# Angebot vom 31.10.2025

Person Responsible for Regulatory Compliance IVDR (TÜV). Gesamtlehrgang.

Ihr Weg zur verantwortlichen Person für Regulierungsvorschriften nach Art. 15 IVDR mit abschließender Zertifikatsprüfung.

11.	Lehrgang		6 Module	Zertifikat
尸	Präsenz / Virtual Classroom	G	Garantietermine vorhanden	

Seminarnummer: 09529

Stand: 30.10.2025. Alle aktuellen Informationen finden Sie unter https://akademie.tuv.com/s/09529

Die EU-Verordnung über In-vitro-Diagnostika (IVDR) 2017/746, Artikel 15, verpflichtet Hersteller von Invitro-Diagnostika eine oder mehrere für die Einhaltung der Regulierungsvorschriften verantwortliche Person(en) (PRRC - Person Responsible for Regulatory Compliance) zu bestellen. Unser modularer Lehrgang vermittelt Ihnen die erforderlichen Kenntnisse zu den Verantwortlichkeiten, Aufgaben und der organisatorischen Einbindung, um die Funktion einer PRRC wahrzunehmen.

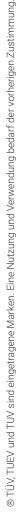
## Aufbau:

Diese Bestandteile erwarten Sie auf Ihrem Lernpfad zum TÜV-Abschluss während des gesamten Lehrgangs:

# Modul 1: Verantwortliche Person für Regulierungsvorschriften nach Art. 15 IVDR >

#### Inhalte

- Regulatorische Anforderungen an die für die Einhaltung der Regulierungsvorschriften verantwortliche Person (PRRC) gemäß Art. 15 IVDR
  - Erforderliche Qualifikation und Kenntnisse
  - Verfügbarkeit, Haftung, Registrierung



- Sonderregelungen für Kleinunternehmen
- Schnittstelle zu weiteren Wirtschaftsakteuren
- Verantwortungsbereiche der für die Einhaltung der Regulierungsvorschriften verantwortliche Person (PRRC)
  - Produktkonformität
  - Technische Dokumentation und EU-Konformitätserklärung
  - Überwachung nach dem Inverkehrbringen (Post Market Surveillance (PMS))
  - Berichtspflichten (PMS-Berichte, Trending)
- Einbindung in das Qualitätsmanagement und die betriebliche Organisation

#### Ablauf:

#### **Live-Training**

- Präsenz oder Virtual Classroom
- Umfasst 8 Unterrichtseinheiten

Dieses Modul ist auch einzeln erhältlich und kann unabhängig vom Gesamtlehrgang erworben werden. Buchen Sie es hier.

# Modul 2: Der Weg zur CE-Kennzeichnung: Strategien und Best Practices für In-vitro-Diagnostika in Europa

#### Inhalte

- Relevante regulatorische und normative Anforderungen für die CE-Kennzeichnung
- Grundlegende Sicherheits- und Leistungsanforderungen
- Produktklassen und Klassifizierung nach IVDR (EU) 2017/746
- CE-Kennzeichnung und Konformitätsbewertungsverfahren
- Anforderungen und Umfang der Technischen Dokumentation
- Risikomanagement
- Klinischer Nachweis durch Literatur und Leistungsbewertung
- Forderungen an Organisation und Qualitätsmanagement
- Vigilanz- und Marktüberwachung (PMS)

#### Live-Training



- Präsenz oder Virtual Classroom
- Umfasst 8 Unterrichtseinheiten

#### Ablauf:

Dieses Modul ist auch einzeln erhältlich und kann unabhängig vom Gesamtlehrgang erworben werden. Buchen Sie es hier.

# Modul 3: In-vitro-Diagnostika - Technische Dokumentation gemäß IVDR >

#### Inhalte

- Regulatorische und normative Anforderungen an die Technische Dokumentation für IVD
- Aufbau und wesentliche Inhalte der Technischen Dokumentation
- Entwicklungsdokumentation (Lastenheft, Designtransfer, Risikomanagement, Usability und Leistungsbewertung
- Marketingunterlagen (Gebrauchsanweisung, Homepage)
- Fertigung und Vertrieb (fortlaufende Dokumentation, z.B. Auslegung, Validierung)
- Marktbeobachtung (Diagnostische Bewertung, Leistungsbewertung, Nachbeobachtung und Berichte)
- Übersicht der Inhalte, inhaltliche Tiefe und Zuordnung zu den Produktlebensphasen.
- Anforderungen an die Verfügbarkeit der vollständigen Technischen Dokumentation
- Sprachen und Verständlichkeit der Technischen Dokumentation
- Verantwortlichkeiten zur Erstellung und Pflege der Technischen Dokumentation inkl.
   Entwicklungs- und Fertigungspartnerschaften

#### Ablauf:

#### **Live-Training**

- Präsenz oder Virtual Classroom.
- Umfasst 8 Unterrichtseinheiten

Dieses Modul ist auch einzeln erhältlich und kann unabhängig vom Gesamtlehrgang erworben werden. Buchen Sie es hier.



### Modul 4: In-vitro-Diagnostika – Post Market Surveillance & Vigilanz



#### Inhalte

- Regulatorische Grundlagen für Post Market Surveillance (PMS) und Vigilanz von IVD
- Marktbeobachtung:
  - Marktanalyse als Grundlage für Risikomanagement und Usability
  - Leistungsbewertung mit Hilfe von Marktdaten zur klinischen Sicherheit
  - Leistungsfähigkeit und Nutzen-Risiko-Verhältnis für den bestimmungsgemäßen
     Gebrauch
  - Post Market Performance Follow-up (PMPF)
  - Diagnostische Bewertung / Leistungsbewertung, Nachbeobachtung und Berichte
  - Übersicht der zu beobachtenden Produkte und Inhalte, inhaltliche Tiefe und Zuordnung zu den Produktlebensphasen
- Anforderungen an die Verfügbarkeit und zeitliche Erstellung von Berichten, statistische Relevanz und Trends
- Verantwortlichkeiten zur Datenerhebung, Erstellung und Pflege der Dokumentation, inkl.
   Entwicklungs- und Fertigungspartnerschaften

#### Ablauf:

#### **Live-Training**

- Präsenz oder Virtual Classroom
- Umfasst 8 Unterrichtseinheiten

Dieses Modul ist auch einzeln erhältlich und kann unabhängig vom Gesamtlehrgang erworben werden. Buchen Sie es hier.

# Modul 5: Risikomanagement und Gebrauchstauglichkeit von IVD >

# Inhalte

- Anwendungsbereich des Risikomanagements für IVD und Zusammenhang zwischen Überwachung nach dem Inverkehrbringen, Risikomanagement und Usability
- Prozessrisikomanagement als Forderung der DIN EN ISO 13485:2016
- Übersicht der für IVD relevanten Normen, Richtlinien und Guidelines zu Risikomanagement und Gebrauchstauglichkeit



- Anforderungen an die Anwenderschnittstelle (User Interface), Gebrauchsanweisung von IVD
- Risikomanagement und Gebrauchstauglichkeit als systematische Entwicklungstools für IVD
- Usability Engineering als Verknüpfung des Risikomanagements und des Usabilityprozesses das Risikomanagement für IVD in der Praxis

#### Ablauf:

#### **Live-Training**

- Präsenz oder Virtual Classroom
- Umfasst 8 Unterrichtseinheiten

Dieses Modul ist auch einzeln erhältlich und kann unabhängig vom Gesamtlehrgang erworben werden. Buchen Sie es hier.

### Modul 6: Prüfung >

#### Inhalte

- PersCert-Prüfung "Person Responsible for Regulatory Compliance IVDR (TÜV)", wenn alle Zulassungsvoraussetzungen erfüllt sind.
- Für eine Terminvereinbarung der Prüfung in Präsenz steht Ihnen Ihre Ansprechperson vor Ort gerne zur Verfügung.

#### Ablauf:

#### Prüfung

- Virtual Classroom
- Umfasst 60 Minuten

Dieses Modul ist auch einzeln erhältlich und kann unabhängig vom Gesamtlehrgang erworben werden. Buchen Sie es hier

# Termine

Bei Anmeldung bitte mindestens einen Termin ankreuzen:



095	528 - Verantwortliche Person nach Art. 15 IVDR (PRRC).
	<b>27.11.2025 (Do) - 27.11.2025 (Do)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K950S09528N2532247
	745,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 886,55 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	<b>05.02.2026 (Do) - 05.02.2026 (Do)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K950S09528N2627883
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	<b>25.03.2026 (Mi) - 25.03.2026 (Mi)</b> , Berlin   Veranstaltungsnummer: K170S09528N2610015 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	<b>09.06.2026 (Di) - 09.06.2026 (Di)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K799S09528N2617173
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	<b>29.07.2026 (Mi) - 29.07.2026 (Mi)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K278S09528N2613459
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	<b>23.09.2026 (Mi) - 23.09.2026 (Mi)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K799S09528N2617174
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	<b>03.12.2026 (Do) - 03.12.2026 (Do)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K950S09528N2627884
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	343 - Der Weg zur CE-Kennzeichnung: Strategien und Best Practices für
ln-∖	vitro-Diagnostika in Europa.
	<b>28.01.2026 (Mi) - 28.01.2026 (Mi)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K950S09343N2627607
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	<b>26.03.2026 (Do) - 26.03.2026 (Do)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K278S09343N2613317
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	<b>19.05.2026 (Di) - 19.05.2026 (Di)</b> , Berlin   Veranstaltungsnummer: K170S09343N2609996 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	<b>15.09.2026 (Di) - 15.09.2026 (Di)</b> , München   Veranstaltungsnummer: K799S09343N2627608

770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)



	K950S09343N2627609
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	23.10.2026 (Fr) - 23.10.2026 (Fr), Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K799S09343N2617045 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   Garantietermin
	526 - In-vitro-Diagnostika - Technische Dokumentation gemäß IVDR ) 2017/746.
	<b>03.12.2025 (Mi) - 03.12.2025 (Mi)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K170S09526N2543092 745,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 886,55 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	<b>30.03.2026 (Mo) - 30.03.2026 (Mo)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K278S09526N2613457 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	<b>03.06.2026 (Mi) - 03.06.2026 (Mi)</b> , Berlin   Veranstaltungsnummer: K170S09526N2610013 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	22.07.2026 (Mi) - 22.07.2026 (Mi), Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K950S09526N2627844 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   Garantietermin
	<b>16.09.2026 (Mi) - 16.09.2026 (Mi)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K799S09526N2617169 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	<b>29.10.2026 (Do) - 29.10.2026 (Do)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K799S09526N2617170 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
095	527 - In-vitro-Diagnostika (IVD) - Post Market Surveillance (PMS) &
Vigi	lanz
	<b>29.01.2026 (Do) - 29.01.2026 (Do)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K950S09527N2627881 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	<b>31.03.2026 (Di) - 31.03.2026 (Di)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K278S09527N2613458 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>



	<b>04.06.2026 (Do) - 04.06.2026 (Do)</b> , Berlin   Veranstaltungsnummer: K170S09527N2610014 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	<b>23.07.2026 (Do) - 23.07.2026 (Do)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K950S09527N2627882 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	<b>17.09.2026 (Do) - 17.09.2026 (Do)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K799S09527N2617171 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	<b>30.10.2026 (Fr) - 30.10.2026 (Fr)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K799S09527N2617172 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
095	504 - Risikomanagement und Gebrauchstauglichkeit von IVD.
	<b>25.11.2025 (Di) - 25.11.2025 (Di)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K950S09504N2532206 745,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 886,55 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	<b>06.02.2026 (Fr) - 06.02.2026 (Fr)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K950S09504N2627823 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	<b>20.05.2026 (Mi) - 20.05.2026 (Mi)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K799S09504N2617154 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
	23.07.2026 (Do) - 23.07.2026 (Do), Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K278S09504N2613430 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   Garantietermin
	23.09.2026 (Mi) - 23.09.2026 (Mi), Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K799S09504N2617155 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   Garantietermin
	<b>25.11.2026 (Mi) - 25.11.2026 (Mi)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K950S09504N2627824 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>



fung.
<b>18.11.2025 (Di) - 18.11.2025 (Di)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K278S09530N2520956 295,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 351,05 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)   <b>Garantietermin</b>
<b>10.02.2026 (Di) - 10.02.2026 (Di)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K950S09530N2674078 310,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 368,90 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
<b>05.05.2026 (Di) - 05.05.2026 (Di)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K799S09530N2617175 310,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 368,90 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
<b>17.09.2026 (Do) - 17.09.2026 (Do)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K170S09530N2610310 310,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 368,90 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
<b>18.11.2026 (Mi) - 18.11.2026 (Mi)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K278S09530N2613460 310,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 368,90 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)

Das Angebot der TÜV Rheinland Akademie GmbH ist freibleibend und unverbindlich, sofern es nicht ausdrücklich als verbindlich gekennzeichnet ist. Allein maßgeblich für diese Rechtsbeziehung zwischen der TÜV Rheinland Akademie GmbH und dem Auftraggeber ist das Auftragsdokument einschließlich den Allgemeinen Geschäftsbedingungen (AGB) der TÜV Rheinland Akademie GmbH (https://akademie.tuv.com/agb).

Stand: 31.10.2025

Dieses Angebot ist bis zum 14.11.2025 gültig.

# Buchung

Buchen Sie Ihren Wunschtermin jetzt direkt online unter https://akademie.tuv.com/s/09529 und profitieren Sie von diesen Vorteilen:

- Schneller Buchungsvorgang
- Persönliches Kundenkonto
- Gleichzeitige Buchung für mehrere Teilnehmer:innen



Alternativ können Sie dieses Bestellformular verwenden, um via Fax oder E-Mail zu bestellen. Für organisatorische Fragen steht Ihnen unser Service Center gern zur Verfügung unter E-Mail: servicecenter@de.tuv.com, Tel.: 0800 135 355 77 oder Fax: 0800 8484044.

7 (III TICIACAATCI)				
Ich bestelle als Verbraucher (Privatkunde)  Ich bestelle als Unternehmen / Behörde (Geschäftskunde)				
Rechnungsanschrift				
Wir benutzen diese Daten für die Bestellbestätig	ung und Rechnun	gsstellung.		
Firma oder Behördenbezeichnung (bei Buchung als Firmenkunde):	Abteilung (op	otional):		
Straße und Hausnummer:	PLZ:	Ort:		
Ihre interne Bestellnummer (optional):	Ihre Umsatzs	steuer ID (optional):		
Sie können hier eine von Ihrem Unternehmen festgelegte interne Bestellnummer (SAP-Nummer etc.) eintragen. Wir werden diese Nummer auf der				

® TÜV, TUEV und TUV sind eingetragene Marken. Eine Nutzung und Verwendung bedarf der vorherigen Zustimmung.

Rechnung angeben.

**Anmeldedaten** 

#### Ihre Kontaktdaten

Wir benutzen di	ese Daten für die Bestellbe	estätigung und Rechnungsstellung.		
Anrede: Vorname:		Nachname:		
E-Mail-Adresse:		Telefonnummer (optional):		
Geburtsdatum (optional):		Geburtsort (optional):		
Teilnehmerinform		hmen (Kontaktdaten wie oben angegeben)		
Es soll fo	lgende Person am Semina	r teilnehmen:		
Anrede:	Vorname:	Nachname:		
E-Mail-Adresse:		Telefonnummer (optional):		
Geburtsdatum (optional):		Geburtsort (optional):		
<b>Zahlungsart:</b> Re	echnung			
Für Verbrauche	r gilt die Widerrufsbelehrur	ng, die Sie unter den anhängenden AGB finden.		

® TÜV, TUEV und TUV sind eingetragene Marken. Eine Nutzung und Verwendung bedarf der vorherigen Zustimmung.

Die nachfolgenden Allgemeinen Geschäftsbedingungen des Veranstalters (https://akademie.tuv.com/agb) erkenne ich hiermit an.					
Ort, Datum	Unter 	schrift			
Bitte senden Sie uns <b>alle Seite</b> bestellen.	<b>n</b> des Formulars via Fax ode	r E-Mail zu, um das oben genannte	Seminar zu		
E-Mail: servicecenter@de.tuv.com	<b>Tel.:</b> 0800 135 355 77	<b>Fax:</b> 0800 8484044			