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

Angebot vom 07.11.2025

Regulatory Affairs Manager Medical Devices International. Gesamtlehrgang.

Wie Sie optimale Strategien für den internationalen Marktzugang von Medizinprodukten entwickeln.

<u></u>	Seminar	Ħ	9 Module	Zertifikat
尸	Blended Learning	G	Garantietermine vorhanden	

Seminarnummer: 09559

Stand: 07.11.2025. Alle aktuellen Informationen finden Sie unter https://akademie.tuv.com/s/09559

Hersteller von Medizinprodukten müssen sowohl vor als auch nach dem Inverkehrbringen ihrer Medizinprodukte eine Vielzahl von regulatorischen Anforderungen erfüllen.

Der Nachweis dieser Anforderungen ist die Voraussetzung für den Nachweis der Konformität. Diese regulatorischen Anforderungen betreffen insbesondere die Sicherheit und Leistung der Medizinprodukte sowie die Abläufe und Prozesse im Qualitätsmanagementsystem. Alle Anforderungen müssen in das Qualitätsmanagementsystem integriert werden.

Im Lehrgang **Regulatory Affairs Manager Medical Devices International** erwerben Sie das notwendige Wissen, um die regulatorischen Anforderungen im Unionsmarkt (CE-Raum) als auch auf internationalen Märkten für Ihre Medizinprodukte und Ihr Qualitätsmanagementsystem korrekt zu identifizieren. Darüber hinaus kann der Regulatory Affairs Manager bei der Implementierung und Dokumentation der erforderlichen Nachweise unterstützen, um die Produkte in spezifischen Ländern (Jurisdiktionen) erfolgreich zu vermarkten. Es ist wichtig zu beachten, dass sich die regulatorischen Anforderungen in verschiedenen Jurisdiktionen erheblich unterscheiden können.

Neben den regulatorischen Anforderungen an Medizinprodukte ist es auch wichtig, sich mit den zivil- und strafrechtlichen Grundlagen der Produkthaftung vertraut zu machen.

Der Regulatory Affairs Manager begleitet alle Prozesse – von der Produktidee über die Zulassungsstrategie, Entwicklung und klinische Nachweise bis hin zur Abwicklung der Zulassung und der anschließenden Marktbeobachtung – um die Konformität sicherzustellen.

Die anspruchsvolle Aufgabe umfasst nicht nur die interne Beratung zu allen relevanten regulatorischen Themen, sondern auch die Kommunikation mit Regulierungs- und Überwachungsinstitutionen wie zuständigen Behörden, Benannten Stellen, Zertifizierern und Prüflaboren.



Der erfolgreiche Nachweis der Konformität bildet die Grundlage, Medizinprodukte in den jeweiligen Jurisdiktionen legal in Verkehr zu bringen.

Der Lehrgang qualifiziert Sie umfassend für die Rolle des **Regulatory Affairs Manager Medical Devices International.** Unsere erfahrenen Dozenten zeigen Ihnen praxisnah, wie Sie regulatorische Anforderungen effizient umsetzen und Ihre Medizinprodukte in Europa und international schnellstmöglich vermarkten können.

Alle Teilnehmer, die diesen Gesamtlehrgang (bestehend aus acht 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 International** 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

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

Modul 4: Regulatorische Anforderungen an Medizinprodukte > Inhalte

- 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



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 >

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.



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

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: Strategien für die internationale Marktzulassung von Medizinprodukten - Teil 1

Inhalte

- Regulatorische Anforderungen an die Zulassung und Registrierung in USA, Kanda, Südkorea, China
- Zuständige Stelle (Behörde)
- Überblick regulatorische Anforderungen
- Klassifizierung
- erforderliche Einreichungsunterlagen
- mögliche Einreichungsverfahren, Zulassungsprozess
- Überwachung durch Behörden
- Strategie f
 ür beliebige Jurisdiktionen



- allgemeiner Aufbau von Regularien weltweit
- Informationsbeschaffung, internationale Dokumentationsmodelle
- spezifische Dokumente einzelner Jurisdiktionen
- Verträgen mit Repräsentation in beliebigen Jurisdiktionen

Ablauf:

Live-Training

- Präsenz oder Virtual Classroom
- Umfasst 24 Unterrichtseinheiten

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

Modul 8: Strategien für die internationale Marktzulassung von Medizinprodukten - Teil 2

Inhalte

- Regulatorische Anforderungen an die Zulassung und Registrierung in Japan, Singapur, Indien, Mercosur
- Zuständige Stelle (Behörde)
- Überblick regulatorische Anforderungen
- Klassifizierung
- erforderliche Einreichungsunterlagen
- mögliche Einreichungsverfahren, Zulassungsprozess
- Überwachung durch Behörden
- Anerkennung CE- Kennzeichnung in UK und CH
- Besonderheiten zur Marktzulassung UK/Nordirland nach dem Brexit
- Besonderheiten zur Marktzulassung in der Schweiz
- Unterschiede in der Kennzeichnung

Ablauf:

Live-Training

- Präsenz oder Virtual Classroom
- Umfasst 24 Unterrichtseinheiten



Modul 9: Prüfung (optional) >

Inhalte

Zertifikats-Prüfung "Regulatory Affairs Manager Medical Devices International" (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:

Grundlagenwissen 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.)
	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 zzal MwSt.) 886 55 € (Bruttopreis inkl. MwSt.) Garantietermin



	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 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, 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	julatorische 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



	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
	09.12.2026 (Mi) - 09.12.2026 (Mi) , Live Virtual Classroom (Blended) Veranstaltungsnummer: 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
	08.12.2026 (Di) - 08.12.2026 (Di) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K278S09361N2613354
	770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
Reg	julatory 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 f (Nottoprois, zzal MwSt) 016.30 f (Pruttoprois, inkl. MwSt)



	VI.10.2026 (D6) - VI.10.2026 (D6), 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.)
Stra Teil	ntegien für die internationale Marktzulassung von Medizinprodukten - 1.
	18.03.2026 (Mi) - 20.03.2026 (Fr) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K950S09562N2633926 1.870,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 2.225,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	19.05.2026 (Di) - 21.05.2026 (Do) , Ulm Veranstaltungsnummer: K799S09562N2633928 1.870,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 2.225,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	01.07.2026 (Mi) - 03.07.2026 (Fr) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K950S09562N2633929 1.870,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 2.225,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	14.07.2026 (Di) - 16.07.2026 (Do) , Leipzig Veranstaltungsnummer: K170S09562N2610058 1.870,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 2.225,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	26.08.2026 (Mi) - 28.08.2026 (Fr) , Hamburg Veranstaltungsnummer: K278S09562N2613265 1.870,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 2.225,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	02.11.2026 (Mo) - 04.11.2026 (Mi) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K170S09562N2683950 1.870,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 2.225,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
Stra Teil	ategien für die internationale Marktzulassung von Medizinprodukten - 2.
	08.04.2026 (Mi) - 10.04.2026 (Fr) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K950S09563N2633930 1.870,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 2.225,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	10.06.2026 (Mi) - 12.06.2026 (Fr) , Ulm Veranstaltungsnummer: K799S09563N2633931 1.870,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 2.225,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	20.07.2026 (Mo) - 22.07.2026 (Mi) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K950S09563N2633932 1.870,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 2.225,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)



	29.07.2026 (Mi) - 31.07.2026 (Fr) , Leipzig Veranstaltungsnummer: K170S09563N2610059 1.870,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 2.225,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	07.09.2026 (Mo) - 09.09.2026 (Mi) , Hamburg Veranstaltungsnummer: K278S09563N2613266 1.870,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 2.225,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	24.11.2026 (Di) - 26.11.2026 (Do) , Live Virtual Classroom Veranstaltungsnummer: K170S09563N2683951 1.870,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 2.225,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
Reg	ulatory Affairs Manager Medical Devices International - Prüfung.
	17.03.2026 (Di) - 17.03.2026 (Di) , Köln Veranstaltungsnummer: K950S09494N2615214 885,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 1.053,15 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	23.06.2026 (Di) - 23.06.2026 (Di) , Ulm Veranstaltungsnummer: K799S09494N2615216 885,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 1.053,15 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
	24.11.2026 (Di) - 24.11.2026 (Di) , Hamburg Veranstaltungsnummer: K278S09494N2615212 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: 07.11.2025

Dieses Angebot ist bis zum 21.11.2025 gültig.

Buchung

Buchen Sie Ihren Wunschtermin jetzt direkt online unter https://akademie.tuv.com/s/09559 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.

Anneidedaten			
Ich bestelle als Verbraucher (Privatkunde) Ich bestelle als Unternehmen / Behörde (
Rechnungsanschrift			
Wir benutzen diese Daten für die Bestellbestätig	gung und Rechnung	sstellung.	
Firma oder Behördenbezeichnung (bei Buchung als Firmenkunde):	Abteilung (opt	cional):	
Straße und Hausnummer:	PLZ:	Ort:	
Ihre interne Bestellnummer (optional):	Ihre Umsatzsi	teuer 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.

<u>Anmeldedaten</u>

Ihre Kontaktdaten

Wir benutzen diese Daten für die Bestellbestätigung und Rechnungsstellung.					
Anrede: Vorname:		Nachname:			
E-Mail-Adresse:		Telefonnummer (optional):			
Geburtsdatum (optional):		Geburtsort (optional):			
		nmen (Kontaktdaten wie oben angegeben) r teilnehmen:			
Anrede: Vorname:		Nachname:			
E-Mail-Adresse:		Telefonnummer (optional):			
Geburtsdatum (optional):		Geburtsort (optional):			
Zahlungsart: Rechnung					

Für Verbraucher gilt die Widerrufsbelehrung, die Sie unter den anhängenden AGB finden.

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

	meinen Geschäftsbedingun m/agb) erkenne ich hiermit	-	
Ort, Datum	Unter	schrift	
Bitte senden Sie uns alle Seite bestellen.	n des Formulars via Fax ode	er E-Mail zu, um das oben genannte	Seminar zu
E-Mail: servicecenter@de.tuv.com	Tel.: 0800 135 355 77	Fax: 0800 8484044	