

**SEMINARTERMINE
2023**

UNSERE REFERENTEN	5
MEDIZINPRODUKTEBERATER	9
Medizinisches Basiswissen I	12
Medizinisches Basiswissen II	14
Medizinprodukterecht	16
Verhalten im OP – Ergänzungsseminar	18
VORBEREITUNGSSEMINARE	21
zur Befähigungsprüfung für den Handel mit Medizinprodukten	
Rechtliche Rahmenbedingungen	24
Medizinische Grundkenntnisse	26
Coaching für die individuelle Vorbereitung	27
DIE NEUEN EU-VERORDNUNGEN	29
Die neuen EU-Medizinprodukte-Verordnungen (MDR + IVDR)	30
AUFFRISCHUNGSKURS VERGABERECHT	33
Auffrischungskurs Vergaberecht für Medizinprodukte-Unternehmen	34
INHOUSE-SEMINARE	37
Inhouse-Seminare	38
ANMELDE- UND STORNOBEDINGUNGEN	39

Wissen rund um das Medizinprodukt:

Die AUSTROMED-Akademie

Eine wesentliche Grundlage für den Erfolg jedes Unternehmens sind seine Mitarbeiter. Investitionen in die Aus- und Weiterbildung sind die Grundlage für eine langfristig positive Entwicklung im Sinne der Patienten- und Anwendersicherheit.

Eines der obersten Ziele von AUSTROMED ist daher die Förderung von qualitativ hochstehenden Aus- und Weiterbildungsmaßnahmen für die Mitarbeiter der Mitgliedsunternehmen und Partner.

Gerade im Gesundheitswesen bedeuten bestens ausgebildete Mitarbeiter sowohl Kompetenz für das Unternehmen im Kontakt mit dem Kunden als letztlich auch Sicherheit für Patienten und Anwender. Diesem Aspekt trägt auch das Medizinproduktegesetz Rechnung, indem es an die medizinische und medizintechnische Sachkenntnis und allgemein an den permanent hohen Ausbildungsstand der Medizinprodukteberater besonders hohe Ansprüche stellt.

AUSTROMED fasst daher alle diesem Zweck dienenden Tätigkeiten in der AUSTROMED-Akademie zusammen und ist der Überzeugung, dass die jeweils angebotenen Seminare und Workshops eine wertvolle Basis und/oder Ergänzung zu den unternehmenseigenen Aus- und Fortbildungsmaßnahmen darstellen.

Die Teilnehmer erhalten für alle unsere Seminare und Kurse Teilnahmebestätigungen über Inhalt und Dauer zur Dokumentation ihrer Ausbildung.

Gerne führen wir auch Inhouse-Seminare durch – abgestimmt auf Ihre individuellen Bedürfnisse. Bitte kontaktieren Sie uns für ein persönliches Angebot unter office@austromed.org.

UNSERE REFERENTEN



**Mag. DDr. Astrid E. Hartmann, LL.M.
(Cambridge)**



**Schwerpunkt „Medizinisches Basiswissen“, „Medizinprodukterecht“,
„Verhalten im OP“ und „EU-Medizinprodukte-Verordnungen“**

<p>Ausbildung</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Doktoratsstudium im Bereich Medizinrecht an der Universität Wien • Studium der Rechtswissenschaften an der Universität Wien • Studium der Rechtswissenschaften an der University of Cambridge, Großbritannien • Studium der Humanmedizin an der Medizinischen Universität Wien
<p>Highlights der beruflichen Laufbahn</p>	<ul style="list-style-type: none"> • profundes branchenspezifisches Know-how im Gesundheitswesen, Krankenanstaltensektor, Medizinprodukte- und Pharmasektor • 20 Jahre Erfahrung in der rechtlichen Beratung und medizinisch-klinischen Erfahrung aus Krankenanstalten in Österreich • Leitete zudem mehrere Jahre die klinische Forschung in einem globalen Pharma- und Medizinprodukteunternehmen. • Verfügt folglich über umfassende und insbesondere direkte Erfahrung im regulatorischen Bereich, in der Leitung von Audits und in Qualitätsmanagement/Compliance.
<p>Vortragstätigkeit</p>	<ul style="list-style-type: none"> • laufende Vortragstätigkeit seit 2004 bei Verbänden, Unternehmen und Instituten der Medizinbranche und Pharmaindustrie, national und international

MMag. Robert Keisler



Foto: Michael Sazel

Schwerpunkt „Vergabewesen“

Ausbildung	<ul style="list-style-type: none"> • Studium der Rechtswissenschaften und der Internationalen Betriebswirtschaftslehre an der Universität Wien
Highlights der beruflichen Laufbahn	<ul style="list-style-type: none"> • Rechtsanwalt und Partner bei CMS Reich-Rohrwig Hainz Rechtsanwälte GmbH • Spezialisierung auf Vergaberecht und Regulatory • langjährige Erfahrung in der Beratung und Vertretung, u. a. von Unternehmen mit einem Branchenschwerpunkt im Bereich Healthcare • Fachpublikationen
Vortragstätigkeit	<ul style="list-style-type: none"> • laufende Vortragstätigkeit im In- und Ausland, AUSTROMED

MEDIZINPRODUKTEBERATER



Medizinprodukteberater

Die Ausbildungsseminare der AUSTROMED-Akademie befähigen die Absolventen dazu, die im Medizinproduktegesetz allgemein gehaltenen Anforderungen an „Medizinprodukteberater“ hinsichtlich der rechtlichen Rahmenbedingungen und des medizinischen Basiswissens in vollem Umfang zu erfüllen. Die im Rahmen der Akademie angebotenen Seminare und Workshops ergänzen damit die jeweiligen unternehmenseigenen Aus- und Weiterbildungsmaßnahmen.

Dies ermöglicht eine kompetente Service- und Beratungsleistung, die in weiterer Folge den Anwendern und letztlich den Patienten – vor allem in Hinblick auf Sicherheit – zugutekommt. Alle Referenten verfügen über ein breites Wissen und jahrelange Erfahrung in diesen Bereichen.

Ausbildungspaket:

Dieses Ausbildungspaket beinhaltet folgende Seminare:

- Medizinisches Basiswissen I
- Medizinisches Basiswissen II
- Medizinproduktegesetz



Teilnahmebestätigung:

Die Teilnehmer erhalten für alle Seminare und Kurse der AUSTROMED-Akademie Teilnahmebestätigungen über Inhalt und Dauer zur Dokumentation der Ausbildung.

Kosten bei Mitglieder: € 1.600,- zzgl. MwSt.
Paketbuchung: Nichtmitglieder: € 2.080,- zzgl. MwSt.
 Seminarunterlagen inklusive

Sie ersparen sich gegenüber der Einzelbuchung über 5 %!

FRÜHJAHRSTERMINE		
Medizinisches Basiswissen I	17. + 18. April 2023	AUSTROMED- Akademie
Medizinisches Basiswissen II	24. + 25. April 2023	
Medizinprodukterecht	8. Mai 2023	

HERBSTTERMINE		
Medizinisches Basiswissen I	9. + 10. Oktober 2023	AUSTROMED- Akademie
Medizinisches Basiswissen II	16. + 17. Oktober 2023	
Medizinprodukterecht	6. November 2023	

Bitte beachten Sie unsere Stornobedingungen auf Seite 39!

Medizinisches Basiswissen I

Das Seminar Medizinisches Basiswissen I versorgt Sie – gemeinsam mit dem Seminar Medizinisches Basiswissen II – mit dem nötigen medizinischen Wissen und Rüstzeug für Ihre tägliche Arbeit.

Ihr Nutzen ist, dass Sie im Seminar klar und kompakt aufbereitet über die zentralen medizinisch-klinischen Aspekte und Funktionsweisen des menschlichen Körpers – mit besonderem Fokus auf anatomische Zusammenhänge und physiologische Grundlagen – informiert werden.

Sie erhalten einen praxisorientierten und fachlich fundierten Einblick, mit besonderem Fokus auf die für Medizinprodukte relevanten Körperfunktionen und Bereiche.

Es wird empfohlen, die Seminare Medizinisches Basiswissen I und II gemeinsam mit dem Seminar Medizinproduktegesetz zu buchen.

Zielgruppe:

- alle Mitarbeiter im Verkaufsinnen- und-außendienst
- medizintechnische Mitarbeiter der Industrie
- Mitarbeiter in Einkaufsabteilungen von Spitälern
- Medizintechniker von Serviceeinrichtungen
- alle im Medizinproduktebereich tätigen Personen und Geschäftsführer mit einem hohen fachlichen Anspruch
- qualifizierte Personen von Unternehmen, die über Fachwissen auf dem Gebiet der Medizinprodukte verfügen müssen oder die für die Einhaltung der Rechtsvorschriften zuständig sind
- alle Mitarbeiter mit direktem oder indirektem Kundenkontakt

Seminarinhalte:

In diesem Seminar werden die zentralen medizinischen und klinischen Grundlagen von Aufbau und Funktionen des menschlichen Körpers vermittelt.

Dieses Seminar ist eine ideale Vorbereitung auf die weiterführenden Spezialseminare der AUSTROMED-Akademie. Es erleichtert den Absolventen ferner die Teilnahme an firmeninternen Produktschulungen.

- allgemeine Einführung in die medizinische Fachsprache
- wesentliche medizinische Grundkenntnisse
- Bewegungsapparat
- zentrales und peripheres Nervensystem, Gehirn
- Sinnesorgane
- Herz-Kreislauf-System
- Harnsystem

Referentin: Mag. DDr. Astrid Hartmann, LL.M (Cambridge),
Rechtsanwältin und Humanmedizinerin

Dauer: 2 Tage

Kosten: Mitglieder: € 630,- zzgl. MwSt.
Nichtmitglieder: € 800,- zzgl. MwSt.

Seminarunterlagen inklusive

Termine	Uhrzeit	Veranstaltungsort
17. + 18. April 2023	09:30–17:00	AUSTROMED- Akademie
9. + 10. Oktober 2023	09:30–17:00	

Bitte beachten Sie unsere Stornobedingungen auf Seite 39!

Medizinisches Basiswissen II

Das Seminar Medizinisches Basiswissen II versorgt Sie – gemeinsam mit dem Seminar Medizinisches Basiswissen I – mit dem nötigen medizinischen Wissen und Rüstzeug für Ihre tägliche Arbeit.

Ihr Nutzen ist, dass Sie im Seminar klar und kompakt aufbereitet über die zentralen medizinisch-klinischen Aspekte und Funktionsweisen des menschlichen Körpers – mit besonderem Fokus auf anatomische Zusammenhänge und physiologische Grundlagen – informiert werden.

Sie erhalten einen praxisorientierten und fachlich fundierten Einblick, mit besonderem Fokus auf die für Medizinprodukte relevanten Körperfunktionen und Bereiche.

Es wird empfohlen, die Seminare Medizinisches Basiswissen I und II gemeinsam mit dem Seminar Medizinproduktegesetz zu buchen.

Zielgruppe:

- alle Mitarbeiter im Verkaufsinnen- und-außendienst
- medizintechnische Mitarbeiter der Industrie
- Mitarbeiter in Einkaufsabteilungen von Spitälern
- Medizintechniker von Serviceeinrichtungen
- alle im Medizinproduktebereich tätigen Personen und Geschäftsführer mit einem hohen fachlichen Anspruch
- qualifizierte Personen von Unternehmen, die über Fachwissen auf dem Gebiet der Medizinprodukte verfügen müssen oder die für die Einhaltung der Rechtsvorschriften zuständig sind
- alle Mitarbeiter mit direktem oder indirektem Kundenkontakt

Seminarinhalte:

In diesem Seminar werden die zentralen medizinischen und klinischen Grundlagen von Aufbau und Funktionen des menschlichen Körpers vermittelt.

Dieses Seminar ist eine ideale Vorbereitung auf die weiterführenden Spezialseminare der AUSTROMED-Akademie. Es erleichtert den Absolventen ferner die Teilnahme an firmeninternen Produktschulungen.

- Geschlechtsorgane
- Atmung (samt Lungenfunktion, Spirometrie)
- Verdauung
- lymphatische Organe
- Hormonsystem – endokrine Organe

Referentin: Mag. DDr. Astrid Hartmann, LL.M. (Cambridge),
Rechtsanwältin und Humanmedizinerin

Dauer: 2 Tage

Kosten: Mitglieder: € 630,- zzgl. MwSt.
Nichtmitglieder: € 800,- zzgl. MwSt.

Seminarunterlagen inklusive

Termine	Uhrzeit	Veranstaltungsort
24. + 25. April 2023	09:30–17:00	AUSTROMED- Akademie
16. + 17. Oktober 2023	09:00–17:00	

Bitte beachten Sie unsere Stornobedingungen auf Seite 39!

Medizinprodukterecht

Das Seminar Medizinproduktegesetz versorgt Sie mit dem nötigen rechtlichen Wissen und Rüstzeug für Ihre tägliche Arbeit.

Ihr Nutzen ist, dass Sie im Seminar klar und kompakt aufbereitet über die zentralen rechtlichen Aspekte und die wichtigsten Neuerungen aus Gesetzgebung und Rechtsprechung zu Zulassung, Vertrieb, Bewerbung, Instandhaltung und Vigilanz von Medizinprodukten informiert werden.

Sie erhalten einen praxisorientierten und fachlich fundierten Überblick zu branchenrelevanten Themenstellungen – als zeitsparende Alternative zu einem aufwendigen Selbststudium.

Zielgruppe:

- alle Mitarbeiter im Verkaufsinnen- und-außendienst
- medizintechnische Mitarbeiter der Industrie
- Mitarbeiter in Einkaufsabteilungen von Spitälern
- Medizintechniker von Serviceeinrichtungen
- alle Mitarbeiter mit direktem oder indirektem Kundenkontakt
- alle im Medizinproduktebereich tätigen Personen und Geschäftsführer mit einem hohen fachlichen Anspruch
- qualifizierte Personen von Unternehmen, die über Fachwissen auf dem Gebiet der Medizinprodukte verfügen müssen oder die für die Einhaltung der Rechtsvorschriften zuständig sind
- alle Mitarbeiter mit direktem oder indirektem Kundenkontakt

Seminarinhalte:

Medizinprodukterecht nach geltender Rechtslage: Medizinproduktegesetz (MPG), EU-Verordnung über Medizinprodukte und In-vitro-Diagnostika (MDR, IVDR), europäische Richtlinien

Referentin: Mag. DDr. Astrid Hartmann, LL.M. (Cambridge),
Rechtsanwältin und Humanmedizinerin

Dauer: 1 Tag

Kosten: Mitglieder: € 430,- zzgl. MwSt.
Nichtmitglieder: € 560,- zzgl. MwSt.
Seminarunterlagen inklusive

Termin	Uhrzeit	Veranstaltungsort
8. Mai 2023	09:30–17:00	AUSTROMED- Akademie
6. November 2023	09:30–17:00	

Bitte beachten Sie unsere Stornobedingungen auf Seite 39!

Verhalten im OP – Ergänzungsseminar

Zielgruppe:

- Personen, die aufgrund ihrer beruflichen Aufgabenstellung (Einschulung/Einweisung in die Produktanwendung oder auf Wunsch des medizinischen Personals) in Operationssälen anwesend sein müssen.
- Qualifizierte Personen von Unternehmen, die über Fachwissen auf dem Gebiet der Medizinprodukte verfügen müssen oder die für die Einhaltung der Rechtsvorschriften zuständig sind.

Seminarinhalte:

- Einführung in die zentralen rechtlichen Aspekte und Verhaltensregeln
- Einführung in die Hygienevorschriften/Desinfektion durch das Hygieneteam des Krankenhauses
- Strahlenschutz im OP-Bereich durch das Team des Instituts für Röntgendiagnostik
- Praktische Einführung im OP-Bereich: Einkleiden/Waschen/Verhalten durch das OP-Personal des Krankenhauses mit praktischen Übungen für jeden Teilnehmer

- Referentin:** Mag. DDr. Astrid Hartmann, LL.M. (Cambridge),
Rechtsanwältin und Humanmedizinerin
- Dauer:** 1 Tag
- Kosten:** Preise können der Website entnommen werden, sobald
neue Termine für das Seminar feststehen.

- ! Coronabedingt können derzeit keine Termine für dieses Seminar
bekannt gegeben werden.
- Updates zu möglichen Terminen finden Sie auf unserer Website unter:
www.austromed.org/akademie

Sie haben noch Fragen zu diesem Seminar?
Kontaktieren Sie uns gerne unter office@austromed.org

Bitte beachten Sie unsere Stornobedingungen auf Seite 39!

VORBEREITUNGSSEMINARE

zur Befähigungsprüfung für den Handel mit Medizinprodukten



Vorbereitungsseminare für die Medizinprodukte-Befähigungsprüfung

Die AUSTROMED-Akademie bietet seit Beginn der Reglementierung des Medizinprodukte-Gewerbes Vorbereitungsseminare für die Befähigungsprüfung zum Handel mit Medizinprodukten an.

Die Skripten für die Seminare erhalten Sie nach Ihrer verbindlichen Anmeldung und erfolgter Zahlung. Diese dienen Ihnen zum Selbststudium als Seminarvorbereitung. Zusätzliches Informationsmaterial erhalten Sie im Zuge des Seminars.

Die Seminare verschaffen Bewerbern und Interessenten für die Befähigungsprüfung einen kompakten und praxisorientierten Überblick über die relevanten medizinisch-klinischen Aspekte und die aktuelle Gesetzeslage, einschließlich der neuen EU-Verordnungen über Medizinprodukte und In-vitro-Diagnostika.

Die Seminare bestehen aus zwei Blöcken mit jeweils zwei Seminartagen.

Prüfungstermine:

Termine für die Befähigungsprüfung finden Sie auf der Website der Wirtschaftskammer Wien.

- ! Mit der Anmeldung zu unseren Vorbereitungsseminaren sind Sie **nicht** automatisch zur Befähigungsprüfung angemeldet.
- **Eine gesonderte Anmeldung bei der Meisterprüfungsstelle der Wirtschaftskammer Wien ist erforderlich.**

Die AUSTROMED-Akademie empfiehlt, sich bei Seminaranmeldung direkt auch für die Befähigungsprüfung bei der Wirtschaftskammer Wien anzumelden.

Kontakt:

Berufliche Zertifizierungen

Straße der Wiener Wirtschaft 1

1020 Wien

Telefon: +43 1/514 50 2012

E-Mail: meisterpruefung@wkw.at

Rechtliche Rahmenbedingungen

Zielgruppe:

- Bewerber/Interessenten für den Befähigungsnachweis für das reglementierte Gewerbe „Herstellung und Aufbereitung von Medizinprodukten und Handel mit Medizinprodukten“, die Basiskenntnisse im medizinischen Bereich nachweisen müssen.
- alle im Medizinproduktebereich tätigen Personen mit einem hohen fachlichen Anspruch
- Qualifizierte Personen von Unternehmen, die über Fachwissen auf dem Gebiet der Medizinprodukte verfügen müssen oder die für die Einhaltung der Rechtsvorschriften zuständig sind.

Seminarinhalte:

- Schwerpunkte sind das Medizinprodukterecht gemäß Prüfungsordnung (Medizinproduktegesetz sowie EU-Verordnungen über Medizinprodukte und In-vitro-Diagnostika):
 - Grundbegriffe
 - Rechte und Pflichten
 - Inverkehrbringen und Inbetriebnahme
 - Klassifizierung
 - CE-Kennzeichen
 - Konformitätsbewertung (Marktzulassung)
 - Medizinproduktevigilanz
 - Vertrieb, Abgabe, Verschreibung von Medizinprodukten
 - Werbebeschränkungen
 - Errichten, Betreiben, Anwenden und Instandhalten von Medizinprodukten
 - Überwachung
 - klinische Prüfung
 - Strafbestimmungen

- Durchführungsverordnungen zum MPG, wie beispielsweise Medizinproduktebetreiberverordnung
- relevante Aspekte der einschlägigen Gesetzesmaterien (entsprechend der Prüfungsordnung)
- Strukturen in der Verwaltung der für Medizinprodukte zuständigen Behörden

Referentin: Mag. DDr. Astrid Hartmann, LL.M. (Cambridge),
Rechtsanwältin und Humanmedizinerin

Dauer: 2 Tage

Kosten: € 630,- zzgl. MwSt. bei Einzelbuchung

Seminarunterlagen inklusive

Termine	Uhrzeit	Veranstaltungsort
15. + 16. Februar 2023	jeweils 09:30–16:30	AUSTROMED- Akademie
21. + 22. August 2023	jeweils 09:30–16:30	

Bitte beachten Sie unsere Stornobedingungen auf Seite 39!

Medizinische Grundkenntnisse

Zielgruppe:

- Bewerber/Interessenten für den Befähigungsnachweis für das reglementierte Gewerbe „Herstellung und Aufbereitung von Medizinprodukten und Handel mit Medizinprodukten“, die Kenntnisse im medizinischen Bereich nachweisen müssen.
- alle im Medizinproduktebereich tätigen Personen mit einem hohen fachlichen Anspruch
- Qualifizierte Personen von Unternehmen, die über Fachwissen auf dem Gebiet der Medizinprodukte verfügen müssen oder die für die Einhaltung der Rechtsvorschriften zuständig sind.

Seminarinhalte:

- Einführung in die medizinische Fachsprache
- Orientierung am/im Körper
- Anatomisches Basiswissen
- zentrale Aspekte der Physiologie
- Organe und Funktionsweisen
- Bewegungsapparat (Skelett, Knochen, Muskeln, Sehnen)
- zentrales und peripheres Nervensystem, Gehirn
- Sinnesorgane
- Herz-Kreislauf-System
- Atmung
- Verdauungssystem samt Nahrung und Stoffwechsel
- Urogenitalsystem
- lymphatisches System
- Hormonsystem
- für Medizinprodukte relevante Aspekte der Physik und Chemie
- Bezug zu relevanten medizinisch-klinischen Aspekten für den Berufsalltag
- weitere Inhalte entsprechend der Prüfungsordnung

Referentin: Mag. DDr. Astrid Hartmann, LL.M. (Cambridge),
Rechtsanwältin und Humanmedizinerin

Dauer: 2 Tage

Kosten: € 630,- zzgl. MwSt. bei Einzelbuchung

Seminarunterlagen inklusive

Termine	Uhrzeit	Veranstaltungsort
22. + 23. Februar 2023	jeweils 09:30–16:30	AUSTROMED- Akademie
28. + 29. August 2023	jeweils 09:30–16:30	

Bitte beachten Sie unsere Stornobedingungen auf Seite 39!

Coaching für die individuelle Vorbereitung

Wir erstellen gerne ein für Sie maßgeschneidertes individuelles Angebot!

Der Ablauf dazu: Sie übermitteln uns vorab Ihren Lebenslauf, den wir an unseren Trainer weiterleiten. Anschließend erfolgt ein Telefonat zwischen dem Trainer und Ihnen zur Bedarfserhebung und Festlegung der benötigten Coachingdauer. In weiterer Folge erhalten Sie von uns ein für Sie maßgeschneidertes Angebot.

DIE NEUEN EU-VERORDNUNGEN

(MDR + IVDR)



Die neuen EU-Medizinprodukte-Verordnungen (MDR + IVDR)

In diesem 1-tägigen Seminar werden die neuen Anforderungen durch die EU-Verordnungen zu Medizinprodukten und In-vitro-Diagnostika für Händler, Hersteller, Bevollmächtigte und Importeure dargestellt. Anwendung und Umsetzung im Unternehmen werden anhand konkreter Fälle praxisorientiert erarbeitet und besprochen.

Das Seminar behandelt dabei vordergründig jene Themen, die für Medizinprodukteberater, Sicherheitsbeauftragte und Personen aus den Bereichen Regulatory, Compliance, Qualitätsmanagement, Forschung, Vigilanz und Vertragsmanagement von Relevanz sind.

Empfohlen wird das Seminar zudem für alle Personen, die sich im Rahmen ihrer beruflichen Praxis auf die neuen rechtlichen Rahmenbedingungen und deren Auswirkungen im Rahmen von Zulassung/Konformität, Vertrieb, Werbung und Produktüberwachung einstellen müssen.

Zielgruppe:

- Medizinprodukteberater
- Sicherheitsbeauftragte
- in den Bereichen Regulatory, Compliance, Qualitätsmanagement, Forschung und Vigilanz tätige Personen
- qualifizierte Personen von Unternehmen, die über Fachwissen auf dem Gebiet der Medizinprodukte verfügen müssen oder die für die Einhaltung der Rechtsvorschriften zuständig sind

Seminarinhalte:

- Überblick über die neuen Pflichten und Rechte, einschließlich mehrstündiger Praxisteil
- Erarbeitung der umfassenden Prüfpflichten für Händler und Importeure betreffend Konformität der Medizinprodukte
- Anforderungen an Repackaging und Relabelling, Umgang mit der neuen Produktidentifizierungsnummer (UDI – Unique Device Identification)
- neue Klassifizierungsregeln und zu erwartende Hochklassifizierungen
- Überwachung von Medizinprodukten: Abhaltung und Abwicklung von Audits und behördlichen Unternehmensprüfungen
- Berichtserfordernisse, Qualitätsmanagement und technische Dokumentation
- Anforderungen an die klinische Bewertung und Vigilanz
- zu erwartende Änderungen betreffend Lieferverträge und Vergabepaxis
- Ausblick auf zu erwartende Entwicklungen samt Übergangsfristen

Referentin: Mag. DDr. Astrid Hartmann, LL.M. (Cambridge),
Rechtsanwältin und Humanmedizinerin

Kosten: Mitglieder: € 430,- zzgl. MwSt.
Nichtmitglieder: € 560,- zzgl. MwSt.

Termin	Uhrzeit	Veranstaltungsort
6. März 2023	09:30–17:00	AUSTROMED- Akademie
5. Juni 2023	09:30–17:00	
18. September 2023	09:30–17:00	

Bitte beachten Sie unsere Stornobedingungen auf Seite 39!

AUFRISCHUNGSKURS VERGABERECHT für Medizinprodukte-Unternehmen



Auffrischkurs Vergaberecht für Medizinprodukte-Unternehmen



Zielgruppe:

Dieses Webinar richtet sich an alle, für welche die Bearbeitung von Ausschreibungen im Medizinproduktebereich zum täglichen Arbeitsablauf gehört.

Seminarinhalte:

- wichtigste Punkte in der Ausschreibung rasch erkennen
- Bieteranfragen richtig erstellen
- Subunternehmen oder Bietergemeinschaften
- Preise richtig kalkulieren
- Stolpersteine bei der Angebotslegung vermeiden
- welche Unterlagen sind bereitzuhalten, welche sind abzugeben
- die beste Vorgehensweise bei Aufklärungen

Programm:

Praxisorientierter Überblick für die Teilnehmer von Unternehmen im Medizinproduktebereich an Ausschreibungen nach dem BVergG 2018

Referent: MMag. Robert Keisler
Rechtsanwalt

Dauer: 3-stündiges Webinar

Kosten: € 230,- zzgl. MwSt.

Termin	Uhrzeit	Veranstaltungsort
28. Februar 2023	14:00–17:00	AUSTROMED- Akademie
12. September 2023	14:00–17:00	

Bitte beachten Sie unsere Stornobedingungen auf Seite 39!

INHOUSE-SEMINARE



Inhouse-Seminare

Gerne informieren wir Sie auch über die Möglichkeit, Ausbildungsinhalte nach Ihren speziellen Anforderungen zu gestalten.

Kontaktieren Sie uns für ein individuelles Angebot. Alle in der Broschüre angeführten Seminare können auch als Inhouse-Seminare durchgeführt werden.

Für die diesbezügliche Planung steht Ihnen das Büro der AUSTROMED gerne zur Verfügung.

Die Kosten für ein Inhouse-Seminar in Ihren Räumlichkeiten richten sich ab 2023 nach den in der Broschüre angegebenen Preisen für die jeweiligen Seminare der AUSTROMED-Akademie und werden nur pro Teilnehmer verrechnet.

Bitte senden Sie Ihre Anfrage an:

office@austromed.org

Anmelde- und Stornobedingungen

Per Website: www.austromed.org/akademie

Per E-Mail: office@austromed.org

Per Fax: +43 1/877 70 12-20

Anmeldebestätigung und Zahlungskonditionen:

Die Rechnung wird Ihnen bei Zustandekommen des Seminars (abhängig vom Erreichen der Mindestteilnehmerzahl) spätestens 14 Tage vor dem Seminartermin zugesandt. Die Seminarkosten sind unmittelbar nach Erhalt der Rechnung (= Anmeldebestätigung) auf das Konto der AUSTROMED einzuzahlen.

Bitte beachten Sie unsere Stornobedingungen:

25 % der Kursgebühr bis 4 Wochen vor Seminarbeginn

50 % der Kursgebühr bis 3 Wochen vor Seminarbeginn

100 % der Kursgebühr bis 1 Woche vor Seminarbeginn

Kontakt

AUSTROMED

Interessensvertretung der Medizinprodukte-Unternehmen

Tel.: +43 1/877 70 12

Fax: +43 1/877 70 12-20

office@austromed.org

www.austromed.org

Impressum

Herausgeber: AUSTROMED, Interessensvertretung der Medizinprodukte-Unternehmen, Seidengasse 9/Top 1.4, 1070 Wien, Tel: +43-1-877 70 12, office@austromed.org, www.austromed.org. Verlag: MedMedia Verlag und Mediaservice GmbH, Seidengasse 9/Top 1.1, 1070 Wien. Print: Bösmüller Print Management GesmbH & Co Kg, 2000 Stockerau. Fotocredits: stock.adobe.com, shutterstock.com, Austromed

Aus Gründen der besseren Lesbarkeit wird auf die gleichzeitige Verwendung der Sprachformen männlich, weiblich und divers (m/w/d) verzichtet. Sämtliche Personenbezeichnungen gelten gleichermaßen für alle Geschlechter.