
2025-11-06 Webinar Medical Device Regulation

De webinar werd opgenomen en kan herbekeken worden via volgende link: <https://youtu.be/kuSpRRg6X48>

Organisaties gebruiken dagelijks allerlei hulpmiddelen om bewoners en cliënten te ondersteunen. Soms gaat het om medische hulpmiddelen, en dan komt de Europese regelgeving Medical Device Regulation (MDR) in beeld. Deze regels kunnen best complex zijn en leiden vaak tot vragen in de praktijk.

Met dit webinar willen we informeren en verduidelijken: Wat is het toepassingsgebied van MDR?, Wanneer spreken we over een medisch hulpmiddel?, Welke aandachtspunten zijn er bij het aankopen, aanpassen of ontwikkelen van hulpmiddelen?

We reiken geen pasklare antwoorden aan, maar wel handvaten en inzichten om bewuster en gericht met de regelgeving om te gaan. Zo versterken we samen de kennis en bewustwording rond dit thema.

Ter ondersteuning voorzien we een nota en een beslissingsboom. Deze documenten dienen vooraf doorgenomen te worden zodat u de sessie optimaal kan volgen

Wij nodigen u graag uit om deel te nemen aan dit webinar en mee te verkennen hoe de MDR zich vertaalt naar de dagelijkse praktijk in onze sector.

Doelgroep: Ben jij betrokken praktisch en/of strategisch bij het aankopen, aanpassen en maken van hulpmiddelen in jouw voorziening. Bijvoorbeeld: Therapeuten verantwoordelijk voor de hulpmiddelen in de organisatie, hulpmiddelendeskundigen, preventiedienst van de voorziening, ...

Downloads

[20251106_webinar MDR_PPT.pdf](#)

[20251106_Poster_MDR.pdf](#)

[20251106_beslissingsboom_MDR.pdf](#)

[20251106_Nota_ontwikkelen aanpassen en aankopen van hulpmiddelen binnen de zorgvoorziening.pdf](#)

[Download alle bestanden](#)

Bron:

<https://www.vlaamswelzijnsverbond.be/studiedagen/documentatie-studiedagen/2025-11-06-webinar-medical-device-regulation>