

Training	Anbieter	Standort	Startdatum	Enddatum
Fachkraft Medizintechnik	IHK	modular Reutlingen	Freitag, 16. Januar 2026	Samstag, 17. Januar 2026
Medical Device Single Audit Program (MDSAP)	qtec	Online	Dienstag, 20. Januar 2026	Mittwoch, 21. Januar 2026
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2019	TÜV SÜD	modular online	Freitag, 23. Januar 2026	Samstag, 24. Januar 2026
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Online	Montag, 2. Februar 2026	Dienstag, 3. Februar 2026
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Nürnberg	Dienstag, 24. Februar 2026	Mittwoch, 25. Februar 2026
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	TÜV SÜD	Online	Donnerstag, 26. Februar 2026	
Fachkraft Medizintechnik	IHK	modular Reutlingen	Samstag, 28. Februar 2026	
Lieferantenmanagement	TÜV SÜD	Online	Dienstag, 3. März 2026	
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2019	TÜV SÜD	Online	Donnerstag, 5. März 2026	Freitag, 6. März 2026
Interne Qualitätsaudits	qtec	Online	Montag, 9. März 2026	Dienstag, 10. März 2026
Design Control im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Frankfurt am Main	Mittwoch, 11. März 2026	Donnerstag, 12. März 2026
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	TÜV SÜD	Online	Donnerstag, 13. März 2025	
Fachkraft Medizintechnik	IHK	modular Reutlingen	Samstag, 21. März 2026	
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Hamburg	Dienstag, 24. März 2026	Mittwoch, 25. März 2026
Contact me directly in case you would need an Inhouse-Training - I can tailor any training to your specific needs!				
Praxistransfer Prozessvalidierung - NEU!	TÜV SÜD	Online	Montag, 13. April 2026	
Corrective and Preventive Actions (CAPA) im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Online	Dienstag, 14. April 2026	
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2019	TÜV SÜD	Online	Mittwoch, 15. April 2026	Donnerstag, 16. April 2026
Risikomanagement interdisziplinär - Schnittstellen verstehen, Prozesse gestalten	Forum Institut	Webcastreihe	10.04.2026, 17.04.2026,	30.04.2026, 19.05.2026
Medical Device Regulation (MDR) im Detail	TÜV SÜD	modular online	Montag, 20. April 2026	
Medical Device Regulation (MDR) Anforderungen QM	TÜV SÜD	modular online	Dienstag, 21. April 2026	
Vigilanz für Medizinproduktehersteller nach MDR (Medical Device Regulation)	TÜV SÜD	Online	Donnerstag, 24. April 2025	
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	TÜV SÜD	Frankfurt am Main	Donnerstag, 7. Mai 2026	
Fachkraft Medizintechnik	IHK	modular Reutlingen	Freitag, 8. Mai 2026	Samstag, 9. Mai 2026
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	TÜV SÜD	modular online	Montag, 18. Mai 2026	
Medical Device Regulation (MDR) im Detail	TÜV SÜD	München	Mittwoch, 20. Mai 2026	
Praxistransfer Prozessvalidierung - NEU!	TÜV SÜD	modular online	Donnerstag, 21. Mai 2026	
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Online	Montag, 1. Juni 2026	Dienstag, 2. Juni 2026
Vigilanz für Medizinproduktehersteller nach MDR (Medical Device Regulation)	TÜV SÜD	Online	Montag, 15. Juni 2026	
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	TÜV SÜD	Online	Dienstag, 16. Juni 2026	
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	TÜV SÜD	München	Donnerstag, 18. Juni 2026	
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	München	Montag, 6. Juli 2026	Dienstag, 7. Juli 2026
Corrective and Preventive Actions (CAPA) im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	München	Dienstag, 21. Juli 2026	
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	TÜV SÜD	Nürnberg	Mittwoch, 22. Juli 2026	
Contact me directly in case you would need an Inhouse-Training - I can tailor any training to your specific needs!				
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	TÜV SÜD	Online	Montag, 31. August 2026	
Quality Management acc. to ISO 13485	qtec	Online	Dienstag, 1. September 2026	Mittwoch, 2. September 2026
Medical Device Single Audit Program (MDSAP)	qtec	Online	Montag, 7. September 2026	Dienstag, 8. September 2026
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Online	Mittwoch, 9. September 2026	Donnerstag, 10. September 2026
Medical Device Regulation (MDR) im Detail	TÜV SÜD	Nürnberg	Montag, 21. September 2026	
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Frankfurt am Main	Dienstag, 22. September 2026	Mittwoch, 23. September 2026
Vigilanz für Medizinproduktehersteller nach MDR (Medical Device Regulation)	TÜV SÜD	Online	Freitag, 25. September 2026	
Interne Qualitätsaudits	qtec	Online	Montag, 5. Oktober 2026	Dienstag, 6. Oktober 2026
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	TÜV SÜD	Online	Mittwoch, 7. Oktober 2026	
Prozessvalidierung im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Stuttgart	Donnerstag, 8. Oktober 2026	Freitag, 9. Oktober 2026

Fachkraft Medizintechnik	IHK	modular Reutlingen	Samstag, 17. Oktober 2026	
Labeling von Medizinprodukten - normgerechte und sichere Umsetzung	TÜV SÜD	München	Mittwoch, 28. Oktober 2026	
Design Control im Bereich Medizinprodukte	TÜV SÜD	Stuttgart	Donnerstag, 29. Oktober 2026	Freitag, 30. Oktober 2026
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2019	TÜV SÜD	Online	Montag, 2. November 2026	Dienstag, 3. November 2026
Lieferantenmanagement und Auditierung von Lieferanten	Online	Online	Donnerstag, 5. November 2026	Freitag, 6. November 2026
Fachkraft Medizintechnik	IHK	modular Reutlingen	Samstag, 14. November 2026	
Medical Device Single Audit Program (MDSAP) - Anforderungen und Vorbereitung	TÜV SÜD	Online	Mittwoch, 18. November 2026	
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	TÜV SÜD	München	Freitag, 20. November 2026	
Nutzen-Risiko-Analyse für Medizinprodukte	TÜV SÜD	Online	Dienstag, 1. Dezember 2026	
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2019	TÜV SÜD	modular online	Freitag, 4. Dezember 2026	Samstag, 5. Dezember 2026
Risikomanagement und Risikoanalyse für Medizinprodukte nach der ISO 14971:2019	TÜV SÜD	Online	Mittwoch, 9. Dezember 2026	Donnerstag, 10. Dezember 2026
Vigilanz für Medizinproduktehersteller nach MDR (Medical Device Regulation)	TÜV SÜD	Online	Freitag, 11. Dezember 2026	
Technische Dokumentation für Medizinprodukte nach MDR	TÜV SÜD	Online	Dienstag, 15. Dezember 2026	
Testmethoden-Validierung bei der Entwicklung und Herstellung von Medizinprodukten	TÜV SÜD	Online	Mittwoch, 16. Dezember 2026	
Contact me directly in case you would need an Inhouse-Training - I can tailor any training to your specific needs!				