



MIT
ABSCHLUSS-
PRÜFUNG UND
ZERTIFIKAT

SEMINAR

Medizinprodukte- Berater IT

SEMINAR Medizinprodukte- berater IT

Profitieren Sie von unserer langjährigen Erfahrung und nutzen Sie die Möglichkeit, den Seminarschwerpunkt selbst zu gestalten. Dafür teilen Sie uns einfach bei der Anmeldung Ihren individuellen Schulungsbedarf zu dem Thema Medizinprodukteberater IT mit. Unsere qualifizierten Dozenten richten die Schulung dann entsprechend dieser Vorgaben aus.

**GESTALTEN
SIE DEN
INHALT MIT:
NENNEN SIE UNS IHREN
INDIVIDUELLEN
SCHULUNGSBEDARF**

SEMINAR-BESCHREIBUNG

Seminar

Dieses Seminar richtet sich gezielt an EDV Fachleute, die im Gesundheitswesen tätig sind, oder an Mitarbeiter in IT Abteilungen von medizinischen Einrichtungen, wie zum Beispiel Krankenhäuser und Kliniken. In der 2-tägigen Veranstaltung werden die Bedeutung und Umsetzung des MPG sowie Aufgaben und Pflichten eines Medizinprodukteberaters vor dem Hintergrund der Informationstechnologie vermittelt.

„Medizinprodukteberater ist, wer Fachkreise fachlich über Medizinprodukte informiert oder in deren sachgerechte Handhabung einweist.“

Inhalte

Die Einhaltung und Gewährleistung der elektrischen Sicherheit durch Erst- und Wiederholungsprüfungen, sowie europäische Normen- und Regelwerke sind ebenfalls Teil der Weiterbildung. Auch Themen wie Rechte, Pflichten und Haftung, die sich aus der Lieferung und Installation im Gesundheitswesen ergeben, werden besprochen. Das Seminar stellt die Verbindung zwischen IT und Medizintechnik her und schafft Grundlagen zur weiteren Vertiefung im Tagesgeschäft.

Prüfung/Zertifikat

Das Seminar bereitet jeden Teilnehmer intensiv auf eine anschließende Abschlussprüfung vor. Nach erfolgreich bestandener Prüfung wird ein persönliches Zertifikat über die vermittelten und geprüften Inhalte dieses Seminars ausgestellt. Zusammen mit der regelmäßigen, produktbezogenen Schulung, die separat beim Hersteller des Medizinproduktes durchgeführt wird, bietet dieses Seminar die Grundlage zum Nachweis der Sachkenntnis im Sinne von §31MPG sowie der MDR.

SEMINARINHALT

Medizinprodukte/ Medizinprodukteverordnung

- › Was ist ein Medizinprodukt?- Zweckbestimmung
- › Anforderungen an Medizinprodukte
- › Medical Device Regulation MDR
- › Neues zur Betreiberverordnung
- › Risikobewertung

Strahlenschutzrecht

- › EU-Recht
- › Nationales Recht
- › Strahlenschutzverordnung
- › Strahlenschutzgesetz
- › Qualitätssicherung
- › Bildwiedergabesysteme
- › Normen

Elektrische Sicherheit in der Patientenumgebung

- › Gerätekombinationen
- › Patientenumgebung
- › Anforderungen an Räume und elektrische Installationen
- › Risikobewertung von Systemen

Medical-IT / medizinische Netzwerke

- › Medizinprodukte mit Software
- › PCs in der Patientenumgebung/ im OP
- › Medizinprodukte mit Netzwerkanbindung
- › WLAN beim Kunden
- › Medizinische Netzwerke / Risikobewertung

Datensicherheit / Datenschutz

- › Patientendaten
- › Archivierungspflichten
- › Datenschutz / Patientenrechte
- › Bundesamt für Sicherheit in der Informationstechnik
- › Kritische Infrastruktur / Kritis-Verordnung
- › Cyberangriffe
- › Notwendige Schutzmaßnahmen
- › Normen zur IT Sicherheit

ALLES AUF EINEN BLICK



Im Seminar enthaltenes Material:

Handout des Dozenten und Schreibutensilien



Dauer des Seminars:

2 Tage



Dozenten:

Experten aus der Informations- und Medizintechnik



Termin:

nach Abstimmung



Teilnehmerzahl:

mind. 10 Personen
max. 20 Personen



Veranstaltungsort:

Seminarräume
Baaske Medical GmbH & Co.KG,
Bacmeisterstr. 332312 Lübbecke



Preis:

1 Pers.	500,00 €/zzgl. MwSt.
ab 3 Pers.	420,00 €/p.P. zzgl.MwSt.
ab 5 Pers.	400,00 €/p.P. zzgl.MwSt.

Für Verpflegung ist gesorgt.



Baaske Medical GmbH & Co. KG
Bacmeisterstr. 3
32312 Lübbecke
Deutschland

Telefon: +49 5741 236027-0

Online: baaske-medical.de/seminar

