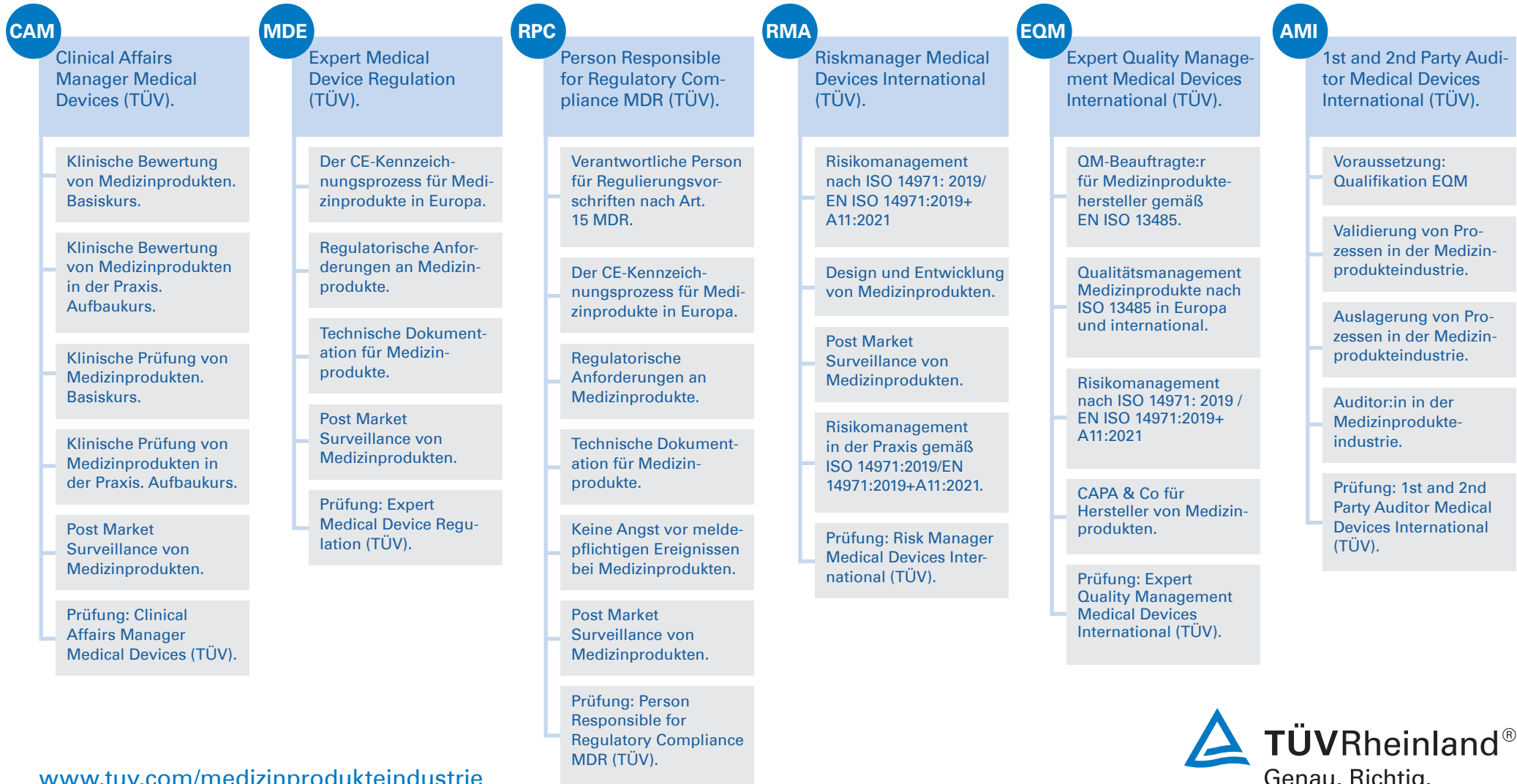


Medizintechnik-Lehrgänge mit TÜV-Abschluss.



ETD

Expert Technical Documentation Medical Devices (TÜV).

Design und Entwicklung von Medizinprodukten.

Technische Dokumentation für Medizinprodukte.

Der CE-Kennzeichnungsprozess für Medizinprodukte in Europa.

Klinische Bewertung von Medizinprodukten. Basiskurs.

Risikomanagement nach ISO 14971: 2019 / EN ISO 14971:2019+ A11:2021

Prüfung: Expert Technical Documentation Medical Devices (TÜV).

PVE

Process Validation Expert Medical Devices (TÜV).

Validierung von Prozessen in der Medizinprodukteindustrie.

Statistische Methoden in der Medizinprodukteindustrie.

Validierung von Prozessen für Medizinprodukte in der Praxis.

Prüfung: Process Validation Expert Medical Devices (TÜV).

EMS

Expert Medical Software (TÜV).

Entwicklung medizinischer Software gemäß EN 62304.

Agile Methoden für die Entwicklung medizinischer Software.

CE-Kennzeichnung von Software als Medizinprodukt.

Gebrauchstauglichkeit (Usability) von Medizinprodukten nach EN 62366-1.

Risikomanagement nach ISO 14971: 2019 / EN ISO 14971:2019+ A11:2021

Prüfung: Expert Medical Software (TÜV).

MUE

Medical Devices Usability Expert (TÜV).

Design und Entwicklung von Medizinprodukten.

Risikomanagement nach ISO 14971: 2019/ EN ISO 14971:2019+ A11:2021

Gebrauchstauglichkeit (Usability) von Medizinprodukten nach EN 62366-1.

Benutzerzentrierte Gestaltung von Medizinprodukten.

Prüfung: Medical Devices Usability Expert (TÜV).

IVE

In-Vitro-Diagnostics Expert (TÜV).

Design und Entwicklung von In-vitro-Diagnostika (IVD).

Der CE-Kennzeichnungsprozess für In-vitro-Diagnostika.

Risikomanagement und Gebrauchstauglichkeit von IVD.

Leistungsbewertung und Leistungsstudien von IVD.

Prüfung: In-vitro-Diagnostics Expert (TÜV).

RPI

Person Responsible for Regulatory Compliance IVDR (TÜV).

Verantwortliche Person für Regulierungsvorschriften nach Art. 15 IVDR.

Der CE-Kennzeichnungsprozess für In-vitro-Diagnostika.

In-vitro-Diagnostika – Technische Dokumentation gemäß IVDR.

In-vitro-Diagnostika – Post Market Surveillance & Vigilanz.

Risikomanagement und Gebrauchstauglichkeit von IVD.

Prüfung: Person Responsible for Regulatory Compliance IVDR (TÜV).

i Mit Klick auf den jeweiligen Titel gelangen Sie entweder zum entsprechenden Gesamtlehrgang oder zu dem dazugehörigen Modul.

HINWEIS

Wir bieten ausgewählte Lehrgänge als Gesamt- und Kompaktlehrgang an. Gesamtlehrgänge bieten Ihnen bei der Ortswahl und Terminplanung maximale Flexibilität – Kompaktlehrgänge hingegen ermöglichen die Absolvierung aller Module innerhalb von kurzer Zeit. Ausführliche Informationen über die modularen Lehrgänge finden Sie auch unter akademie.tuv.com/themen/medizintechnik/tuv-abschluesse-medizintechnik