



Anmeldung: servicecenter@de.tuv.com
oder Fax (0800 8484044).

Responsible Person for Regulatory Compliance Medical Device Regulation (TÜV).

Ja, ich möchte teilnehmen: (Bitte Veranstaltungsort und gewünschte Module ankreuzen!)

DER CE-KENNZEICHNUNGSPROZESS FÜR MEDIZINPRODUKTE.

(Seminar-Nr. 09455)

- 05.04.2019 in Köln
- 09.04.2019 in Hamburg
- 10.05.2019 in Nürnberg
- 18.06.2019 in Hamburg
- 26.06.2019 in Berlin
- 19.07.2019 in Köln
- 21.11.2019 in Stuttgart

REGULATORISCHE ANFORDERUNGEN AN MEDIZINPRODUKTE.

(Seminar-Nr. 09516)

- 27.03.2019 in Hamburg
- 17.05.2019 in Köln
- 11.09.2019 in Köln
- 15.10.2019 in Berlin
- 21.11.2019 in Nürnberg

TECHNISCHE DOKUMENTATION FÜR MEDIZINPRODUKTE.

(Seminar-Nr. 09361)

- 25.03.2019 in Hamburg
- 15.05.2019 in Köln
- 17.06.2019 in Berlin
- 15.07.2019 in Stuttgart
- 09.09.2019 in Köln
- 16.09.2019 in Hamburg

- 14.10.2019 in Berlin
- 19.11.2019 in Nürnberg

RISIKOMANAGEMENT NACH ISO / EN ISO 14971.

(Seminar-Nr. 09471)

- 28.03.2019 in Stuttgart
- 17.05.2019 in Nürnberg
- 13.06.2019 in Berlin
- 22.08.2019 in Hamburg
- 06.09.2019 in Köln
- 27.09.2019 in Stuttgart
- 16.10.2019 in Nürnberg
- 30.10.2019 in Berlin

POST MARKET SURVEILLANCE VON MEDIZINPRODUKTEN.

(Seminar-Nr. 09517)

- 26.03.2019 in Hamburg
- 16.05.2019 in Köln
- 21.05.2019 in Nürnberg
- 18.06.2019 in Berlin
- 16.07.2019 in Stuttgart
- 10.09.2019 in Köln
- 17.09.2019 in Hamburg
- 16.10.2019 in Berlin
- 20.11.2019 in Nürnberg

KEINE ANGST VOR MELDEPFLICHTIGEN EREIGNISSEN BEI MEDIZINPRODUKTEN.

(Seminar-Nr. 09469, alternativ zu 09421).

- 23.05.2019 in Berlin
- 25.06.2019 in Nürnberg
- 27.08.2019 in Hamburg
- 25.11.2019 in Köln
- 10.12.2019 in Nürnberg

ZERTIFIKATSPRÜFUNG: RESPONSIBLE PERSON FOR REGULATORY COMPLIANCE MEDICAL DEVICES (TÜV).

(Seminar-Nr. 09519)

Termin gleich im Anschluss an das zuletzt besuchte Modul oder nach individueller Vereinbarung mit dem verantwortlichen Seminarmanager vor Ort.

- Anmeldung

TEILNEHMERANSCHRIFT

Titel, akad. Grad, Name, Vorname

Firma, Abteilung, Funktion

Straße, Haus-Nr./Postfach

PLZ, Ort

Telefon/Fax

E-Mail

Geb.-Datum/Geb.-Ort

Ort, Datum

SICHERHEITSBEAUFTRAGTE FÜR MEDIZINPRODUKTE. GRUNKURS.

(Seminar-Nr. 09421, alternativ zu 09469).

- 12.03.2019 in Stuttgart
- 06.05.2019 in Nürnberg
- 13.05.2019 in Eschborn
- 17.06.2019 in Berlin
- 27.08.2019 in Hamburg
- 30.09.2019 in Köln
- 04.11.2019 in Nürnberg
- 11.11.2019 in Berlin

Preis je Modul: € 600,00 zzgl. MwSt.

Kosten Prüfung: € 225,00 zzgl. MwSt

Die Reihenfolge der Module ist frei wählbar.

Sie erwerben innerhalb von drei Jahren (beginnend mit dem ersten Seminartag) stufenweise Ihre persönliche Qualifikation.

RECHNUNGSANSCHRIFT

(Bitte nur ausfüllen, wenn nicht identisch mit der angemeldeten Person)

Firma

Straße, Haus-Nr./Postfach

PLZ, Ort

USt-IdNr.

Anmeldung als Verbraucher Unternehmer

- Ich bin damit einverstanden, zukünftig von der TÜV Rheinland Akademie GmbH Informationen und Werbung per E-Mail über das Produktangebot zu erhalten und dass meine Daten für diesen Zweck gespeichert werden. Mir ist bekannt, dass ich diese Einwilligung jederzeit widerrufen und der Verwendung meiner Daten jederzeit widersprechen kann. Für Verbraucher gilt die Widerrufsbelehrung, die Sie in den umseitigen AGB finden. Die AGB des Veranstalters erkenne ich mit dieser Unterschrift an.

Die AGB des Veranstalters (www.tuv.com/agb-akademie) erkenne ich mit meiner Unterschrift an.

Unterschrift