

## Ihre Referenten zur Fachtagung Aktuelles Medizinprodukterecht



### Moderation

**Dr. jur. Volker Lücker** hat Rechtswissenschaften an der Ruhr-Uni-Bochum studiert, ist Fachanwalt für Medizinrecht und Gründer der Kanzlei MP-Recht in Essen. Er beschäftigt sich seit 1998 überwiegend mit dem Medizinprodukterecht. Neben seiner anwaltlichen Tätigkeit trat er in der Vergangenheit als Referent diverser Fortbildungsinstitute zu diesen Themen auf. Er wirkt aktiv in der AG Medizinrecht des DAV und dem AKR-Network des BVMed e. V. mit. Dr. Lücker ist zudem Autor von verschiedenen Fachveröffentlichungen zum Medizinprodukterecht.



**Dr. Martin Abel** ist Apotheker für Arzneimittelinformation und seit über 25 Jahren in der pharmazeutischen und Medizinprodukte-Industrie tätig. Als Leiter Medical & Regulatory Affairs verantwortet er bei Lohmann & Rauscher seit April 2001 Medical Affairs International, Clinical Research und Vigilanz-System weltweit. Als Sprecher des Arbeitskreises „Regulatory & Public Affairs“ des Bundesverbandes Medizintechnologie e. V. arbeitet er im Austausch mit anderen Firmen und Behörden gemeinsam an der Auslegung und Durchführung der Medizinprodukte-Regulativen. Er ist aktives Mitglied in verschiedenen internationalen Gesellschaften/Arbeitsgruppen. Seit März 2011 bekleidet er das Amt des Vize-Vorsitzenden der Patient Outcome Group, European Wound Management Association (EWMA).

## Ihre Referenten zur Fachtagung Aktuelles Medizinprodukterecht



**Nadine Benad** ist seit 2007 für den Industrieverband SPECTARIS tätig und leitet seit 2012 die Abteilung Regulatory Affairs für die Medizintechnik sowie Analysen-, Bio- und Labortechnik. Sie verantwortet dabei die Arbeit der Technischen Kommissionen sowie die aktive Begleitung der nationalen und europäischen Gesetzgebung (u. a. zur neuen Medizinprodukteverordnung). Frau Benad ist zudem Generalsekretärin der Europäischen Industrievereinigung EUROM und Mitglied in diversen Fachbeiräten der Branche.



**Dr. Jörg Breder** ist seit 2005 als Auditor, Fachexperte und Zertifizierer bei Benannten Stellen für Medizinprodukte tätig, seit 2013 bei der TÜV NORD CERT GmbH. Seine Schwerpunkte sind die europäische und internationale Zulassung von nicht-aktiven Medizinprodukten sowie die Zertifizierung der Aufbereitung von wiederverwendbaren Medizinprodukten im Gesundheitswesen. Vorher arbeitete er nach dem Studium der Biologie und der Promotion mehrere Jahre in der Neurobiologie.



**Dr. jur. Christoph Göttchkes** hat Rechtswissenschaften an der Phillips-Universität-Marburg studiert und ist seit 2007 wissenschaftlicher Mitarbeiter und seit 2008 Rechtsanwalt in der Kanzlei Lückner MP-Recht in Essen. Er hat Referate bei diversen Fortbildungsveranstaltungen im Bereich des Medizinproduktes gehalten sowie an mehreren Veröffentlichungen (Buch und Artikel zum Medizinprodukterecht) mitgewirkt.

## Ihre Referenten zur Fachtagung Aktuelles Medizinprodukterecht



**Stefan Kley** (Betriebswirt mit dem Schwerpunkt Gesundheitsmanagement) leitet bei TÜV NORD CERT GmbH die Abteilungen Medizinprodukte sowie Gesundheitswesen und soziale Dienste. Vor seiner Tätigkeit bei TÜV NORD war Herr Kley an der Uniklinik in Münster im Bereich Transplantation sowie als Personalreferent für einen großen Dialyseanbieter tätig.



**Dr. Matthias Neumann** ist seit 2002 als Referent am Bundesministerium für Gesundheit im Referat – Medizinprodukte – beschäftigt. Davor war er mehrere Jahre als wissenschaftlicher Mitarbeiter beim Bundesamt für Strahlenschutz und beim Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte auf dem Gebiet der Medizintechnik tätig. Sein gegenwärtiges Arbeitsgebiet umfasst die nationale, europäische und internationale Gesetzgebung für den Medizinproduktebereich. Er ist Mitglied im Lenkungsausschuss des IMDRF (International Medical Devices Regulator Forum), das weltweit einheitliche regulatorische Mindeststandards für den Medizinproduktesektor entwickelt.