#### Veranstalter

Studienzentrale -Studienzentrum Bonn (SZB) Venusberg-Campus 1 53127 Bonn

# Veranstaltungsort

Universitätsklinikum Bonn Lehrgebäude, Geb. A 10 1. OG, Raum 01 Venusberg-Campus 1 53127 Bonn

## Teilnahmegebühr

Für UKB-Mitarbeiter ist der Kurs kostenfrei. Für externe Teilnehmer beträgt die Teilnahmegebühr 350,00 €.

Die Teilnehmerzahl ist begrenzt und richtet sich nach Eingang der Anmeldungen.

#### **Antwortformular**

## Organisation

Studienzentrum Bonn (SZB) - Studienzentrale

Institut für Klinische Chemie und Klinische Pharmakologie Universitätsklinikum Bonn Venusberg-Campus 1 53127 Bonn

Tel.: 0228/287-16074

Wir bitten um Rückantwort unter:

fortbildungen-szb@ukbonn.de

An der Fortbildung am

06.11.2025 von 9:00 bis 14:00 Uhr

Ergänzungskurs MDR/IVDR/MPDG (Medizinprodukte, In-vitro-Diagnostik) zum vorhandenen Grundlagenkurs (Humanarzneimittel)

nehme ich teil:

Titel/Name

Klinik

Adresse (wenn nicht UKB) / E-Mail/Telefonnummer

Datum/Unterschrift



Ergänzungskurs MDR/IVDR/MPDG (Medizinprodukte, In-vitro-Diagnostik) zum vorhandenen Grundlagenkurs (Humanarzneimittel)

bei klinischen Prüfungen nach Medizinprodukte-Verordnung (MDR)

06. November 2025

9:00 bis 14:00 Uhr

Universitätsklinikum Bonn Lehrgebäude, Geb. 10, 1. OG, Raum 01 Venusberg-Campus 1 53127 Bonn







Die Medical Device Regulation (MDR), auch bekannt als EU-Medizinprodukteverordnung 2017/745 ist am 25. Mai 2017 in Kraft getreten. Mit einer Übergangsfrist von zwei Jahren müssen die neuen Regelungen nun ab 26. Mai 2021 verbindlich umgesetzt werden. Die MDR löst die Medizinprodukte-Richtlinie 93/42 und das Medizinproduktegesetz (MPG) mit den anhängigen Verordnungen ab.

Ziel der EU-Verordnung ist es, die Qualität, Sicherheit und Leistungsfähigkeit von Medizinprodukten zum Wohl der Patienten und Anwendern in Europa zu verbessern und die gesetzlichen Regeln für Europa zu vereinheitlichen. Die EU-Verordnung bringt nicht nur für Hersteller eine Vielzahl neuer Anforderungen. Auch die Klinische Forschung ist von ihr betroffen.

In klinischen Prüfungen mit Medizinprodukten nach MDR ist die Einhaltung der Grundsätze der Guten Klinischen Praxis (ISO 14155) und der deutschen und europäischen Gesetzgebung die Voraussetzung für die Durchführung qualitativ hochwertiger und ethisch vertretbarer klinischer Prüfungen. Hierzu wird auch von der MDR der Nachweis fundierter Kenntnisse als Qualifikation von Ärzten als Prüfer gefordert.

Im Rahmen des 1-tägigen Ergänzungskurses sollen die gesetzlichen, methodischen und organisatorischen Herausforderungen, Aufgaben und Verantwortlichkeiten sowie Fertigkeiten für die ordnungsgemäße Durchführung klinischer Prüfungen nach MDR möglichst umfassend vermittelt werden.

Der MDR-Ergänzungskurs ist ein Zusatzkurs zu den ebenfalls am SZB angebotenen Grundlagen- und Aufbaukursen nach Arzneimittelgesetz (AMG) und ermöglicht die Anerkennung als Prüfer (bei Nachweis des Grundlagenkurses) und als Hauptprüfer (bei Nachweis des Aufbaukurses) bei klinischen Prüfungen nach MDR durch die zuständige Ethikkommission. Der Inhalt orientiert sich an den Vorgaben der Bundesärztekammer und des Arbeitskreises der Ethikkommissionen in Deutschland.

Der Kurs vermittelt ebenso alle relevanten Neuerungen und Herausforderungen, die mit Umsetzung der MDR für Klinische Prüfungen mit Medizinprodukten gelten und kann daher auch von Prüfpersonal, das bereits in klinischen Prüfungen mit Medizinprodukten tätig ist, als Update-Kurs genutzt werden.

Wir freuen uns auf Ihre Teilnahme!

Ihr Team der Studienzentrale SZB

### **Programm**

Ergänzungskurs MDR/IVDR/MPDG (Medizinprodukte, In-vitro-Diagnostik) zum vorhandenen Grundlagenkurs (Humanarzneimittel)

### Donnerstag, 06.11.2025

Rechtliche und methodische Grundlagen

Bewertung durch die Ethikkommission (einschließlich Antragsverfahren) und Genehmigung durch die Bundesoberbehörde (BOB)

Aufklärung und Einwilligung

Safety Management und Meldungen bei klinischen Prüfungen nach MDR

Lernerfolgskontrolle