

**Seminar KR131/22**

**Informationsveranstaltung  
Verordnung EU 2017 – 745  
„Medical Device Regulation“ MDR  
und MPBetreibV**

Sehr geehrte Geschäftsführung, Einrichtungsleitung, Bereichsleiter,  
Betreiber und Verantwortliche einer Pflegeeinrichtung,

wie bereits bekannt ist am 26.05.2021 die EU 2017 – 745 „Medical Device Regulation“ MDR  
in Kraft getreten, seit dem 01.01.2017 die MPBetreibV.

Wir informieren in unserer Veranstaltung über die Änderungen und geben auch Lösungen für  
die Umsetzung.

- EU 2017 – 745 „Medical Device Regulation“ MDR
- MPG wurde ersetzt durch das Medizinproduktegesetz MPDG
- Wen betrifft die MPBetreibV?
- Wer ist Betreiber und Anwender im Sinne des § 2?
- Welche Verantwortung/Pflichten haben Sanitätshäuser, die ihre Medizinprodukte den  
Bewohnern einer Einrichtung zur Verfügung stellen?
- Welche Medizinprodukte müssen überprüft werden und wer darf diese Überprüfung  
durchführen? Änderung der MPBetreibV vom 01.01.2020
- Was ist bei Instandhaltung und Einweisungen von Medizinprodukten zu beachten?
- Welche Voraussetzungen muss der Beauftragte für Medizinproduktesicherheit  
(MPBetreibV § 6) erfüllen und was sind seine Aufgaben?

**Zielgruppe der Teilnehmer:**

Der Vortrag ist ausschließlich für Betreiber/Verantwortliche einer Pflegeeinrichtung,  
Einrichtungsleitung, Pflegedienstleitung und QM gedacht.

Dauer ca. 1,5 Std.

Bei Interesse fragen Sie bitte an.

**Referenten:**

Josef Krüchting / Andreas Eckey

Telefon 0 23 27/30 92 70