

Anmeldung über www.labor-karlsruhe.de/veranstaltungen

- Die Fortbildung richtet sich an Ärztinnen und Ärzte sowie Praxismitarbeiterinnen und -mitarbeiter.
- Die Kosten für die Veranstaltung betragen 35 € pro Person. Die Rechnung erhalten Sie nach der Veranstaltung.
- Bitte melden Sie jede Person einzeln an. Wichtig dabei ist: Jede E-Mail-Adresse kann nur 1x pro Online-Fortbildung registriert werden. D. h. jede/r TeilnehmerIn muss mit einer eigenen E-Mail-Adresse angemeldet werden, sofern nicht alle gemeinsam von einem Gerät aus teilnehmen.
- Nach Ihrer Online-Anmeldung erhalten Sie zeitnah eine E-Mail mit Ihrem Einwahllink. Sollten Sie diese **nicht** erhalten haben, nehmen Sie bitte **rechtzeitig vor der Fortbildung** Kontakt mit uns auf (bitte auch den Spam-Ordner prüfen).
- Wir nutzen für die Durchführung Zoom. Bitte informieren Sie sich rechtzeitig über Ihre Einwahlmöglichkeiten (vgl. auch Fortbildungskalender/F&A).



Hier gelangen Sie direkt zur
Online-Anmeldung

Für Ärzte und Praxisteams

Medizinprodukte in der Arztpraxis - sicher betreiben und anwenden

Mittwoch, 23. Oktober 2024
14:30 - 16:30 Uhr Live

Online-Fortbildung

Medizinprodukte in der Arztpraxis - sicher betreiben und anwenden

Sehr geehrte Frau Kollegin, sehr geehrter Herr Kollege,
liebes Praxisteam,

vom Verbandsmaterial bis zum EKG-Gerät, vom
Fieberthermometer bis hin zur Personenwaage:
in der Arztpraxis werden zahlreiche Medizinprodukte
angewendet.

Für deren Betrieb und Anwendung gibt es einige
wichtige gesetzliche Regelungen, die auch genau
definierte Dokumentations- und Schulungspflichten
enthalten.

Nicht nur für Praxisinhaberinnen und -inhaber, sondern
auch für Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter, die diese
Geräte täglich anwenden, ist die Kenntnis dieser Pflichten
sehr wichtig.

Unser Seminar beschäftigt sich mit aktiven Medizin-
produkten und bereitet die Anforderungen insb. der
Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV)
in verständlicher Form auf.

Auch die Durchführung von Qualitätskontrollen bei
labormedizinischen Untersuchungen gemäß RiLiBÄK ist
in der MPBetreibV verankert.

In dieser Online-Fortbildung, zu der wir Sie herzlich
einladen, möchten wir Sie kompakt und verständlich
darüber informieren, wie Sie diese gesetzlichen
Vorgaben einhalten können.

Die praktische Umsetzung zeigen wir Ihnen beispielhaft
an einigen Musterdokumenten, die sich in der Praxis
bewährt haben.

Wir freuen uns auf Ihre Teilnahme.

Ihr Bioscientia MVZ Labor Karlsruhe
in Kooperation mit Ihrer Laborgemeinschaft

Programm

Mittwoch, 23. Oktober 2024
14:30 - 16:30 Uhr

Referentin

Ute Och | Leitung Qualitätsmanagement,
Bioscientia Labor Karlsruhe

Die Lerninhalte im Überblick

- Welche Gesetze sind für die Handhabung von Medizinprodukten relevant?
- Welche Änderungen brachte das MPDG im Jahr 2020?
- Was sind aktive Medizinprodukte der Anlage 1 und 2 MPBetreibV?
- Kurz und klar: Bestandsverzeichnis und Medizinproduktebuch
- Welche sicherheitstechnischen und messtechnischen Kontrollen sind vorgeschrieben?
- Welche Ersteinweisungen und Schulungen sind unerlässlich?
- Welche wichtigen Punkte sind bei der Durchführung labormedizinischer Untersuchungen in der Arztpraxis zu beachten?
- Welche Änderungen brachte die RiLiBÄK 2019?