühr:

Die Mitgliedschaft im Online Medizinprodukte FORUM wird für 1 Jahr abgeschlossen und beinhaltet 6 Termine. Der Jahresmitgliedsbeitrag beträgt € 990,00 (+ gesetzl. MwSt.) und ist im Voraus zu entrichten. Optional kann der Zugang zur Online-Lernerfolgskontrolle für eine Gebühr von € 120,00 (+ gesetzl. MwSt.) für alle Termine hinzu gebucht werden. Der Jahresmitgliedsbeitrag beträgt dann für 6 Termine inkl. Online-Lernerfolgskontrolle insgesamt € 1.110,00 (+ gesetzl. MwSt.).

Die Mitgliedschaft im Online Medizinprodukte FORUM verlängert sich um ein weiteres Jahr, wenn nicht spätestens 6 Wochen vor Ende der Mitgliedschaft eine schriftliche Kündigung eingegangen ist.

Die Mitgliedschaft kann **jederzeit** für 12 Monate gestartet werden. Einzelne Termine können **nicht** separat gebucht werden.

Inhaltliche Fragen:

Ute Akunzius-Jehn · Konferenzmanagerin Pharma & Healthcare
Tel. +49 6221 500-685 oder u.akunzius-jeahn@forum-institut.de

Technische Fragen:

MX1 GmbH · Tel. +49 89 4599528-0 · matthias.lysk@mx1.com

AGB:

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen (Stand: 01.01.2016), die wir auf Wunsch jederzeit übersenden und die im Internet unter www.forum-institut.de/agb eingesehen werden können. Im Speziellen gilt hier II Satz 2 „Online-Foren“.