

Manager Regulatory Affairs. Prüfung.

Manager Regulatory Affairs. Prüfung.

 Seminar

 Zurzeit keine Termine

 Zertifikat

 Präsenz

 8 Unterrichtseinheiten

Seminarnummer: 09494

Stand: 04.05.2024. Alle aktuellen Informationen finden Sie unter <https://akademie.tuv.com/s/09494>

Die Ausbildung zum Manager Regulatory Affairs Medical Devices International 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.

Zielgruppe

Absolventen der Ausbildung Manager Regulatory Affairs Medical Devices International, die die Zulassungsvoraussetzungen für die Prüfung erfüllen.

Voraussetzungen

- Teilnahme an allen Lehrgangsmodulen

und

- Hochschulabschluss bzw. eine einschlägige Berufsausbildung

oder alternativ

- mehrjährige einschlägige Berufserfahrung in einem Unternehmen der Medizinprodukteindustrie

Abschluss

Zertifikat

Nach Besuch aller Lehrgangsmodule, Erfüllung der Zulassungsvoraussetzungen und bestandener Prüfung erhalten die Teilnehmer ein Hochschulzertifikat, ausgestellt von der Hochschule Ulm.

Inhalte des Seminars

Abschlussprüfung zur Zusatzqualifikation Manager Regulatory Affairs Medical Devices International.

Wichtige Hinweise

Die Prüfung unterliegt einem eigenen Antragsverfahren.

Die Details der Prüfung sind in der Prüfungsordnung geregelt.

https://akademie.tuv.com/media/content/downloads/mp_mra_pruefungsordnung_download_a4_0820.pdf

https://akademie.tuv.com/media/content/downloads/mp_mra_pruefungszulassung_download_a4_0820.pdf

Terminübersicht und Buchung

Buchen Sie Ihren Wunschtermin jetzt direkt online unter <https://akademie.tuv.com/s/09494> 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.