

Training Schedule Michael Schaefer

- Dec 15, MDSAP, Frankfurt

Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2022	Online	18.01.2023	19.01.2023
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	Online	30.01.2023	31.01.2023
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	Online	01.02.2023	
Medical Device Regulation (MDR) - Anforderungen im Qualitätsmanagementsystem umsetzen	Online	07.02.2023	
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	Online	21.03.2023	
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2022	Online	24.03.2023	25.03.2023
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	Online	29.03.2023	
Test Methoden Validierung – NEU!	Online	30.03.2023	
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2022	Online	03.04.2023	04.04.2023
Corrective and Preventive Actions (CAPA) im Bereich Medizinprodukte	Online	18.04.2023	
Design Control im Bereich Medizinprodukte	Online	19.04.2023	20.04.2023
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	Stuttgart	21.04.2023	
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	Stuttgart	24.04.2023	
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	Online	25.04.2023	26.04.2023
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	München	12.05.2023	
MDR Expert	Stuttgart	15.05.2023	16.05.2023
Medical Device Regulation (MDR) im Detail	Stuttgart	06.06.2023	
Test Methoden Validierung – NEU!	München	07.06.2023	
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	Online	13.06.2023	
Corrective and Preventive Actions (CAPA) im Bereich Medizinprodukte	Online	14.06.2023	

Design Control im Bereich Medizinprodukte	München	15.06.2023	16.06.2023
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	Online	21.06.2023	22.06.2023
Medical Device Regulation (MDR) - Anforderungen im Qualitätsmanagementsystem umsetzen	Online	28.06.2023	
MDR Expert	Online	03.07.2023	04.07.2023
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2022	Online	18.07.2023	19.07.2023
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	München	26.07.2023	27.07.2023
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	Stuttgart	06.09.2023	
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	Stuttgart	08.09.2023	
Test Methoden Validierung – NEU!	Online	11.09.2023	
Corrective and Preventive Actions (CAPA) im Bereich Medizinprodukte	Online	12.09.2023	
Medical Device Regulation (MDR) - Anforderungen im Qualitätsmanagementsystem umsetzen	Online	13.09.2023	
Design Control im Bereich Medizinprodukte	Online	18.09.2023	19.09.2023
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	Online	27.09.2023	
Medical Device Regulation (MDR) - Anforderungen im Qualitätsmanagementsystem umsetzen	Nürnberg	05.10.2023	
Design Control im Bereich Medizinprodukte	Stuttgart	26.10.2023	27.10.2023
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	Online	30.10.2023	
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	Online	15.11.2023	
Medical Device Regulation (MDR) - Anforderungen im Qualitätsmanagementsystem umsetzen	Online	23.11.2023	
Corrective and Preventive Actions (CAPA) im Bereich Medizinprodukte	Online	24.11.2023	
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	Online	30.11.2023	01.12.2023
Test Methoden Validierung – NEU!	Frankfurt am Main	12.12.2023	
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	Frankfurt am Main	13.12.2023	

Design Control im Bereich Medizinprodukte	Frankfurt am Main	14.12.2023	15.12.2023
---	-------------------	------------	------------

VC = Virtual classroom online training

Note: the above is subject to ongoing changes and I don't take any responsibility for the correctness of the data.