

VA-Name	Standort	Startdatum	Enddatum
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2019	Online	Mittwoch, 18. September 2024	Donnerstag, 19. September 2024
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	Online	Freitag, 20. September 2024	
Design Control im Bereich Medizinprodukte	Stuttgart	Montag, 23. September 2024	Dienstag, 24. September 2024
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	Stuttgart	Mittwoch, 25. September 2024	Donnerstag, 26. September 2024
Labeling	Online	Freitag, 27. September 2024	
ISO 13485 und ISO 14971 für Zulieferer	Stuttgart	Montag, 30. September 2024	Dienstag, 1. Oktober 2024
MDR Expert modular	Online	Montag, 7. Oktober 2024	Dienstag, 8. Oktober 2024
Medical Device Regulation (MDR) - Anforderungen im Qualitätsmanagementsystem umsetzen	Stuttgart	Mittwoch, 9. Oktober 2024	
Medical Device Regulation (MDR) - Anforderungen im Qualitätsmanagementsystem umsetzen	Online	Mittwoch, 23. Oktober 2024	
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2019	Online	Dienstag, 29. Oktober 2024	Mittwoch, 30. Oktober 2024
Corrective and Preventive Actions (CAPA) im Bereich Medizinprodukte	Online	Montag, 4. November 2024	
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	Online	Freitag, 8. November 2024	
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2019	Stuttgart	Dienstag, 12. November 2024	Mittwoch, 13. November 2024
Process validation in medical devices (english)	Online	Donnerstag, 14. November 2024	Freitag, 15. November 2024
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	Online	Donnerstag, 21. November 2024	
RM modular	Online	Freitag, 22. November 2024	Samstag, 23. November 2024
MDSAP modular	Online	Mittwoch, 27. November 2024	
Vigilanz	Online	Dienstag, 28. November 2023	
Corrective and Preventive Actions (CAPA) im Bereich Medizinprodukte	Online	Montag, 2. Dezember 2024	
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	Online	Mittwoch, 4. Dezember 2024	Donnerstag, 5. Dezember 2024
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	München	Montag, 9. Dezember 2024	
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	München	Dienstag, 10. Dezember 2024	
ISO 13485 und ISO 14971 für Zulieferer	Stuttgart	Donnerstag, 12. Dezember 2024	Freitag, 13. Dezember 2024
<b>Bei Interesse an Inhouse-Trainings kontaktieren Sie mich bitte direkt unter michael@quality-on-site.com</b>			
Medical Device Regulation (MDR) im Detail	Online	Mittwoch, 22. Januar 2025	
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	Nürnberg	Donnerstag, 13. Februar 2025	Freitag, 14. Februar 2025
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	Online	Montag, 10. März 2025	Dienstag, 11. März 2025
ISO 13485 und ISO 14971 für Zulieferer	Online	Donnerstag, 13. März 2025	Freitag, 14. März 2025
RM modular	Online	Freitag, 28. März 2025	Samstag, 29. März 2025
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	Online	Montag, 31. März 2025	
MDSAP modular	Online	Mittwoch, 2. April 2025	
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	Stuttgart	Freitag, 11. April 2025	
Vigilanz für Medizinproduktehersteller nach MDR (Medical Device)	Stuttgart	Dienstag, 15. April 2025	
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2019	Online	Donnerstag, 24. April 2025	Freitag, 25. April 2025
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	München	Mittwoch, 30. April 2025	
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	Frankfurt am Main	Donnerstag, 8. Mai 2025	
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	Online	Dienstag, 13. Mai 2025	
ISO 13485 und ISO 14971 für Zulieferer	Online	Mittwoch, 14. Mai 2025	Donnerstag, 15. Mai 2025
Design Control im Bereich Medizinprodukte	Online	Dienstag, 20. Mai 2025	Mittwoch, 21. Mai 2025
Vigilanz für Medizinproduktehersteller nach MDR (Medical Device)	Online	Montag, 2. Juni 2025	
Medical Device Regulation (MDR) im Detail	Online	Freitag, 13. Juni 2025	
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	Online	Mittwoch, 25. Juni 2025	
Corrective and Preventive Actions (CAPA) im Bereich Medizinprodukte	Online	Freitag, 27. Juni 2025	
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	Online	Mittwoch, 2. Juli 2025	
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	Online	Freitag, 4. Juli 2025	
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	München	Montag, 7. Juli 2025	Dienstag, 8. Juli 2025
Medical Device Regulation (MDR) - Anforderungen im Qualitätsmanagementsystem umsetzen	Online	Montag, 14. Juli 2025	
RM modular	Online	Freitag, 22. August 2025	Samstag, 23. August 2025
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	Online	Montag, 25. August 2025	Dienstag, 26. August 2025
MDSAP modular	Online	Mittwoch, 27. August 2025	
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	Online	Mittwoch, 3. September 2025	
Vigilanz für Medizinproduktehersteller nach MDR (Medical Device)	München	Mittwoch, 10. September 2025	
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	Online	Dienstag, 16. September 2025	
ISO 13485 und ISO 14971 für Zulieferer	Online	Mittwoch, 17. September 2025	Donnerstag, 18. September 2025
MDR modular	Online	Montag, 6. Oktober 2025	Dienstag, 7. Oktober 2025
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	Online	Mittwoch, 15. Oktober 2025	Donnerstag, 16. Oktober 2025
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2019	Online	Dienstag, 28. Oktober 2025	Mittwoch, 29. Oktober 2025
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	Online	Dienstag, 4. November 2025	
ISO 13485 und ISO 14971 für Zulieferer	Stuttgart	Mittwoch, 5. November 2025	Donnerstag, 6. November 2025
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	München	Dienstag, 11. November 2025	
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	München	Mittwoch, 12. November 2025	
Corrective and Preventive Actions (CAPA) im Bereich Medizinprodukte	München	Donnerstag, 13. November 2025	
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2019	Stuttgart	Dienstag, 18. November 2025	Mittwoch, 19. November 2025
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	Online	Montag, 1. Dezember 2025	Montag, 1. Dezember 2025
MDSAP modular	Online	Mittwoch, 3. Dezember 2025	
Vigilanz für Medizinproduktehersteller nach MDR (Medical Device)	Online	Mittwoch, 10. Dezember 2025	