

Schulungsreise: Medizinprodukteberater*in nach § 83 MPDG

Modul 1: Berater für Medizinprodukte

Willkommen zu Ihrem Novartis-Kurs zum
Medizinprodukteberater nach § 83 MPDG -
Modul 1

Dieser Kurs enthält auch Audioelemente.
Verwenden Sie Kopfhörer, wenn das für Sie
möglich ist.

*Klicken Sie auf den Startknopf, wenn Sie
bereit sind.*

Start



Schulungsinhalte

Bei Novartis wissen wir, dass die Schulung von Medizinprodukteberater*innen entscheidend ist, zu gewährleisten, dass die Medizinprodukteverordnung MDR eingehalten wird.

Dieser Kurs vermittelt Ihnen die wichtigsten Vorschriften und Details für Medizinprodukteberater*innen, so dass Sie sicher arbeiten können.

Wählen Sie >, um fortzufahren.

Warum ist die Einhaltung der Vorschriften so wichtig?

Sie schützt Patient*innen und sorgt dafür, dass wir gesetzeskonform arbeiten.



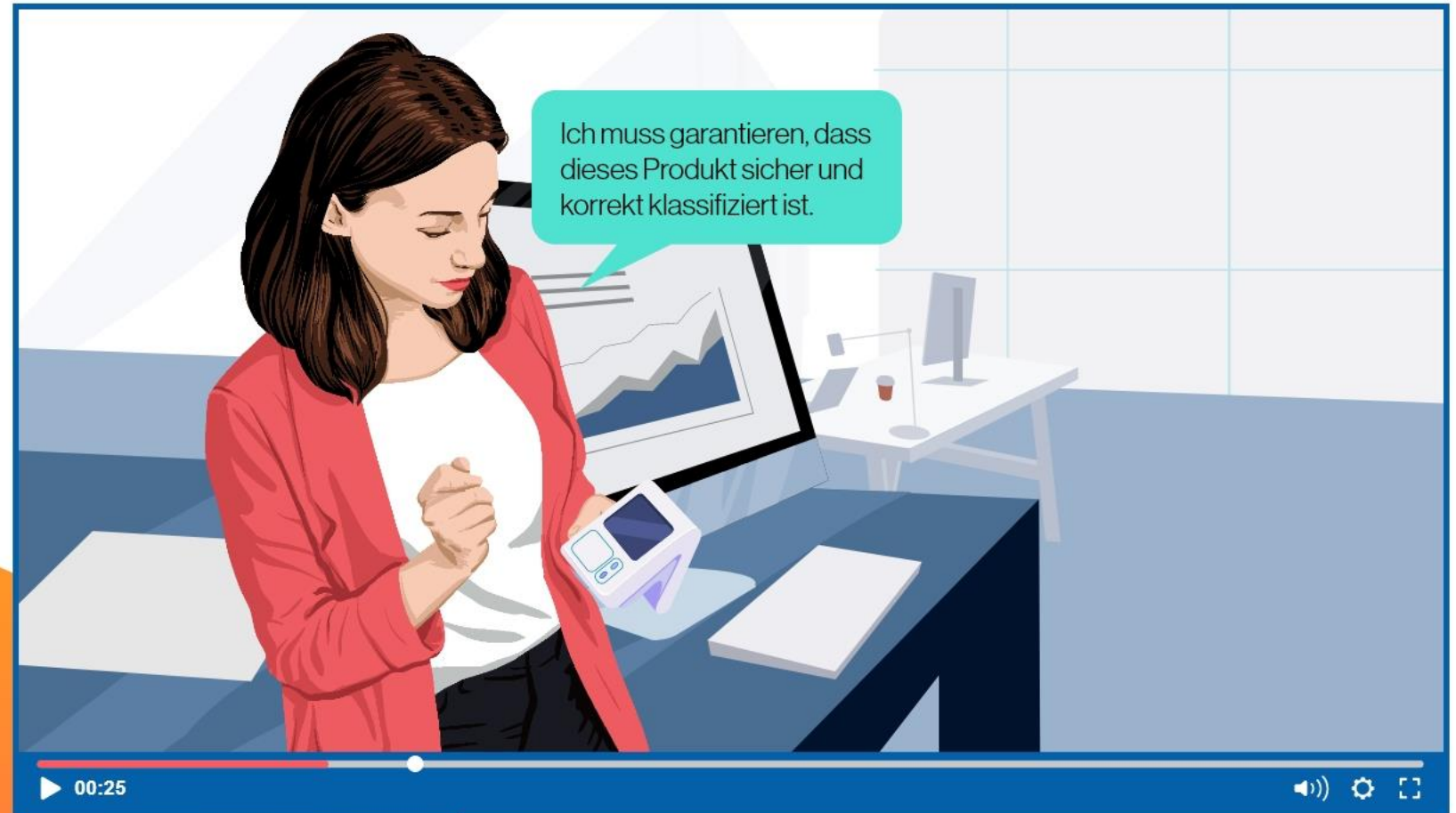
[Transcript](#)

Medizinprodukteberater*in

Als Medizinprodukteberater oder -beraterin garantieren Sie die Einhaltung gesetzlicher Vorgaben und die Überwachung der Sicherheit von Medizinprodukten.

Sie können sich das Video ansehen, indem Sie den Play-Button klicken oder Transkript auswählen, um den Text zu lesen.

Wählen Sie >, um fortzufahren.



Das Compliance-Rätsel

Maria und Bilal stehen vor einer Herausforderung: Sie müssen sicherstellen, dass alle Medizinprodukte korrekt klassifiziert und konform sind.

Wählen Sie Start, um mit dem Szenario zu beginnen.



Start



Das Compliance-Rätsel

Welche Schritte müssen Maria und Bilal unternehmen, um die richtige Geräteklassifizierung sicherzustellen?

Wählen Sie die zutreffenden Optionen aus und klicken Sie auf Senden.

- ☐ Überprüfen Sie die neuesten MDR-Richtlinien.
- ☐ Verlassen Sie sich auf die ursprüngliche Klassifikation.
- ☐ Führen Sie eine Risikoanalyse durch.
- ☐ Ignorieren Sie die Anweisungen des Teams.

Senden



Das Compliance-Rätsel

Welche Schritte müssen Maria und Bilal unternehmen, um die richtige Geräteklassifizierung sicherzustellen?

Wählen Sie die zutreffenden Optionen aus und klicken Sie auf Senden.

- ☒ Überprüfen Sie die neuesten MDR-Richtlinien. ✓
- ☐ Verlassen Sie sich auf die ursprüngliche Klassifikation. ✗
- ☒ Führen Sie eine Risikoanalyse durch. ✓
- ☐ Ignorieren Sie die Anweisungen des Teams. ✗

Senden

Das ist richtig!

Maria und Bilal müssen die neuesten Richtlinien überprüfen und eine gründliche Risikoanalyse durchführen, um die richtige Klassifizierung sicherzustellen.

Wählen Sie > zum Fortfahren.



Lernfortschritt und Zertifizierung

Verfolgen Sie Ihren Fortschritt und erhalten Sie Ihr Zertifikat als Medizinprodukteberater*in.

Wählen Sie Zertifikat anzeigen, um Ihren Fortschritt zu sehen.



Zertifikat ansehen

