

Preise

DIW-MTA-Mitglieder	249 EUR
INSTAND-Mitglieder	249 EUR
DVTA-Mitglieder	249 EUR
Nichtmitglieder	299 EUR

Jeder Teilnehmer erhält umfangreiches Informationsmaterial zum Intensiv-Workshop: u.a. sämtliche Vorträge, Hinweise auf weiterführende Websites, Literatur.

Kaffee, Tee und Wasser werden bereit gestellt.

Information und Anmeldung

Für Rückfragen steht Ihnen das Team des DIW-MTA unter 030 33844064 oder info@diw-mta.de zur Verfügung.

Alle Ankündigungen zum Workshop finden Sie unter www.diw-mta.de und www.instand-ev.de

Bitte melden Sie sich unter <https://studip.diw-mta.de> an oder nutzen Sie unseren Faxvordruck auf der Flyerrückseite.

Zertifizierungen



Zertifiziert für das **Freiwillige Fortbildungszertifikat** (www.fortbildung-zertifikat.de).

Die Veranstaltung wird für die Vergabe von **Fortbildungspunkten bei der Ärztekammer** angemeldet.

Teilnehmer

Der Workshop richtet sich an MTLA, Naturwissenschaftler/-innen, Mediziner/-innen sowie IT-Manager/-innen, die leitend und/oder unterstützend in medizinischen Laboratorien und Gesundheitseinrichtungen mit der Umsetzung von Normanforderungen im Qualitätswesen einschließlich der neu veröffentlichten RiLiBÄK-Teile befasst sind. Eine Akkreditierung oder Zertifizierung der betreffenden Einrichtung ist KEINE Voraussetzung zur Teilnahme. Der Workshop ist auf ca. 30 Teilnehmer begrenzt.

Workshopleitung

Dr. Folker Spitzenberger, Bonn
Prof. Dr. Marco Kachler, Klagenfurt
Prof. Dr. Michael Spannagl, München

Weitere Workshops

DIN EN ISO 9001: 2015 Novellierte Anforderungen und Möglichkeiten zur Umsetzung
Termin/Ort: 20.05. - 21.05.2016 in Berlin

DIN EN ISO 15189: 2014 UPDATE: Personalmanagement, Kompetenzmanagement, Validierung, Verifizierung, Messunsicherheit
Termin/Ort: 01.07. - 02.07.2016 in Berlin

DIN EN ISO 14001: 2015 Novellierte Anforderungen und Möglichkeiten zur Umsetzung
Termin/Ort: 18.11. - 19.11.2016 in Berlin

DIN EN ISO 9001: Novellierte Anforderungen und Möglichkeiten zur Umsetzung
Termin/Ort: 09.12. - 10.12.2016 in Berlin

Anmeldung

DIN EN ISO 15189 : 2014 Intensiv-Workshop vom 11. bis 12. März 2016 in Berlin

Rechnungsanschrift (* sind Pflichtangaben):

*Name, Vorname:

Adresszusatz o.ä.:

*Straße, Hausnummer:

*PLZ, Ort:

*Emailadresse:

Abgeschlossene Ausbildung als

Mitglied im

DIW-MTA

DVTA

INSTAND

*Mitgliedsnummer:

Bitte per Post oder Fax senden an:

DIW-MTA e.V.

Welserstraße 5-7

D - 10777 Berlin

Telefon: +49-30-33844064

Telefax: +49-30-37433785

Email: info@diw-mta.de

Internet: www.diw-mta.de | <https://studip.diw-mta.de>



DIN EN ISO 15189 : 2014

**Implementierung des State-of-the-Art
in der medizinischen
Laboratoriumsdiagnostik**

Risikomanagement, IT-Management,
Befundung

-Intensiv-Workshop-

11.-12. März 2016 in Berlin



Gemeinsame Veranstaltung von
INSTAND e.V. und DIW-MTA e.V.



Sehr geehrte Damen und Herren,

mit den im Jahr 2016 geplanten „Update“-Workshops werden DIW-MTA e.V. und INSTAND e.V. die erfolgreichen Workshops zur DIN EN ISO 15189:2014 aus den Vorjahren fortsetzen.

Die grundlegende Implementierung ist von den meisten Laboratorien schon im Hinblick auf die Umsetzungsfrist der ISO 15189 spätestens zum 01.03.2016 vollzogen, aber es bleiben noch viele Fragen offen, die vor allem die mit der Novellierung hinzugekommenen Anforderungen der Norm betreffen.



Wie etabliere ich ein wirksames Risikomanagementsystem? Welche Werkzeuge sollte ich dabei anwenden und wie erreiche ich damit Akzeptanz im Laboratorium? Was ist der Unterschied zwischen einer Validierung und Verifizierung eines LIMS? Welche Vorkehrungen an Datenschutz, Datensicherheit und –integrität müssen umgesetzt werden und wie?

Alle diese Fragen und viele mehr adressiert der Update-Workshop. Diskutieren Sie wieder mit Experten aus der Normung, der Industrie und der ärztlichen und biomedizinischen Anwenderschaft!

Auch für nicht-akkreditierte Laboratorien hat der Workshop Relevanz, da die normativen Anforderungen per definitionem den Stand der medizinischen Wissenschaft und Technik darstellen.

Auch für nicht-akkreditierte Laboratorien hat der Workshop Relevanz, da die normativen Anforderungen per definitionem den Stand der medizinischen Wissenschaft und Technik darstellen.

Agenda

(Änderungen vorbehalten)

Der Workshop wird von namhaften Referenten aus dem Bereich Qualitätsmanagement und Labormedizin durchgeführt.

Freitag, 11. März 2016

10:00 – 10:30 Uhr

Einleitung zum Workshop

10:30 – 11:15 Uhr

Risikomanagement im medizinischen Laboratorium – Aktuelle Anforderungen aus der Normung und dem regulatorischen Umfeld

11:15 – 12:15 Uhr

Werkzeuge im Risikomanagement – Welche tools gibt es und wie kann ich diese anwenden?

12:15 – 13:15 Uhr

Mittagspause

13:15 – 15:00 Uhr

Workshop I: Risikomanagement: Ca. 4 Gruppen zu 5-7 Personen bearbeiten eine Aufgabenstellung zu den im Programm vorgestellten Themen

15:00 – 15:30 Uhr

Kaffeepause

15:30 – 16:15 Uhr

Informationsmanagement im medizinischen Laboratorium: Anforderungen an die Validierung/Verifizierung von Software/LIMS und Konzepte zur Umsetzung

16:15 – 16:45 Uhr

Roadmap zur Validierung und Verifizierung von LIMS

16:45 – 17:15 Uhr

Anforderungen und Umsetzungskonzepte zur Sicherstellung der Vertraulichkeit, Sicherheit und Integrität von Daten

17:15 – 18:30 Uhr

Workshop II: IT-Management
Ca. 4 Gruppen zu 5-7 Personen bearbeiten eine Aufgabenstellung zu den im Programm vorgestellten Themen

ab 19:30 Uhr

Gemeinsames Abendessen

Es ist geplant, den Abend nach dem ersten Workshop-Tag gemeinsam ausklingen zu lassen. Genießen Sie den Abend in entspannter Atmosphäre, bei einem gemeinsamen Abendessen im Erfahrungsaustausch mit Ihren Kolleginnen und Kollegen.

(Die Kosten des Abendessen werden nicht vom Veranstalter getragen.)

Samstag, 12. März 2016

09:00 – 09:30 Uhr

Zu „Befundberichte“ und „Freigabe der Ergebnisse“: Ergebnisvalidation nach DIN EN ISO 15189 :2014

09:30 – 10:15 Uhr

Anforderungen an die Berichterstellung und Befundung nach RiliBÄK – Interpretation aus laborärztlicher Sicht

10:15 – 11:00 Uhr

Biomedizinische Validation – Anforderungen und Durchführung aus Sicht des biomedizinischen Analytiklers

11:00 – 11:30 Uhr

Kaffeepause

11:30 – 12:45 Uhr

Workshop III: Ergebnisvalidierung und Befundung- Ca. 4 Gruppen zu 5-7 Personen bearbeiten eine Aufgabenstellung zu den im Programm vorgestellten Themen

12:45 – 13:15 Uhr

Auswertung und Abschluss des Seminars

