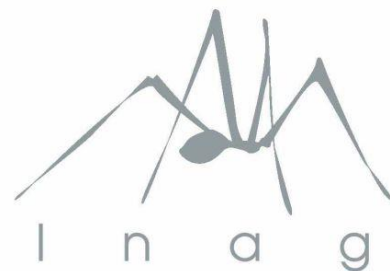




# Opleiding tot Coördinator Medische Hulpmiddelen



## BASISmodule

### Inleiding:

Iedereen die in en rondom de patiëntenzorg werkt heeft te maken met medische hulpmiddelen, in aanschaf of in gebruik. Om voor de patiënt- en medewerker veiligheid voor medische hulpmiddelen te borgen is in 2011 het convenant 'Veilige toepassing van medische technologie in het ziekenhuis' in opdracht van de NVZ en NFU opgesteld.

In 2016 is de tweede herziene druk "Convenant veilige toepassing van medische technologie binnen de specialistische zorg" gepubliceerd als richtlijn voor Nederlandse Gezondheidszorginstellingen. Eindverantwoordelijkheid voor de kwaliteit en veiligheid van zorg is belegd bij de raden van bestuur, overeenkomstig de Wet kwaliteit, klachten en geschillen zorg (WKKgz).

### Het LNaG

Om kennis en expertise op het vakgebied medische hulpmiddelen te bundelen en te delen is het LNaG opgericht. Binnen dit netwerk zijn coördinatoren Medische Hulpmiddelen vanuit alle Nederlandse Ziekenhuizen verenigd.

Door alle recente ontwikkelingen binnen Nederland en Europa op het gebied van Medische Hulpmiddelen, is er toenemende behoefte aan specifieke kennis, expertise en competenties op het gebied van het inkoopproces, aanschaf- en implementatietrajecten, trainingen, klachtenprocedures en afvalstromen van (nieuwe) medische hulpmiddelen ontstaan.

Door al deze ontwikkelingen en de veranderende en bredere rol, heeft het LNaG het functie competentieprofiel gewijzigd in "Coördinator Medische Hulpmiddelen". Daarnaast heeft het LNaG passend bij deze rol en de toenemende behoefte aan gebundelde kennis en expertise een opleiding tot "Coördinator Medische Hulpmiddelen" ontwikkeld.





## Basismodule van de opleiding tot Coördinator Medische Hulpmiddelen

### Tijdens deze module worden de volgende onderwerpen behandeld:

- Rapport medische technologie at Risk
- Convenant Medische Technologie
- MDT
- Bekwaam, Borging, Implementeren
- Risico analyse gekoppeld aan NEN-EN 14971
- Functioneel Specificeren
- VMS/ VIM
- Risico analyse
- Track en tracing
- Recall en Safety Notifications

### Doelgroep

- Coördinator Medische Hulpmiddelen
- Inkoopers, DSMH, klinisch fysisch medewerkers, medisch technici kwaliteitsmedewerkers, IGZ, TNO
- Zorgverleners: (para) medici, operatieassistenten, verpleegkundige
- Leveranciers,
- Opleidingscentra
- Leidinggevenden



### Aanpak:

De scholing wordt verzorgd in kleine groepen van minimaal 15 tot maximaal 20 deelnemers, waardoor er veel persoonlijke aandacht van de trainer is.

### Kosten en inschrijven:

Scholingskosten: zie website LNAG

U kunt zich inschrijven door middel van het online [inschrijfformulier](#). Zodra uw betaling is ontvangen bent u ingeschreven voor de scholing.



## Data en Leslocatie:

De scholing is verdeeld over 5 dagen van totaal 6 lessen. De scholing bestaat uit totaal 30 uur scholing op locatie en daarnaast maximaal 30 uur zelfstudie.

## Actuele data staan vermeld op onze website:

Voor verdere informatie kunt u contact opnemen met de leden van de commissie scholing en expertise via: [opleidingen@lnag.nl](mailto:opleidingen@lnag.nl)

## Onze missie

Het LNAG heeft als missie;

“Het verhogen en bewaken van de kwaliteit en veiligheid in de zorg op het gebied van Medische Hulpmiddelen en Materialen met oog voor TCO (Total Cost of Ownership).”

Het LNAG geeft dit vorm door een intermediair te zijn in de keten van verantwoorde zorg d.m.v.:

- Kennis- en Expertisecentrum
- Verbinden en bundelen van kennis
- Professionaliseren
- Bijdragen aan innovatie

## Contact:

[Opleidingen@lnag.nl](mailto:Opleidingen@lnag.nl)

[www.lnag.nl](http://www.lnag.nl)

