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

Angebot vom 06.11.2025

Regulatory Affairs Manager Medical Devices Europe. Gesamtlehrgang.

Lernen Sie optimale Strategien für das Inverkehrbringen von Medizinprodukten in Europa (CE-Raum) entwickeln.

ш	Comingr	<u></u>	7 Madula	151	7autifiliat
_	Seminar		7 Module		Zertifikat
H	Blended Learning	G	Garantietermine vorhanden		

Seminarnummer: 09558

Stand: 06.11.2025. Alle aktuellen Informationen finden Sie unter https://akademie.tuv.com/s/09558

Hersteller von Medizinprodukten müssen vor und nach der Markteinführung eine Vielzahl regulatorischer Anforderungen erfüllen, die insbesondere durch die EU-Medizinprodukteverordnung (MDR) festgelegt sind. Der Nachweis dieser Anforderungen ist entscheidend, um die Konformität sicherzustellen. Die regulatorischen Vorgaben betreffen speziell die Sicherheit und Leistungsfähigkeit der Produkte sowie die Prozesse im Qualitätsmanagementsystem.

In diesem Lehrgang "Regulatory Affairs Manager Medical Devices Europe" erwerben Sie das notwendige Fachwissen, um die regulatorischen Anforderungen im europäischen Markt (CE-Raum) korrekt zu identifizieren und umzusetzen. Neben den Anforderungen an Medizinprodukte lernen Sie auch die wesentlichen zivil- und strafrechtlichen Grundlagen der Produkthaftung kennen, die im Zusammenhang mit der Markteinführung stehen.

Als Regulatory Affairs Manager begleiten Sie alle Prozesse – von der Produktidee über die Zulassungsstrategie und Entwicklung bis hin zu klinischen Bewertungen, der Abwicklung der Zulassung und der anschließenden Marktüberwachung. Diese verantwortungsvolle Aufgabe umfasst nicht nur die interne Beratung zu regulatorischen Themen, sondern auch die Kommunikation mit Behörden, Benannten Stellen, Zertifizierungsstellen und Prüflaboren.

Der erfolgreiche Nachweis der Konformität bildet die Grundlage für die CE-Kennzeichnung, die den legalen Vertrieb des Medizinprodukts auf dem europäischen Markt ermöglicht. Unser praxisorientierter Lehrgang bereitet Sie umfassend auf die Rolle des Regulatory Affairs Managers vor, damit Sie regulatorische Anforderungen effizient umsetzen und Ihre Medizinprodukte rechtssicher vermarkten können.



Alle Teilnehmer, die diesen Gesamtlehrgang (bestehend aus sechs Modulen + abschließender Hochschulprüfung) buchen, erhalten **10% Rabatt auf alle Seminarmodule** (exkl. der Prüfungsgebühr). Der Rabatt wird automatisch bei der Rechnungsstellung berücksichtigt, wenn Sie bei Ihrer Buchung den Code **RAM EU** ins Bemerkungsfeld eintragen.

Bitte beachten Sie, dass der Gesamtbetrag mit Durchführung des **ersten Lehrgang-Moduls** in Rechnung gestellt wird. Das für die Prüfungszulassung benötigte PDF-Formular können Sie hier herunterladen.

Aufbau:

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

Modul 1: Grundlagenwissen Regulatory Affairs für Medizinprodukte



Inhalte

- Basiswissen Qualitätsmanagement für Hersteller von Medizinprodukten (E-Learning 1 UE)
- Regulatory Affairs Manager Medical Devices Anforderungsprofil, Aufgaben und Verantwortlichkeiten in der Unternehmensorganisation von Medizinprodukteherstellern
- Kategorien von Regelwerken
- Verordnungen, Gesetze, Internationale Normen, Nationale Normen, Harmonisierte Normen, Leitlinien, Empfehlungen
- Quellen, Recherche und Identifikation aktueller Regelwerke
- Grundlagen Qualitätsmanagement für Hersteller von Medizinprodukten
- Aufbau und Schnittstellen
- Dokumentationsstruktur
- Medizinprodukteakte (Medical Device File), Entwicklungsakte (Design and Development File)
- Aufzeichnungen in der Produktion (Device History Record), Sonstige Dokumente und Aufzeichnungen, Technische Dokumentation
- Grundlagen Entwicklungsprozess von Medizinprodukten



- Entwicklungseingabe, Entwicklungsverifizierung, Entwicklungsvalidierung, Prozessvalidierung
- Entwicklungsergebnis, Prozess und Zuständigkeit
- Grundlagen Risikomanagement vor und nach dem Inverkehrbringen
- Risikomanagementplan, Risikoanalyse, Risikomanagementbericht
- Klinische Bewertung gemäß MDR
- Literaturrecherche, Klinische Prüfung
- Stand der Medizin
- Post-Marktet Surveillance gemäß MDR
- Produktbeobachtung nach dem Inverkehrbringen
- Aufzeichnungen und Berichte (PMS-Report, PSUR, SSCP)
- Vigilanz und Meldewesen

Ablauf:

E-Learning

- Selbstlernphase
- Bereitstellung 7 Tage vor Live-Training
- Umfasst 1 Unterrichtseinheiten

Live-Training

- Präsenz oder Virtual Classroom
- Umfasst 16 Unterrichtseinheiten

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

Modul 2: Produkthaftungsrecht für Medizinproduktehersteller > Inhalte

- Grundlagen und Überblick Medizinproduktehaftung
- Ebenen des Produktrechts
- Europäische und nationale Haftungsgrundlagen (Produkthaftung / Produzentenhaftung)
- Haftung für Rückrufkosten in der Zulieferkette
- Internationale Produkthaftung
- Persönliche Haftung von Mitarbeitern
- Zivilrecht
- Strafrecht



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 3: Der Weg zur CE-Kennzeichnung: Strategien und Best Practices für Medizinprodukte in Europa

Inhalte

- Regulatorische Anforderungen für den CE-Kennzeichnungsprozess gemäß Europäischen Verordnung 2017/745 ("MDR")
- Anforderungen an Hersteller von Medizinprodukten, Importeur, Händler, Bevollmächtigen und sonstiger Beteiligter
- Konformitätsbewertungsverfahren
- Klassifizierung von Medizinprodukten
- Grundlegende Sicherheits- und Leistungsanforderungen (GSPR = General Safety and Performance Requirements)
- Stand der Technik (Produkt, Prozesse, klinischer Nachweis)
- Recherche und Identifikation von harmonisierten und nicht harmonisierten Normen
- Anforderungen an Inhalt und Umfang der Technischen Dokumentation nach MDR
- Post Market Surveillance (PMS) und Post Market Clinical Follow up (PMCF)
- Medizinprodukteregistrierungs- und Meldepflichten
- Kennzeichnung und Rückverfolgbarkeit (UDI, EUDAMED, nationale Anforderungen)
- Der CE-Kennzeichnungsprozess als Teil des QM-System
- Überwachung durch Benannte Stellen und zuständige Behörden

Ablauf:

Live-Training

- Präsenz oder Virtual Classroom
- Umfasst 8 Unterrichtseinheiten



- Basiswissen Regulatorische Anforderungen an Medizinproduktehersteller (E-Learning 1 UE)
- Aufbau, Inhalte, Hierarchie und Stellenwert von Regelwerken für Medizinprodukte
- Aktueller europäischer und nationaler Gesetzesrahmen
- Normen und deren Anwendung: IEC, ISO, EN ISO, EN, DIN, ASTM, etc.
- Gemeinsame Spezifikationen (Common Specifications)
- Hauptnormen zu verschiedenen Themengebieten, wie z.B. "Elektrische und mechanische Sicherheit", "Biologische Sicherheitsanforderungen", "Mikrobiologische
- Sicherheitsanforderungen Hygiene", "Gebrauchstauglichkeits-Anforderungen"
- Stellenwert von europäischen harmonisierten Normen
- EU-Dokumente, MDCG-Guidances, Durchführungsrechtsakte, delegierte Rechtsakte und deren Verbindlichkeit für Medizinproduktehersteller und sonstige Beteiligte
- Vorgehen bei Änderungen von Regelwerken
- Dokumentation und Anerkennung der Nachweise zu Regelwerken durch Benannte Stelle oder zuständiger Behörde
- Workshop "Recherche von Regelwerken"

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: Technische Dokumentation für Medizinprodukte gemäß MDR >

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

Inhalte

- Regulatorische Grundlagen, Aufbau, Inhalte und wesentliche Elemente der Technischen Dokumentation für Medizinprodukte
- Die Bedeutung der Technischen Dokumentation im Konformitätsbewertungsverfahren
- Der Nachweis der grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen
- Stand der Technik von Regelwerken, Technologie und Medizin
- STED (Summary Technical Documentation) der internationalen Organisation IMDRF als Strukturmodell für die Technische Dokumentation.
- Die Technische Dokumentation gemäß der Europäischen Verordnung 2017/745 ("MDR")
- MDR Anhang II (vor dem Inverkehrbringen)
- MDR Anhang III (nach dem Inverkehrbringen)
- Typische Ersteller und Fachbereiche im Unternehmen von Dokumenten der Technischen Dokumentation.
- Lenkung und Aktualisierung einzelner Dokumente der Technischen Dokumentation
- Überprüfung der Technischen Dokumentation durch die Benannte Stelle oder zuständige Behörden

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: Regulatory Writing: Professionelle Dokumentation für Medizinprodukte >

Inhalte

- Regulatorisches Schreiben im Medizintechnik-Unternehmen
- Regelwerke als Basis für die schriftliche Kommunikation
- Zielgruppen und Nachweisdokumente Wer bewertet welche Dokumente inhaltlich
- Quellen von Begriffen, Definitionen und Semantik



- Anforderungen an die Technische Dokumentation und regulatorisch korrekte Nachweisdokumente
- 10 einfache Regeln um (regulatorische) Texte verständlich zu formulieren
- Praxis-Workshop "Erstellen eines regulatorisch verständlichen Textes"

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 7: Prüfung (optional) >

Inhalte

Zertifikats-Prüfung "Regulatory Affairs Manager Medical Devices Europe" (optional), wenn alle Zulassungsvoraussetzungen erfüllt sind.

Ablauf:

Prüfung

- Präsenz
- Zulassungsvoraussetzung finden sie unter Reiter "Anforderungen"

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:



Gru	ndlagenwissen Regulatory Affairs für Medizinprodukte.
	01.12.2025 (Mo) - 02.12.2025 (Di) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K278S09560N2537616 1.245,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 1.481,55 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	23.02.2026 (Mo) - 24.02.2026 (Di), Live Virtual Classroom (Blended) Veranstaltungsnummer: K950S09560N2633922 1.285,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 1.529,15 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Blended Learning
	27.04.2026 (Mo) - 28.04.2026 (Di) , Ulm Veranstaltungsnummer: K799S09560N2633923 1.285,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 1.529,15 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	02.06.2026 (Di) - 03.06.2026 (Mi) , Leipzig (Blended Learning) Veranstaltungsnummer: K170S09560N2610057 1.285,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 1.529,15 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Blended Learning
	16.06.2026 (Di) - 17.06.2026 (Mi) , Hamburg (Blended Learning) Veranstaltungsnummer: K278S09560N2613263 1.285,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 1.529,15 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Blended Learning
	23.09.2026 (Mi) - 24.09.2026 (Do), Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K170S09560N2683949 1.285,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 1.529,15 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	02.11.2026 (Mo) - 03.11.2026 (Di) , Live Virtual Classroom (Blended) Veranstaltungsnummer: K950S09560N2633924 1.285,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 1.529,15 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Blended Learning
Pro	dukthaftungsrecht für Medizinproduktehersteller.
	25.11.2025 (Di) - 25.11.2025 (Di) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K278S09566N2534951 745,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 886,55 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
	25.02.2026 (Mi) - 25.02.2026 (Mi) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K950S09566N2633935 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	29.04.2026 (Mi) - 29.04.2026 (Mi) , Nürnberg Veranstaltungsnummer: K799S09566N2633936 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	18.06.2026 (Do) - 18.06.2026 (Do) , Hamburg Veranstaltungsnummer: K278S09566N2613267 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)



	29.09.2026 (DI) - 29.09.2026 (DI) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K170S09566N2683953
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	04.11.2026 (Mi) - 04.11.2026 (Mi) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K950S09566N2633937
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
Der	Weg zur CE-Kennzeichnung: Strategien und Best Practices für
Med	dizinprodukte in Europa
	28.11.2025 (Fr) - 28.11.2025 (Fr) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K950S09455N2532173
	745,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 886,55 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
	09.12.2025 (Di) - 09.12.2025 (Di) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K170S09455N2543057
	745,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 886,55 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
	06.02.2026 (Fr) - 06.02.2026 (Fr) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K278S09455N2613376
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
	23.04.2026 (Do) - 23.04.2026 (Do) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K799S09455N2617092
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
	12.05.2026 (Di) - 12.05.2026 (Di) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K950S09455N2627719
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
	02.07.2026 (Do) - 02.07.2026 (Do) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K170S09455N2610266
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
	21.08.2026 (Fr) - 21.08.2026 (Fr) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K278S09455N2613377
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
	09.10.2026 (Fr) - 09.10.2026 (Fr) , Stuttgart Veranstaltungsnummer: K799S09455N2627720 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
	06.11.2026 (Fr) - 06.11.2026 (Fr) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K950S09455N2627721
	770.00 € (Nettonreis zzal MwSt) 916.30 € (Bruttonreis inkl MwSt)



	10.12.2026 (Do) - 10.12.2026 (Do) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K170S09455N2610267
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
Reg	gulatorische Anforderungen an Medizinprodukte.
	10.12.2025 (Mi) - 10.12.2025 (Mi) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K799S09516N2534854
	745,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 886,55 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
	26.01.2026 (Mo) - 26.01.2026 (Mo) , Nürnberg (Blended Learning) Veranstaltungsnummer: K799S09516N2627826
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Blended Learning Garantietermin
	20.02.2026 (Fr) - 20.02.2026 (Fr) , Live Virtual Classroom (Blended) Veranstaltungsnummer: K278S09516N2613433
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Blended Learning Garantietermin
	18.03.2026 (Mi) - 18.03.2026 (Mi) , Live Virtual Classroom (Blended) Veranstaltungsnummer: K170S09516N2610299
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Blended Learning Garantietermin
	10.06.2026 (Mi) - 10.06.2026 (Mi) , Live Virtual Classroom (Blended) Veranstaltungsnummer: K950S09516N2627827
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Blended Learning Garantietermin
	16.09.2026 (Mi) - 16.09.2026 (Mi) , Live Virtual Classroom (Blended) Veranstaltungsnummer: K799S09516N2617158
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Blended Learning Garantietermin
	06.10.2026 (Di) - 06.10.2026 (Di) , Live Virtual Classroom (Blended) Veranstaltungsnummer: K170S09516N2610300
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Blended Learning Garantietermin
	11.11.2026 (Mi) - 11.11.2026 (Mi) , Live Virtual Classroom (Blended) Veranstaltungsnummer: K950S09516N2627828
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Blended Learning Garantietermin



	K278S09516N2613434 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Blended Learning Garantietermin
Tec	hnische Dokumentation für Medizinprodukte gemäß MDR.
	09.12.2025 (Di) - 09.12.2025 (Di) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K799S09361N2533727 745,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 886,55 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
	27.01.2026 (Di) - 27.01.2026 (Di) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K799S09361N2617050 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
	19.02.2026 (Do) - 19.02.2026 (Do) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K278S09361N2613353 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
	17.03.2026 (Di) - 17.03.2026 (Di) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K170S09361N2610247 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
	02.06.2026 (Di) - 02.06.2026 (Di) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K950S09361N2627627 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
	01.07.2026 (Mi) - 01.07.2026 (Mi) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K799S09361N2627628 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	31.08.2026 (Mo) - 31.08.2026 (Mo) , Köln Veranstaltungsnummer: K950S09361N2627629 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	15.09.2026 (Di) - 15.09.2026 (Di) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K799S09361N2627630 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
	05.10.2026 (Mo) - 05.10.2026 (Mo) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K170S09361N2610248 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin
	 10.11.2026 (Di) - 10.11.2026 (Di), Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K950S09361N2627631 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.) Garantietermin



	W278S09361N2613354 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
Reg	ulatory Writing: Professionelle Dokumentation für Medizinprodukte.
	11.03.2026 (Mi) - 11.03.2026 (Mi) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K950S09549N2628376 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	21.04.2026 (Di) - 21.04.2026 (Di) , Hamburg Veranstaltungsnummer: K278S09549N2613259 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	29.05.2026 (Fr) - 29.05.2026 (Fr) , Nürnberg Veranstaltungsnummer: K799S09549N2628377 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	11.06.2026 (Do) - 11.06.2026 (Do) , Leipzig Veranstaltungsnummer: K170S09549N2610056 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	07.07.2026 (Di) - 07.07.2026 (Di) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K278S09549N2613514 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	01.10.2026 (Do) - 01.10.2026 (Do) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K170S09549N2610321 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	30.11.2026 (Mo) - 30.11.2026 (Mo) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K799S09549N2617215 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
Reg	ulatory Affairs Manager Medical Devices Europe (TÜV) - Prüfung.
	16.03.2026 (Mo) - 16.03.2026 (Mo) , Köln Veranstaltungsnummer: K950S09561N2633925 885,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 1.053,15 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	22.06.2026 (Mo) - 22.06.2026 (Mo) , Ulm Veranstaltungsnummer: K799S09561N2615215 885,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 1.053,15 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	21.09.2026 (Mo) - 21.09.2026 (Mo) , Hamburg Veranstaltungsnummer: K278S09561N2613264 885,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 1.053,15 € (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: 06.11.2025

Dieses Angebot ist bis zum 20.11.2025 gültig.

Buchung

Buchen Sie Ihren Wunschtermin jetzt direkt online unter https://akademie.tuv.com/s/09558 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.

Anmeldedaten

Ich bestelle als Verbraucher (Privatkunde)
Ich bestelle als Unternehmen / Behörde (Geschäftskunde)



Rechnungsanschrift

Wir benutzen diese Daten für die Bestellbestätigung und Rechnungsstellung.				
Firma oder Behördenbezeichnung (bei Buchung als Firmenkunde):	Abteilung (optional):			
Straße und Hausnummer:	PLZ:	Ort:		
Ihre interne Bestellnummer (optional):	Ihre Umsatzsteuer ID (optional):			
Sie können hier eine von Ihrem Unternehmen festgelegte interne Bestellnummer (SAP-Nummer etc.) eintragen. Wir werden diese Nummer auf der Rechnung angeben.				
Ihre Kontaktdaten				
Wir benutzen diese Daten für die Bestellbestätigung und Rechnungsstellung.				
Anrede: Vorname:	Nachna	ame:		
E-Mail-Adresse:	Telefonnummer (optional):		
Geburtsdatum (optional):	Geburtsort (option	nal):		

-		
- inar zu	© TÜV TI IEV und TI IV eind einaatraaana Markan Eina Niitzuna und Varwanduna kadarf dar varhariaan Zuetimmuna	(* 10 v.) 10 EV and 10 vind engenagene Marken. Enne Natzang and verwending bedan der vornengen Zastillindig.

Teilnehmerinformationen		
Ich werde selbst am S	eminar teilnehmen (Kontak	tdaten wie oben angegeben)
Es soll folgende Perso	n am Seminar teilnehmen:	
Anrede: Vornan	ne:	Nachname:
E-Mail-Adresse:	Те	lefonnummer (optional):
Geburtsdatum (optional):	Ge	burtsort (optional):
Zahlungsart: Rechnung Für Verbraucher gilt die Wide	errufshelehrung die Sie unt	er den anhängenden AGB finden.
Die nachfolgenden All	gemeinen Geschäftsbeding com/agb) erkenne ich hierr	ungen des Veranstalters
Ort, Datum	Un	terschrift
Bitte senden Sie uns alle Se i bestellen.	i ten des Formulars via Fax (oder E-Mail zu, um das oben genannte Seminar z
E-Mail: servicecenter@de.tuv.com	Tel.: 0800 135 355 77	Fax: 0800 8484044