

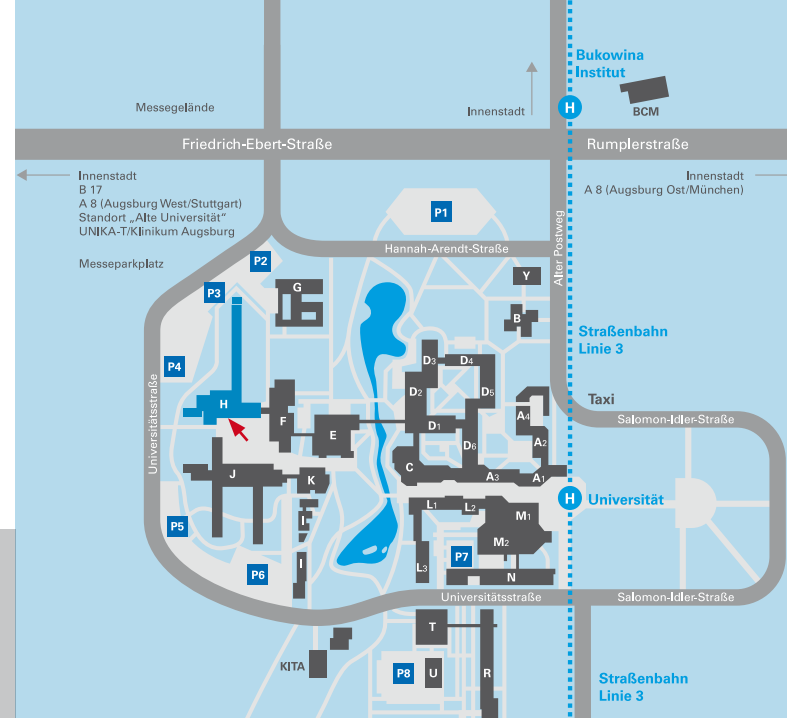
Das Augsburger Forum für Medizinprodukterecht dient der Information und dem interdisziplinären Austausch über aktuelle rechtliche und regulatorische Entwicklungen.

Es richtet sich vor allem an Hersteller, daneben aber auch an Anwender, Betreiber, Benannte Stellen, Sachverständige, Aufsichtsbehörden und Rechtsanwälte.

Sie erhalten eine Teilnahmebescheinigung der Universität Augsburg (für Fachanwälte auch nach § 15 FAO).

Anmeldung

online unter: <http://anmeldung.fmpr.de>



14. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht

am 27. September 2018

an der Juristischen Fakultät
der Universität Augsburg

ANREISE

Eine Anfahrtsbeschreibung erhalten Sie mit der Anmeldebestätigung.

KONTAKT

Forschungsstelle für Medizinprodukterecht (FMPR)

Juristische Fakultät der Universität Augsburg
Universitätsstraße 24
86159 Augsburg
Tel. 0821/598-4590
Fax 0821/598-4591
E-Mail ulrich.gassner@jura.uni-augsburg.de
Web www.fmpr.de

SPONSOREN

Unsere Tagung wird unterstützt von der Wissenschaftlichen Verlagsgesellschaft, Stuttgart, und der Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden.



Programm

09.00 Uhr

Begrüßung und Einführung

Prof. Dr. Ulrich M. Gassner, Mag. rer. publ., M. Jur. (Oxon.)
Juristische Fakultät, Universität Augsburg
Forschungsstelle für Medizinprodukterecht (FMPPR)

09.30 Uhr

Musterfeststellungsklage ante portas

Dr. Matthias M. Schweiger
Hogan Lovells, München

10.00 Uhr

Stoffliche Medizinprodukte in der MPVO

Dr. Christoph Göttchkes
Kanzlei Lückner MP-Recht, Essen

10.30 Uhr

Kaffeepause

11.00 Uhr

Software als Medizinprodukt – Realisierung von Privacy by Design

Gerald Spyra, LL.M.
Ratajczak & Partner Rechtsanwälte, Köln

11.30 Uhr

Software als Medizinprodukt – haftungs- und versicherungsrechtliche Aspekte

Dr. Isabel Jakobs
Simmons & Simmons, München

12.00 Uhr

Mittagspause

13.00 Uhr

Healthcare Compliance – ein Update

Dr. iur. Dr. med. Adem Koyuncu
Covington & Burling, Brüssel/Frankfurt am Main

13.30 Uhr

Die MPBetreibV & das BMG

Andrea Veh
Linde AG, Pullach bei München

14.00 Uhr

Klasse Ir in der Praxis

Arjan J. H. Stok
STOQ Managementservice, Birkenfeld

14.30 Uhr

Kaffeepause

15.00 Uhr

OEM-PLM nach der MPVO

Maria Heil, M.C.L.
NOVACOS Rechtsanwälte, Düsseldorf

15.30 Uhr

Klinische Prüfungen von Medizinprodukten – MPVO als Innovationsbremse?

Dr. Julia Garbe
Ratzel Rechtsanwälte, München

16.00 Uhr

Herausforderungen bei der praktischen Umsetzung von Medizinproduktstudien

Dr. rer. nat. Andrea Röhler
GKM Gesellschaft für Therapieforschung, München

16.30 Uhr

Get-together