

Training		Standort	Startdatum	Enddatum
Design Control im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Online	2025-05-20	2025-05-21
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	TÜV SÜD	Online	2025-05-22	
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	
Benefit-Risk-Analysis	TÜV SÜD	Online	2025-06-26	
Corrective and Preventive Actions (CAPA) im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Online	2025-06-27	
Kein DHF - Was nun?	qtec	online	2025-05-20	12am to 1pm
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	
If you are interested in inhouse trainings contact me directly: michael@quality-on-site.com				
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	
Design Control in medical devices - ENGLISH	TÜV SÜD	Online	2025-09-11	2025-09-12
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 from 6pm to 8pm	
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
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
Benefit-Risk-Analysis	TÜV SÜD	Online	2025-11-21	
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	München	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	
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Online	2025-12-11	2025-12-12
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	TÜV SÜD	Online	2025-12-15	