

---

**Modulbezeichnung: Medizinprodukterecht (MPR)** **2.5 ECTS**

Modulverantwortliche/r: N.N

Lehrende: Hans Kaarmann, u.a., Dozenten, Tobias Zobel

---

Startsemester: SS 2016

Dauer: 1 Semester

Turnus: halbjährlich (WS+SS)

Präsenzzeit: k.A. Std.

Eigenstudium: k.A. Std.

Sprache:

---

**Lehrveranstaltungen:**

Medizinprodukterecht (SS 2016, Seminar, 2 SWS, Anwesenheitspflicht, Tobias Zobel et al.)

---

**Inhalt:**

obligatorisch:

- Einführung in das Medizinprodukterecht (6. Mai 2015)
- Risikomanagement (20. Mai 2015)

Auswahl 3 aus 8:

- Grundlegende Anforderungen (17. Juni 2015)
- Qualitätsmanagementsysteme (10. Juni 2015)
- Gebrauchstauglichkeit für Medizinprodukte
- Klinische Bewertung
- Andere Länder - andere Sitten: USA, China, Brasilien, Japan, Kanada, Australien (8. Juli 2015)
- Medizinprodukte im und am Markt (24. Juni 2015)
- Medizinprodukte in Betrieb und Anwendung
- Medizinische IT

---

**Verwendbarkeit des Moduls / Einpassung in den Musterstudienplan:**

Das Modul ist im Kontext der folgenden Studienfächer/Vertiefungsrichtungen verwendbar:

**[1] Medizintechnik (Master of Science)**

(Po-Vers. 2013 | TechFak | Medizintechnik (Master of Science) | Grundcurriculum für alle Studienrichtungen | M4  
Medizintechnische Kernkompetenzen | Einführung in die Medizinproduktebranche | Medizinprodukterecht)

---

**Studien-/Prüfungsleistungen:**

Medizinprodukterecht (Prüfungsnummer: 834698)

(englische Bezeichnung: Ungraded Coursework Achievement: Medical Device Legislation)

Prüfungsleistung, Klausur, Dauer (in Minuten): 60

Anteil an der Berechnung der Modulnote: 100%

Erstablingung: SS 2016, 1. Wdh.: WS 2016/2017

1. Prüfer: Hans Kaarmann