



# Regulatory Affairs Manager Medical Devices Europe - Prüfung.

## Regulatory Affairs Manager Medical Devices Europe - Prüfung.

 Seminar

 5 Termine verfügbar

 Zertifikat

 Präsenz

 8 Unterrichtseinheiten

Seminarnummer: 09561

Stand: 06.06.2025. Alle aktuellen Informationen finden Sie unter <https://akademie.tuv.com/s/09561>

Der modulare Lehrgang "Regulatory Affairs Manager Medical Devices Europe" schließt mit einer Prüfung ab, bestehend aus einem schriftlichen und einem praktischen Teil.

## Nutzen

- Die Prüfung zielt in Inhalt und Konzeption darauf ab, die im Rahmen der Ausbildung erworbene fachliche und methodische Handlungskompetenz zu bestätigen.
- Durch die Prüfung erbringen Sie den Nachweis der Qualifikation und Kompetenz über die im Rahmen des modularen Lehrgangs erworbenen fachlichen Kenntnisse und deren Umsetzung.
- Sie erwerben einen Abschluss, der in der Industrie und im Dienstleistungssektor hohe Anerkennung findet.

## Zielgruppe

Personen, die alle sechs Module des Lehrgangs „Regulatory Affairs Manager Medical Devices Europe“ absolviert haben. Konkret müssen die folgenden sechs Seminare, nicht zwingend in dieser Reihenfolge, aber innerhalb der letzten drei Jahre besucht worden sein: 09560; 09566; 09455; 09516; 09361; 09549. Details finden Sie mit Hilfe unserer Suchfunktion unter Eingabe der jeweiligen Seminarnummer.

## Voraussetzungen

Teilnahme an allen sechs Seminarmodulen (siehe Zielgruppe) innerhalb von maximal drei Jahren, beginnend mit dem ersten Seminartag.

Bei der gewünschten Teilnahme an der Zertifikatsprüfung senden Sie bitte Ihre Zulassungsnachweise sowie einen ausführlichen Lebenslauf (beruflicher Werdegang; Tätigkeit / Erfahrungen im Bereich Regulatory Affairs / QM sollten ersichtlich sein) an den Leiter des Prüfungsgremiums.

## Abschluss

### Zertifikat

Nach Erfüllung der Zulassungsvoraussetzungen wird eine schriftliche Zertifikats-Prüfung angeboten, die mit einem Hochschulzertifikat der Technischen Hochschule abschließt.

Nach erfolgreichem Abschluss des Prüfungs- und Zertifizierungsverfahrens erhalten Sie von der Technischen Hochschule Ulm ein Zertifikat mit dem Abschlusstitel „Regulatory Affairs Manager Medical Devices Europe“ in deutscher und englischer Sprache als persönlichen Kompetenznachweis.

## Inhalte des Seminars

Die Prüfung besteht aus einem schriftlichen und einem praktischen Teil und umfasst alle Inhalte des Lehrgangs "Regulatory Affairs Manager Medical Devices Europe" und wird von der Technischen Hochschule Ulm abgenommen.

## Wichtige Hinweise

- Die Zertifikatsprüfung für das Hochschulzertifikat (Veranst.-Nr. 09561) findet in Präsenz statt.
- Alle erfolgreichen Absolventen des Lehrgangs „Regulatory Affairs Manager Medical Devices Europe“ können mit unserem Upgrade-Kurs International (Seminarnummer 09564) Ihr Wissen zur internationalen Marktzulassung von Medizinprodukten und die erforderlichen Strategien für beliebige Jurisdiktionen ausbauen. Der Upgrade-Kurs umfasst zwei Module und berechtigt Absolventen die separate Hochschulprüfung (Seminarnummer 09561) der Technischen Hochschule Ulm abzulegen.

## Terminübersicht und Buchung

Buchen Sie Ihren Wunschtermin jetzt direkt online unter <https://akademie.tuv.com/s/09561> und profitieren Sie von diesen Vorteilen:

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

Alternativ können Sie das Bestellformular verwenden, um via Fax oder E-Mail zu bestellen.

© TÜV, TÜEV und TUV sind eingetragene Marken. Eine Nutzung und Verwendung bedarf der vorherigen Zustimmung.