

Training		Standort	Startdatum	Enddatum
Vigilanz für Medizinproduktehersteller nach MDR (Medical Device Regulation)	TÜV SÜD	Online	2023-11-28	
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Online	2024-12-04	2024-12-05
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	TÜV SÜD	München	2024-12-09	
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	TÜV SÜD	München	2024-12-10	
If you are interested in inhouse trainings contact me directly: michael@quality-on-site.com				
Medical Device Regulation (MDR) im Detail	TÜV SÜD	Online	2025-01-22	
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Nürnberg	2025-02-13	2025-02-14
Vigilanz für Medizinproduktehersteller nach MDR (Medical Device Regulation)	TÜV SÜD	Online	2025-02-25	
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Online	2025-03-10	2025-03-11
Kein DHF und was nun?	qtec	Online	2025-03-12	12am to 1pm
ISO 13485 und ISO 14971 für Zulieferer	TÜV SÜD	Online	2025-03-13	2025-03-14
Internal Audits - your pathway to become internal auditor	qtec	online	15 and 22.02.2025, 2 Saturdays	
RM modular	TÜV SÜD	Online	2025-03-28	2025-03-29
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	TÜV SÜD	Online	2025-03-31	
MDSAP modular	TÜV SÜD	Online	2025-04-02	
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	TÜV SÜD	Stuttgart	2025-04-11	
MDSAP NC Grading - better look twice	qtec	online	2025-04-14	12am to 1pm
Vigilanz für Medizinproduktehersteller nach MDR (Medical Device Regulation)	TÜV SÜD	Stuttgart	2025-04-15	
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2019	TÜV SÜD	Online	2025-04-24	2025-04-25
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	TÜV SÜD	München	2025-04-30	
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	TÜV SÜD	Frankfurt am Main	2025-05-08	
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	TÜV SÜD	Online	2025-05-13	
ISO 13485 und ISO 14971 für Zulieferer	TÜV SÜD	Online	2025-05-14	2025-05-15
Design Control im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Online	2025-05-20	2025-05-21
MDSAP NC Grading - better look twice	qtec	online	2025-05-20	6pm to 7pm
Vigilanz für Medizinproduktehersteller nach MDR (Medical Device Regulation)	TÜV SÜD	Online	2025-06-02	
Medical Device Regulation (MDR) im Detail	TÜV SÜD	Online	2025-06-13	
Process validation in medical devices - ENGLISH language	TÜV SÜD	Online	2025-06-23	2025-06-24
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	TÜV SÜD	Online	2025-06-25	
Corrective and Preventive Actions (CAPA) im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Online	2025-06-27	
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	TÜV SÜD	Online	2025-07-02	
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	TÜV SÜD	Online	2025-07-04	
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	München	2025-07-07	2025-07-08
Medical Device Regulation (MDR) - Anforderungen im Qualitätsmanagementsystem umsetzen	TÜV SÜD	Online	2025-07-14	
RM modular	TÜV SÜD	Online	2025-08-22	2025-08-23
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Online	2025-08-25	2025-08-26
MDSAP modular	TÜV SÜD	Online	2025-08-27	
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	TÜV SÜD	Online	2025-09-03	
Vigilanz für Medizinproduktehersteller nach MDR (Medical Device Regulation)	TÜV SÜD	München	2025-09-10	
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	TÜV SÜD	Online	2025-09-16	
ISO 13485 und ISO 14971 für Zulieferer	TÜV SÜD	Online	2025-09-17	2025-09-18
MDR modular	TÜV SÜD	Online	2025-10-06	2025-10-07
Internal Audits - your pathway to become internal auditor	qtec	online	06.10-17.10.2025, 5 evenings	
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Online	2025-10-15	2025-10-16
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2019	TÜV SÜD	Online	2025-10-28	2025-10-29
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	TÜV SÜD	Online	2025-11-04	
ISO 13485 und ISO 14971 für Zulieferer	TÜV SÜD	Stuttgart	2025-11-05	2025-11-06
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	TÜV SÜD	München	2025-11-11	
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	TÜV SÜD	München	2025-11-12	
Corrective and Preventive Actions (CAPA) im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	München	2025-11-13	
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2019	TÜV SÜD	Stuttgart	2025-11-18	2025-11-19
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Online	2025-12-01	2025-12-02
MDSAP modular	TÜV SÜD	Online	2025-12-03	
Vigilanz für Medizinproduktehersteller nach MDR (Medical Device Regulation)	TÜV SÜD	Online	2025-12-10	
Process validation in medical devices - ENGLISH language	TÜV SÜD	Online	2025-12-11	2025-12-12
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	TÜV SÜD	Online	2025-12-15	
If you are interested in inhouse trainings contact me directly: michael@quality-on-site.com				