

Online Medizinprodukte FORUM 2026

Entwicklung. Zertifizierung. Qualität. Vigilanz.

Mit
Online-Lernkontrolle
und persönlichem
Zertifikat

EINIGE HIGHLIGHTS AUS UNSEREM PROGRAMM 2026



Nachhaltigkeit in der Medizinproduktebranche - Anforderungen, Risiken und Chancen

Beate Seidl, PAConsult GmbH, Ochsenhausen
Director Meditec

4. Februar 2026



Klassifizierung von Medizinprodukten nach MDR: Herausforderungen und Grenzfälle

Dr. Nicole Rämisch-Günther, Senior Expert
Medizinprodukte, Bonn
-angefragt-

15. April 2026



Update Post-Market Surveillance

Markus Pöttker, Smith&Nephew Orthopaedics AG, Zug
Director, Global Post-Market Surveillance

10. Juni 2026

DAS KONZEPT DIESER WEITERBILDUNG

Ausgewählte Expert*innen informieren Sie alle zwei Monate via Live-Stream über aktuelle Entwicklungen in den Bereichen Wirtschaft, Recht und Behörden.

Wählen Sie sich online ein und verfolgen Sie die Präsentationen der Referierenden in Echtzeit. Nutzen Sie während der Sendung die Chatfunktion, um ihre Fragen zu stellen. Die Präsentationsunterlagen stehen Ihnen bereits vorab zum Download zur Verfügung.

Nach jeder Sendung erwartet Sie eine Online-Lernkontrolle, mit der Sie einen zertifizierten Weiterbildungsnachweis erwerben können.

Sind Sie an einem Termin verhindert? Kein Problem! Nach Abschluss der Live-Sendung steht Ihnen die Aufzeichnung jederzeit zur Verfügung – und das so oft, wie Sie möchten!

Besuchen Sie uns unter www.online-medizinprodukte-forum.de

Das Programm

Termin

Referent*in

	Nachhaltigkeit in der Medizinproduktebranche - Anforderungen, Risiken und Chancen <ul style="list-style-type: none"> Im Spannungsfeld zwischen EU-Verpackungsverordnung (PPWR) und MDR Regulatorische Anforderungen zur Nachhaltigkeit: Aktuelle Ansätze für Materialien und Verpackung Was ist zu tun bei Material und Designänderung? Riskmanagement und Re-Validierungsanforderungen 	4. Februar 2026 Beginn: 11:00 Uhr	Beate Seidl PAConsult GmbH, Ochsenhausen Director Meditec
	Klassifizierung von Medizinprodukten nach MDR: Herausforderungen und Grenzfälle <ul style="list-style-type: none"> Anwendung der Durchführungsvorschriften und der Klassifizierungsregeln nach MDR Klassifizierung von Medizinprodukten mit Arzneimittelanteil Klassifizierung von Stofflichen Medizinprodukten (mit Herbalstoffen) Klassifizierung von Software 	15. April 2026 Beginn: 14:00 Uhr	Dr. Nicole Rämisch-Günther Senior Expert Medizinprodukte, Bonn -angefragt-
	Update Post-Market Surveillance <ul style="list-style-type: none"> Regulatorischer Rechtsrahmen und aktuelle Entwicklungen PMS & PMCF: Die aktive Rolle des Herstellers bei der Datensammlung und -bewertung PSUR-Erstellung nach MDCG-Leitlinien – Zentrale Anforderungen Zusammenhänge zwischen Post-Market Surveillance und Vigilanz Übersicht über internationale Entwicklungen der PMS-Vorgaben 	10. Juni 2026 Beginn: 11:00 Uhr	Markus Pöttker Smith&Nephew Orthopaedics AG, Zug Director, Global Post-Market Surveillance
	Update EUDAMED <ul style="list-style-type: none"> Überblick und aktueller Stand Praktische Umsetzung von Actor- und UDI/Device Modulen Herausforderungen und Empfehlungen 	18. August 2026 Beginn: 11:00 Uhr	Dr. Michaela Akermann PAUL HARTMANN AG, Heidenheim Director Regulatory Affairs Submission
	Medizinprodukte-Regulierung Update: Was ist der Stand? Welche (potentiellen) Änderungen sind zu erwarten? <ul style="list-style-type: none"> MDR: Aktueller Stand und Update zu verbleibenden Übergangsfristen Zentrale MDCG-Updates EU AI Act und seine Schnittstelle zur MDR Green Regulations und Nachhaltigkeit im Medizinproduktebereich Ausblick auf regulatorische Entwicklungen ab 2027 	14. Oktober 2026 Beginn: 14:00 Uhr	Dr. Meike Kapp-Schwoerer FRIEDRICH GRAF VON WESTPHALEN & PARTNER mbB Rechtsanwälte, Freiburg Rechtsanwältin
	Strukturierte Nutzen-Risiko-Bewertung - was ist zu beachten? <ul style="list-style-type: none"> Anforderungen aus MDR, FDA, Normen und Guidance Dokumenten Methoden zur Nutzen-Risiko-Bewertung Schnittstellen und abteilungsübergreifende Zusammenarbeit Praxisnahe Tipps und Tricks 	3. Dezember 2026 Beginn: 11:00 Uhr	Dr. Julia Rohrberg Heraeus Medical GmbH Wehrheim Clinical Evaluation Manager

WEITERE INFORMATIONEN UND ANMELDUNGEN UNTER:

- ☐ Ja, ich möchte Mitglied im Online Medizinprodukte FORUM werden und erhalte nach Eingang meiner Anmeldung eine Bestätigung und meinen Zugangscode.
- ☐ Ja, ich bin damit einverstanden, dass das FORUM Institut mir Informationen zu Veranstaltungen ☐ per E-Mail ☐ per Telefon übermitteln darf. Meine Einwilligung kann ich jederzeit widerrufen.

www.online-medizinprodukte-forum.de
service@forum-institut.de
Tel. +49 6221 500-500
Fax +49 6221 500-555



Gebühr:

Die Jahresgebühr für 6 Live-Streams beträgt 1.110 € zzgl. gesetzl. MwSt. Diese beinhaltet den Zugang mit individuellem Passwort zu unserem Live-Stream, Aufzeichnungen, Lernkontrollen und Teilnahmenachweisen per Zertifikat.

Das Abonnement wird für 12 Monate abgeschlossen und verlängert sich jährlich, wenn nicht spätestens 6 Wochen vor dem automatischen Verlängerungstermin eine schriftliche Kündigung eingegangen ist.

Das Abonnement kann jederzeit gestartet werden und die Jahresgebühr ist bei Anmeldung im Voraus zu entrichten.

Sie möchten mit mehreren Personen teilnehmen?

Dann nutzen sie unser Angebot für Gruppenaccounts (z. B. 5 Accounts zu 2.500 € zzgl. gesetzl. MwSt. pro Jahr).

Ihre Ansprechpartnerin:

Verena Planitz · Konferenzmanagerin Pharma & Healthcare
 Tel. +49 6221 500-655 · v.planitz@forum-institut.de

AGB

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen (Stand: 01.06.2024), die wir auf Wunsch jederzeit übersenden und die im Internet unter www.forum-institut.de/agb eingesehen werden können.

E-Mail-Adresse (Voraussetzung für die Passwortzusendung)

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Tel./Fax

Datum, Unterschrift