



Sehr geehrte Damen und Herren, liebe Kolleginnen und Kollegen,  
hiermit laden wir Sie für den **21.03.2019** herzlich ein zur

### SOZIALMEDIZINISCHEN FORTBILDUNG ZUM „SCHWERPUNKT- THEMA FORTSCHREIBUNG DES HILFSMITTELVERZEICHNISSES UND AKTUELLER STAND DES MEDIZINPRODUKTERECHTS“



Das Medizinprodukterecht regelt u.a. die Voraussetzungen für das Inverkehrbringen und die Inbetriebnahme von Medizinprodukten. Neben der Umsetzung europäischen Rechts enthält das Medizinprodukterecht eine Reihe von nationalen Vorschriften, z. B. zur Durchführung der Überwachung und zum Betreiben und Anwenden von Medizinprodukten. Zweck des Medizinproduktegesetzes (MPG) ist es, den Verkehr mit Medizinprodukten zu regeln und dadurch für die Sicherheit, Eignung und Leistung der Medizinprodukte sowie die Gesundheit und den erforderlichen Schutz der Patienten, Anwender und Dritter zu sorgen. Ergänzend normiert die Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV) weitere Einzelheiten zum Errichten, Betreiben, Anwenden und Instandhalten von Medizinprodukten und wurde zuletzt in 2017 angepasst. Doch auch das europäische Recht verändert sich und mit der neuen Medizinprodukteverordnung (MDR), die sich gerade in einer mehrjährigen Einführungsphase befindet, werden neue Regelungen und Vorgaben greifen, die es zukünftig zu beachten gilt.

Gemäß § 139 (1) SGB V erstellt der GKV Spitzenverband ein systematisch strukturiertes Hilfsmittelverzeichnis. Dieses besteht aktuell aus 44 Produktgruppen mit insgesamt ca. 40.000 Einzelprodukten und ist regelmäßig fortzuschreiben.

Zusammen mit Herrn Norbert Kamps (Seniorberater - Team Hilfsmittel - Medizinischer Dienst des Spitzenverbandes Bund der Krankenkassen e. V. (MDS) und Frau Dr. Vera Vollmer (Leiterin der Abteilung Zentrale Begutachtung Hilfsmittel und komm. Leiterin der SEG 5 Hilfsmittelverzeichnis) möchten wir Sie gerne über den aktuellen Stand der Fortschreibung des Hilfsmittelverzeichnis informieren, den Stellenwert / die Auswirkungen des Medizinprodukterechts in der sozialmedizinischen Begutachtung von Hilfsmitteln / Medizinprodukten diskutieren und mit Ihnen in einen Erfahrungsaustausch treten.

Wir freuen uns auf Sie und einen regen Austausch.

**Dr. Axel Meeßen**

Geschäftsführer und Leitender Arzt des MDK BB





**TERMIN: DONNERSTAG 21.03.2019 VON 17:00 BIS 19:30 UHR**

## PROGRAMM

- 17:00** | Begrüßung und Einführung in das Thema  
(Herr Dr. Meeßen, Geschäftsführer und  
Leitender Arzt des MDK BB)
- 17:10** | Aktueller Stand Fortschreibung des  
Hilfsmittelverzeichnis  
(Frau Dr. Vollmer, Leiterin der Abteilung Zentrale  
Begutachtung Hilfsmittel und komm. Leiterin der  
SEG 5 Hilfsmittelverzeichnis)
- 17:20** | Aktueller Stand Medizinproduktrecht  
(Herr Dipl.-Ing. Kamps, Seniorberater Team  
Hilfsmittel, Medizinischer Dienst des Spitzen-  
verbandes Bund der Krankenkassen e.V.)

Anschl. Diskussion

**ab 18:15** | Netzwerken mit Imbiss

**19:30** | Verabschiedung und Vergabe der Teilnah-  
bescheinigungen

**Wissenschaftliche Leitung:** Dr. Axel Meeßen

Eine Zertifizierung mit CME-Punkten wurde bei der  
Ärztammer Berlin beantragt.

**Teilnahmegebühr:** keine

**Ort:** MDK BB in Berlin, Lise-Meitner-Straße 1, 10589 Berlin

**Anfahrt:** Siehe Lageplan rechts

Direkt am U-Bahnhof Mierendorffplatz (U 7),  
Parkplätze sind in der Umgebung vorhanden.

## ANMELDUNG

Anmeldung bis zum **13.03.2019** erforderlich, da die  
Teilnehmerzahl begrenzt ist.

**Anmeldung interner ärztlicher Gutachter/innen des MDK BB:**  
Über das interne Bildungsportal

**Anmeldung externer Ärztinnen und Ärzte:**  
fortbildungen@mdk-bb.de

Ich nehme teil

Ich bringe \_\_\_\_\_ weitere Personen mit

.....  
Name, Vorname, Titel

.....  
Institution

.....  
Telefon

.....  
Email-Adresse

Als Ansprechpartnerin für Fragen steht Ihnen  
Frau Diana Mißler zur Verfügung  
Telefon: 030/202023 7014  
Email: fortbildungen@mdk-bb.de

