



Webinar

11. November 2025

HINWEIS: Versoben vom 25.03. auf den 11.11.2025

Lieferantenmanagement

- > Regulatorische Anorderungen gemäß MDR und EN ISO 13485
- > Berechtigte Interessen von Herstellern und Lieferanten
- > Praktische Umsetzung im Unternehmen

MDR | Lieferantenmanagement

11. November 2025 | Webinar

Thema

Die Medical Device Regulation (MDR) stellt Medizinproduktehersteller in Bezug auf das Lieferantenmanagement vor neue Herausforderungen. Es bestehen berechnete Interessen der Hersteller gegenüber ihren Lieferanten und umgekehrt.

Das Webinar zeigt neben den **regulatorischen Hintergründen** auch **praxisnahe Beispiele**, die eine kontinuierliche Zusammenarbeit sicherstellen sollen, um die Konformität von Medizinprodukten zu gewährleisten.

Zielgruppe

Angesprochen sind alle MedTech-Unternehmen, die von den Regelungen der EU-Verordnung und deren Umsetzung betroffen sind.

Referentin

- > **Dr. Annette von der Groeben**
Project Manager & Senior Consultant
seleon gmbh

Moderation

- > **Christopher Kipp**
Referent Regulatory Affairs
Bundesverband Medizintechnologie e.V. (BVMed) | Berlin

Seminarbetreuung

- > **Heike Bullendorf**
Leiterin BVMed-Akademie
Bundesverband Medizintechnologie e. V. (BVMed) | Berlin

Ablauf

- 09:45 Uhr *Teilnehmerregistrierung*
- 10:00 Uhr Christopher Kipp
Begrüßung
- 10:10 Uhr Dr. Annette von der Groeben
Lieferantenmanagement im Einklang mit der EU-MDR und EN ISO 13485 aus Sicht von Herstellern und Zulieferern für Medizinprodukte
- > Regulatorische Anforderungen der MDR an das Lieferantenmanagement
 - > Erläuterungen zu den relevanten Kapiteln der MDR
 - > Regulatorische Anforderungen der EN ISO 13485 an das Lieferantenmanagement
 - > Erläuterungen zu den relevanten Kapiteln der EN ISO 13485
 - > Anforderungen der EN ISO 13485 im Kontext gesetzlicher Anforderungen der MDR
 - > Beispiele für die praktische Umsetzung der Anforderungen
 - > Berechnete Interessen der Medizinproduktehersteller
 - > Berechnete Interessen der Lieferanten
 - > Lieferantenmanagement, welches die regulatorischen Anforderungen erfüllt und die Interessen der Beteiligten berücksichtigt
- 11:40 Uhr **Fragen der Teilnehmer:innen**
- 12:00 Uhr *Ende*

Anmeldung bis 10.11.2025 | 15:00
online | www.bvmed.de/mdr-lieferanten-25

HINWEIS: Verschieben vom 25.03. auf den 11.11.2025

Die Teilnahme ist nur nach vorheriger Anmeldung möglich, für die Sie eine Anmeldebestätigung per E-Mail erhalten.

Einwahldaten

Die Zugangsdaten erhalten die Teilnehmer:innen 2 Tage vorher per E-Mail.

Stornierung

Eine kostenfreie Stornierung ist bis 5 Werktagen vor Webinarbeginn möglich.

Teilnahmegebühr
Inbegriffen sind die Webinarunterlagen.

BVMed-Mitglieder
315,00 Euro | zzgl. MwSt. | **pro Person**
374,85 Euro | inkl. MwSt. | pro Person

Nicht-Mitglieder
335,00 Euro | zzgl. MwSt. | **pro Person**
398,65 Euro | inkl. MwSt. | pro Person

Die Rechnungslegung erfolgt nach Durchführung des Webinars, Fälligkeit nach Erhalt der Rechnung ohne jeden Abzug.

Änderungen/Anpassungen

Die BVMed-Akademie behält sich den Wechsel von Dozenten und/oder Verschiebungen bzw. Änderungen im Programmablauf vor. Muss eine Veranstaltung aus Gründen, die die BVMed-Akademie zu vertreten hat, ausfallen, so werden lediglich bereits gezahlte Teilnahmegebühren erstattet. Weitergehende Ansprüche sind ausgeschlossen.

Veranstalter

BVMed-Akademie
c/o Bundesverband Medizintechnologie e. V.
Georgenstraße 25, 10117 Berlin
Tel. | +49 30 246255-0
info@bvmed-akademie.de
www.bvmed-akademie.de