

Monatl. Webinar ab Juli: Produktverantwortung bei Medizin & PSA Produkten (Expertenrunde)

Achtung - dieses Webinar findet ab dem 7. Juli 2021 jeden ersten Mittwoch im Monat statt.

Für Medizinprodukte und persönliche Schutzausrüstungen gelten besondere Anforderungen an die Produktsicherheit (EU-Medical Device Regulation=MDR, deutsches Medizinprodukte-Durchführungsgesetz=MPDG, EU-Personal Protective Equipment Regulation = PPE-Regulation), die Registrierungspflichten zur abfallrechtlichen Produkthanforderungen (ElektroG, VerpackG und BattG), als auch die Entsorgung (u.a. elektronische Medizingeräte, Abfälle aus humanmedizinischen Einrichtungen). Für alle Bereiche haben wir absolute Fachreferenten gewinnen können, um Ihnen das Thema aufzuarbeiten. Das Webinar bietet einen Überblick über die rechtlichen Anforderungen und Praxislösungen. Angesprochen sind Hersteller, Importeure und Händler von Medizinprodukten und persönlichen Schutzausrüstungen (insbesondere Masken).

[Zur Anmeldung bitte hier klicken.](#)

Programm/Ablauf

- Anforderungen an Verkehrsfähigkeit von Medizinprodukten: Genereller Überblick mit Vertiefung am Beispiel chirurgischer Gesichtsmasken ([MED-RAS GmbH](#)) – 45 Min.
- Registrierungsanforderungen (VerpackG, ElektroG, BattG – B2B und B2C) ([take-e-way GmbH](#)) – 45 Min.
- B2B-Entsorgungslösungen für Elektroaltgeräte aus dem zahnmedizinischen und medizinischen Bereich ([enretec GmbH](#)) – 45 Min.
- Produktsicherheitsanforderungen an persönliche Schutzausrüstungen am Beispiel von Masken ([trade-e-bility GmbH](#)) – 45 Min.

Referenten: Joachim Makowski (MED-RAS GmbH), Heiko Rendle (take-e-way GmbH), Timo Hand / Michael Blöcher (enretec GmbH) & Boris Berndt (trade-e-bility GmbH)

Beginn:

Mittwoch, 1. Dezember 2021, 14:04 Uhr

Ende:

Mittwoch, 1. Dezember 2021, 17:30 Uhr

Veranstaltungsort:

Online

Website & Anmeldung:

<https://www.trade-e-bility.de/academy/details/produktverantwortung-bei-medizin-psa-produkten-expertenrunde/>