

Das neue
Medizinprodukterecht in Europa und Deutschland

Medizinprodukte

- ✔ Medizinprodukterecht
- ✔ Qualitätsmanagement

Alle Seminare
online finden
[www.tuev-nord.de/
seminare](http://www.tuev-nord.de/seminare)

TÜV®

TÜV NORD
Akademie

Zusammen zum Besten

Qualität



Entdecken Sie
unsere Themenwelt!

[www.tuev-nord.de/
wissen](http://www.tuev-nord.de/wissen)

Wie Qualitätskennzahlen dabei helfen, Prozesse zu steuern

Wie Unternehmen die richtigen Qualitätskennzahlen ermitteln –
und damit erfolgreich ihre Prozesse optimieren



| | | |
|-------------|---|----|
| | Das neue Medizinprodukterecht in Europa und Deutschland | 4 |
| Seminar-Nr. | | |
| | Medizinprodukte | |
| 20351101 ▶ | Medizinprodukteberater | 6 |
| 20351151 ▶ | Verantwortliche Person nach Artikel 15 MDR | 7 |
| 20351201 ▶ | Europäische Medizinprodukteverordnung | 7 |
| 20351251 ▶ | Qualitätsbeauftragter für Medizinprodukte nach DIN EN ISO 13485 (TÜV®) – Teil 1 | 8 |
| 20351252 ▶ | Qualitätsbeauftragter für Medizinprodukte nach DIN EN ISO 13485 (TÜV®) – Teil 2 | 9 |
| 20351301 ▶ | Qualitätsmanagement für Medizinprodukte nach DIN EN ISO 13485 | 10 |
| 20351401 ▶ | Risikomanagement für Medizinprodukte nach DIN EN ISO 14971 | 11 |
| 20351451 ▶ | Software als Medizinprodukt | 12 |
| | Ihre Anmeldung | 13 |
| | Teilnahmebedingungen | 14 |





Das neue Medizinprodukterecht in Europa und Deutschland

Die letzten Monate waren von großen Änderungen im Medizinprodukterecht geprägt. Die neue Medical Device Regulation (MDR) löste die bisherigen Richtlinien im Bereich Medizinprodukte ab. Kein anderes Thema bewegt die Branche derzeit mehr. Die gesetzlichen Vorgaben der neuen europäischen Medizinprodukteverordnung sind seit Ablauf der Übergangsfrist umzusetzen. Diese Übergangsfrist endete im Mai 2021. Somit sind die neuen Regelungen verbindlich anzuwenden. Auch die nationale Gesetzgebung in Deutschland wurde neu geregelt. Das neue Medizinprodukte-Durchführungsgesetz ersetzt das bisherige Medizinproduktegesetz.

Fazit: Alles ist anders!

Für Hersteller von Medizinprodukten ist es wichtig, sich in den vielen neuen Aspekten und Themen zur geänderten Gesetzeslage zu qualifizieren.

Wir bieten Ihnen für jede Position die richtigen Schulungen rund um die neue Gesetzgebung, vom Grundlagenkurs für Neueinsteiger über Seminare für die neue verantwortliche Position nach Artikel 15 MDR bis hin zum Profi-Seminar bspw. zu den Neuerungen im Bereich der klinischen Bewertung.

Ihre Vorteile auf einen Blick:

- Hoher Praxisbezug**
- Know-how aus erster Hand**
- Rechtssicherheit**
- Get-together**
- Neue Trends erfahren**
- Teilnahmebescheinigung**

Mein Name ist **Roland Katholing**.
Als Produktmanager helfe ich Ihnen persönlich gerne weiter:
Anmeldung und Termine: 0800 8888 020
Veranstaltungsinhalte: 0511 998-61980
E-Mail: rkatholing@tuev-nord.de





Tagungen & Kongresse

Die Plattform für Wissenstransfer

Alle Tagungen
online finden
[www.tuev-nord.de/
tuk](http://www.tuev-nord.de/tuk)

- ✔ Aktuelles Wissen über die neuen Entwicklungen in Ihrer Branche
- ✔ In den Bereichen: Technische Sicherheit, Arbeits- und Gesundheitsschutz, Unternehmensführung, Umwelt und Energie, Qualität
- ✔ Fachexkursionen: Elbphilharmonie, Millerntor-Stadion, Miniaturwunderland



20351101 ▶

Präsenz / Online*

Medizinprodukteberater

Gemäß Medizinprodukte-Durchführungsgesetz (MPDG)



In unserem Seminar lernen Sie die gesetzlichen Anforderungen rund um die Position des Medizinprodukteberaters sowie die Aufgaben und Pflichten des Medizinprodukteberaters kennen. Die Anforderungen an Medizinprodukteberater sind im § 83 des Medizinprodukte-Durchführungsgesetzes – MPDG festgelegt.

Medizinprodukteberater ist, wer Fachkreise fachlich über Medizinprodukte informiert oder in deren sachgerechte Handhabung einweist. Dies gilt auch für die fernmündliche Information. Medizinprodukteberater stehen somit im direkten Kontakt zu Anwendenden und medizinischem Fachpersonal. Medizinprodukteberater dürfen darüber hinaus diese Tätigkeiten nur ausüben, wenn sie die notwendigen Kenntnisse zum jeweiligen Medizinprodukt besitzen.

Innovative Unterrichtsmaterialien erleichtern Ihnen den Transfer des Gelernten in Ihren beruflichen Alltag. Unsere Referenten bringen Sie auf den aktuellen Wissensstand Ihrer Branche.

Im Seminar erhalten Sie genügend Zeit, um sich mit anderen Teilnehmern auszutauschen und zu vernetzen. Zudem bietet das Seminar ausreichende Gelegenheit zur Diskussion und Beantwortung Ihrer persönlichen Fragen.

Dieses Seminar ist wichtig für

Personen, die Fachkreise fachlich über Medizinprodukte informieren oder in deren sachgerechte Handhabung einweisen oder diese Tätigkeiten zukünftig ausüben werden. Dies sind bspw. Außendienstmitarbeitende bei Herstellern, Mitarbeitende im Handel von Medizinprodukten, freiberufliche Handelsvertreter oder Inhaber von Medizintechnik-Unternehmen.

Abschluss

🏆 Teilnahmebescheinigung der TÜV NORD Akademie

Inhalte

Rechtlicher Rahmen

- Die europäischen Medizinprodukteverordnungen
- Das Medizinprodukte-Durchführungsgesetz MPDG
- Definitionen und Begriffsbestimmungen

Konformitätsbewertungsverfahren für Medizinprodukte

Pflichten der Wirtschaftsakteure

Vigilanz und Überwachung

- Zuständige Behörden
- Schwerwiegende Vorkommnisse und Sicherheitskorrekturmaßnahmen im Feld
- Melde- und Mitwirkungspflichten der Wirtschaftsakteure

Der Medizinprodukteberater: Anforderungen –

Verantwortlichkeiten – Aufgaben

- Anforderungen an die Sachkenntnis
- Aufgaben bei der Erfassung von Medizinprodukterisiken
- Anforderungen an die Einweisung in die Bedienung von Medizinprodukten

Änderungen und Neuerungen in der Gesetzgebung

Schriftliche Erfolgskontrolle

Teilnahmegebühr: 737,80 € inkl. USt

*Preis für Online-Seminar kann variieren

1 Tag
620,- €

(zzgl. USt)



20351151 ▶

Präsenz / Online*

Verantwortliche Person nach Artikel 15 MDR

Anforderungen der Medical Device Regulation (MDR)

Die Medizinprodukteverordnung „EU-Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte“ den rechtlichen Rahmen für die Herstellung von Medizinprodukten fest.

Im Rahmen unseres Seminars zum Thema Artikel 15 der Medical Device Regulation (MDR) werden Sie von unseren Fachreferenten zu den Aufgaben und Pflichten der verantwortlichen Person nach Artikel 15 geschult. Die Inhalte des Seminars gehen von den gesetzlichen Anforderungen an die verantwortliche Person über deren Aufgaben und Verantwortungen bis hin zu möglichen Sonderregelungen bei Kleinunternehmen.

Dieses Seminar ist wichtig für

Personen, die als für die Einhaltung der Regulierungsvorschriften verantwortliche Person tätig sind oder zukünftig tätig werden sollen.

Abschluss

 Teilnahmebescheinigung der TÜV NORD Akademie

| Inhalte |
|--|
| Übersicht zur Medical Device Regulation (MDR) |
| Gesetzliche Anforderung |
| Unterschiede zum bisherigen Sicherheitsbeauftragten |
| Aufgaben und Verantwortungen |
| Registrierung |
| Technische Dokumentation und EU-Konformitätserklärung |
| Überwachung nach dem Inverkehrbringen |
| Berichtspflichten |
| Erklärung bei Prüfprodukten |

Teilnahmegebühr: 737,80 € inkl. USt
*Preis für Online-Seminar kann variieren

1 Tag
620,- €
(zzgl. USt)

20351201 ▶

Präsenz / Online*

Europäische Medizinprodukteverordnung

Grundlagen des Medizinprodukterechts

Im Seminar zum Thema aktuelle Grundlagen der EU-Medizinprodukteverordnung (MDR 2017/745) erhalten Sie einen Überblick über die europäischen und nationalen gesetzlichen Anforderungen zur Herstellung und zum Vertrieb von Medizinprodukten. Sie können sich ein Bild über die Auswirkungen auf die Produktentwicklung, auf die Organisation des Unternehmens und auf das Qualitätsmanagement machen, die durch die Änderungen der europäischen Medizinprodukteverordnung festgelegt sind. Darüber hinaus lernen Sie nicht nur die Anforderungen an die CE-Kennzeichnung von Medizinprodukten, sondern auch die Klassifizierungen von Medizinprodukten kennen.

Dieses Seminar ist wichtig für

Mitarbeitende aus der Medizinprodukteindustrie bspw. aus den Bereichen Qualitätsmanagement, Regulatory Affairs, Forschung und Entwicklung und für alle Personen, die einen Überblick zur europäischen Medizinprodukteverordnung erhalten möchten.

Abschluss

 Teilnahmebescheinigung der TÜV NORD Akademie

| Inhalte |
|---|
| Grundlagen zum europäischen und deutschen Medizinprodukterecht |
| CE-Kennzeichnung |
| – Klassifizierung von Medizinprodukten |
| – Konformitätsbewertungsverfahren |
| – Grundlegende Anforderungen |
| Anforderungen an Akteure und Organisation |

Teilnahmegebühr: 737,80 € inkl. USt
*Preis für Online-Seminar kann variieren

1 Tag
620,- €
(zzgl. USt)



20351251 ▶

Präsenz

QMB für Medizinprodukte nach DIN EN ISO 13485 (TÜV®) – Teil 1

Ausbildung zum Qualitätsbeauftragten für Medizinprodukte: QM-Grundlagen

Das Ziel: Ihr Unternehmen erfüllt die rechtlichen Normen für die Herstellung von Medizinprodukten
Das Ergebnis: Sie kennen die Anforderungen der DIN EN ISO 13485 und können sie effizient umsetzen
Ihr Weg: Der dreitägige Teil 1 des Zertifikatslehrgangs mit Teilnahmebescheinigung

Als Qualitätsbeauftragter für Medizinprodukte nach ISO 13485 werden Sie in die organisatorischen Pflichten genommen. Im ersten Teil unseres Seminars vermitteln wir Ihnen einen Überblick über die rechtlichen Anforderungen im Bereich des QM für Medizinprodukte. Die aktuellen Regulationen und Rechtsprechungen im Bereich der MDR (Medical Device Regulation) und IVDR (In-vitro-Diagnostika-Verordnung) sind unabdingbar für diese Ausbildung. Sie werden eingeführt in die Prozesse und Grundlagen im Bereich des Qualitätsmanagements für Hersteller von Medizinprodukten.

Dieses Seminar ist wichtig für

verantwortliche Mitarbeitende im Bereich Qualitätsmanagement für Hersteller von Medizinprodukten.

Voraussetzung

Zur Teilnahme am Seminar werden grundlegende Kenntnisse der aktuellen Rechtslage im Medizinprodukterecht vorausgesetzt (Medical Device Regulation). Voraussetzung zur Teilnahme an der Prüfung Qualitätsbeauftragter für Medizinprodukte (TÜV®) ist der Besuch aller Teile des gleichnamigen Seminars.

Hinweise

Das Seminar besteht aus zwei Teilen. Nach Absolvieren aller Teile ist als Abschluss des Seminars eine schriftlichen Prüfung vorgesehen. Die Prüfung findet direkt im Anschluss an Teil 2 statt. Zur Teilnahme ist eine separate Anmeldung erforderlich. Es entstehen zusätzliche Prüfungsgebühren. Bitte beachten Sie den Leitfaden und die Prüfungsordnung. Nach bestandener Prüfung erhalten Sie ein Zertifikat der TÜV NORD CERT.

Abschluss

 Teilnahmebescheinigung der TÜV NORD Akademie

| Inhalte |
|--|
| Grundlagen des Qualitätsmanagements |
| Zusammenhang ISO 13485 und europäisches Konformitätsbewertungsverfahren |
| Aufbau, Umfang, Geltungsbereich, grundlegende Interpretationen der ISO 13485:2016 |
| Prozess, Prozessbeschreibung und Prozessvalidierung |
| Grundlagen QM-Dokumentation und Dokumentenmanagement |
| Grundlagen zur kontinuierlichen Verbesserung (KVP und CAPA) |
| Relevanz der ISO 9001:2015 im Bereich Medizinprodukte |
| Grundlagen im Bereich Messungen, Prüfungen und Prozesssteuerung |
| Einführung in die Q-Methoden und Q-Werkzeuge |
| Messmittelmanagement für Medizinprodukte/ Diagnostika |

3 Tage
1.760,- €
 (zzgl. USt)

Teilnahmegebühr: 2.094,40 € inkl. USt



20351252 ▶

Präsenz

QMB für Medizinprodukte nach DIN EN ISO 13485 (TÜV®) – Teil 2

Ausbildung zum Qualitätsbeauftragten für Medizinprodukte: Prozess- und Risikomanagement



Im zweiten Teil unseres Seminars zum Thema Qualitätsmanagement im Bereich der Medizinprodukte werden die Themen aus dem ersten Teil vertieft. Sie erhalten detaillierte Einblicke in die operativen und regulatorischen Anforderungen. Das Risikomanagement in Bezug auf Produktrisiken und Prozessrisiken wird anhand von Medizinproduktelebenszyklen detailliert analysiert. Die Überwachung der Produkte am Markt und die Prinzipien der Auditierung nach ISO 13485 werden thematisiert.

Dieses Seminar ist wichtig für

verantwortliche Mitarbeitende im Bereich Qualitätsmanagement für Hersteller von Medizinprodukten.

Voraussetzung

Voraussetzung ist die Teilnahme am Lehrgang Qualitätsbeauftragter für Medizinprodukte nach DIN EN ISO 13485 (TÜV®) – Teil 1. Weiterhin werden grundlegende Kenntnisse der aktuellen Rechtslage im Medizinprodukterecht vorausgesetzt (Medical Device Regulation). Voraussetzung zur Teilnahme an der Prüfung Qualitätsbeauftragter für Medizinprodukte (TÜV®) ist der Besuch aller Teile des gleichnamigen Seminars.

Hinweise

Das Seminar besteht aus zwei Teilen. Nach Absolvieren aller Teile ist als Abschluss des Seminars eine schriftliche Prüfung vorgesehen. Die Prüfung findet direkt im Anschluss an Teil 2 statt. Zur Teilnahme ist eine separate Anmeldung erforderlich. Es entstehen zusätzliche Prüfungsgebühren. Bitte beachten Sie den Leitfaden und die Prüfungsordnung. Nach bestandener Prüfung erhalten Sie ein Zertifikat der TÜV NORD CERT.

Abschluss

-  Teilnahmebescheinigung der TÜV NORD Akademie
-  Zertifikat der TÜV NORD CERT nach bestandener Prüfung

Inhalte

Prozessmanagement: Validierung mit den Kriterien für IQ, OQ, PQ

Umsetzungsbeispiele für die QMS-Dokumentation (Handbuch etc.)

Anforderung an die Medizinproduktakte (Technische Dokumentation: STED)

Risikomanagement in Bezug auf Sicherheit und Wirksamkeit im Medizinproduktelebenszyklus: Produktrisiken und Prozessrisiken

Einführung in die Risikomanagementnorm ISO 14971

Corrective and Preventive Actions (CAPA-Prozess), kontinuierlicher Verbesserungsprozess (KVP)

Überwachung der Produkte im Markt: Vigilanz bzw. Postmarket Surveillance (PMS und PMCF)

Fehler- und Reklamationsmanagement und Meldeverfahren

Operative Umsetzung der ISO 13485 bei Management-, Kern- und Supportprozessen

Lieferantenmanagement

Prinzipien der Auditierung nach der ISO 13485: Auditmanagement und -durchführung

Umsetzung einer Q-Politik und Prozess für Q-Ziele

Teilnahmegebühr: **1.760,00 € zzgl. USt**
2.094,40 € inkl. USt

Prüfungsgebühr: **310,00 € zzgl. USt**
368,90 € inkl. USt

Gesamtpreis: **2.463,30 € inkl. USt**

3 Tage
2.070,- €
(zzgl. USt)



20351301 ▶

Präsenz / Online*

ISO-13485-Schulung: Qualitätsmanagement Medizinprodukte

Medizinprodukte – Qualitätsmanagementsysteme – Anforderungen für regulatorische Zwecke



Die DIN EN ISO 13485 nimmt eine wichtige Funktion im Qualitätsmanagement für Medizinprodukte ein und gibt Auskunft über aktuelle Anforderungen und Aspekte bei der Herstellung von Medizinprodukten. Harmonisierte Normen für Medizinprodukte helfen, den Standard in allen Stufen des Produktlebenszyklus von Medizinprodukten zu gewährleisten. Ziel des Seminars ist es zu verstehen, welche die geeigneten Maßnahmen sind, um die Qualität des Produktes zu sichern.

Dieses Seminar ist wichtig für

beauftragte Personen der Leitung, für Qualitätsmanagementbeauftragte, für Verantwortliche für das erstmalige Inverkehrbringen von Medizinprodukten und für verantwortliche Personen und Mitarbeitende aus dem Bereich Regulatory Affairs, die für die Umsetzung des Qualitätsmanagements verantwortlich sind.

Abschluss

 Teilnahmebescheinigung der TÜV NORD Akademie

Inhalte

Einführung in das Qualitätsmanagement

- Was ist Qualität?
- Was ist Qualitätssicherung/-management?

Anforderungen durch die nationale Gesetzgebung (MPDG)

- ISO 9001/ISO 13485 – was gilt?
- Harmonisierte Normen (HLS – High Level Structure)

Umsetzung des prozessorientierten, risikobasierten Qualitätsmanagementsystems nach DIN EN ISO 13485

- Dokumentation bzw. Darstellung von Prozessen
- Welche Verfahren müssen nach ISO 13485 festgelegt/dokumentiert werden?
- Unterschied zwischen dokumentieren und festlegen
- Anforderungen des MDSAP (Medical Device Single Audit Program)

Qualitätsmanagement in der täglichen Arbeit

- Transparenz des QM-Systems? (Prozesslandschaft)
- Verantwortlichkeit für die Aktualität des QM-Systems
- Überwachung des QM-Systems und Prüfung auf Sinnhaftigkeit

Kurze Übersicht zu inhaltlichen Unterschieden zwischen den Normen

Teilnahmegebühr: 737,80 € inkl. USt

*Preis für Online-Seminar kann variieren

1 Tag
620,- €

(zzgl. USt)



20351401 ▶

Präsenz

Risikomanagement für Medizinprodukte nach DIN EN ISO 14971

Risikomanagement in der Medizinprodukteindustrie

Unsere Referierende vermitteln Ihnen die Anforderungen der DIN EN ISO 14971 und zeigen Ihnen das strukturierte Vorgehen bei der Umsetzung des Risikomanagements auf. Der Schwerpunkt liegt in der praktischen Umsetzung der Aufgaben an konkreten Beispielen. Nach Abschluss der Veranstaltung sind Sie in der Lage, den Prozess der Risikoanalyse und des Risikomanagements in Ihrem Unternehmen umzusetzen und zu gestalten.

Dieses Seminar ist wichtig für

Risikomanager, Verantwortliche für das erstmalige Inverkehrbringen und Mitarbeitende aus den Bereichen Regulatory Affairs, Qualitätsmanagement sowie Forschung und Entwicklung, die für die Erstellung der Risikoanalyse und für das Risikomanagement verantwortlich sind bzw. hier mitwirken.

Abschluss

 Teilnahmebescheinigung der TÜV NORD Akademie

Inhalte

Verankerung des Risikomanagements in der aktuellen Rechtslage

Anforderungen an das Risikomanagement

Rolle in der Produktentwicklung

Praktische Einführung in die Arbeitsweise im Rahmen eines Workshops

- Risikomanagementplan, Risikophilosophie, Risikomanagementteam, Grey-Box-Modell
- Bewertungskriterien, Risikograph
- Risikomanagementprozess
- Bewertung inklusive Bewertung des Restrisikos

Teilnahmegebühr: 737,80 € inkl. USt

1 Tag
620,- €
(zzgl. USt)



20351451 ▶

Präsenz

Software als Medizinprodukt

Entwicklung medizinischer Software gemäß EN 62304 und IEC 82304

In unserem eintägigen Seminar Software als Medizinprodukt erhalten Sie Informationen zu den aktuellen Anforderungen der europäischen Medizinprodukteverordnung (MDR). Sie lernen die Anforderungen an Software als Medizinprodukt gemäß DIN EN 62304 und IEC 82304 kennen sowie die Klassifizierung von Medizinprodukten bzw. medizinischer Software. Das Seminar führt mithilfe praktischer Beispiele mögliche Hindernisse, die sich während der Softwareentwicklung eines Medizinproduktes ergeben können, auf. Lernen Sie, die Vorschriften problemlos in den Entwicklungsprozess einer Software als Medizinprodukt zu implementieren.

Dieses Seminar ist wichtig für

Mitarbeitende aus den Bereichen Regulatory Affairs, Qualitätsmanagement, Softwareentwicklung, Design und Usability von Herstellern von Medizinprodukten und Herstellern von Standalone Software.

Abschluss

Teilnahmebescheinigung der TÜV NORD Akademie

Inhalte

Regulatorische Anforderungen an medizinische Software

Anforderungen aus dem Qualitätsmanagement

Klassifizierung von medizinischer Software

Anforderungen der Software-Normen DIN EN 62304, IEC 62366 und IEC 82304-1

Methoden der Verifizierung

Einbindung in andere Normen und Validierung

Umsetzung der Norm bei bestehender medizinischer Software

Konformitätsbewertungsverfahren

Teilnahmegebühr: 737,80 € inkl. USt

1 Tag
620,- €
(zzgl. USt)



TÜV NORD Akademie

Wissen gibt Sicherheit

Ihr Weiterbildungsspezialist

Vorsprung durch Qualifizierung – auch online!

- ✔ Viele Seminare jetzt auch als **Webinar** buchbar
- ✔ Zugeschnitten auf die Herausforderungen von morgen
- ✔ Alle Seminare auch **Inhouse** buchbar

Einfach schnell und direkt anmelden:
www.tuev-nord.de/seminare



Ihre Anmeldung

auf: www.tuev-nord.de/seminare

per E-Mail: seminar@tuev-nord.de

Alternativ per Fax: 040 8557 69 6285 oder per Post

TÜV NORD Akademie
GmbH & Co. KG
Geschäftsstelle Hamburg
Große Bahnstraße 31
22525 Hamburg

Ihre drei TÜV NORD Akademie-Vorteile:

- ✔ **Klare Kompetenz:** Unsere Referenten sind Experten auf ihrem Sachgebiet.
- ✔ **Einfache Vermittlung:** Wir machen auch vielschichtige Themen verständlich!
- ✔ **Anerkannter Lernerfolg:** Die Zertifikate und Teilnahmebescheinigungen der TÜV NORD Akademie sind in der gesamten Arbeitswelt akzeptiert.

Näher geht's nicht

Sie haben Fragen oder Wünsche? Wir helfen Ihnen gern:

Telefon: 0800 8888 020 (kostenfrei)

Hotelbuchung mit Sonderkonditionen

Buchen Sie Ihr Hotel bei unseren Partnerhotels günstiger:

www.tuevnordakademie.de/hotelbuchung

Sichern Sie Ihren Wissensvorsprung

Immer informiert zu Ihren Fachthemen, Trends und mehr:

www.tuev-nord.de/news

Ja, ich nehme am Seminar teil

| | | |
|--------------|-----|--|
| Seminartitel | | |
| Termin | Ort | <input type="checkbox"/> mit Prüfungsteilnahme (zzgl. Prüfungsgebühr) |

Teilnehmer

| | |
|--------------|--------------------------|
| Vorname/Name | E-Mail |
| Funktion | Geburtsdatum/Geburtsort* |

Firmenangaben

| | |
|---------------|------------------------|
| Firmenname | Telefon/Telefax |
| Straße/Nummer | Branche |
| PLZ/Ort | Anzahl der Mitarbeiter |

Rechnungsadresse (falls abweichend)

| | | |
|------------|---------------|---------|
| Firmenname | Straße/Nummer | PLZ/Ort |
|------------|---------------|---------|

Ich/Wir erkenne/-n die Teilnahmebedingungen des Veranstalters an.

| | | |
|-------|--------------|--|
| Datum | Unterschrift | * Die Angaben werden für die Ausstellung des Zertifikates nach bestandener Prüfung benötigt. |
|-------|--------------|--|

Nach Ihrer Buchung erhalten Sie von uns schnellstmöglich eine Zusage samt Infos zu Seminarort und Anreise.

Melden Sie sich gleich auf www.tuev-nord.de/seminare an oder per E-Mail, per Fax, per Post

Teilnahmebedingungen der TÜV NORD Akademie

Geltung dieser Bedingungen

Vorbehaltlich abweichender Vereinbarungen im Einzelfall sind diese Teilnahmebedingungen Vertragsbestandteil. Mit der Anmeldung erklären Sie sich mit unseren Bedingungen einverstanden.

Teilnahme- und Zahlungsbedingungen

Unsere Fachveranstaltungen sind für alle Interessenten offen. Die Teilnehmerzahl ist bei allen Seminaren begrenzt, um die Vermittlung der Seminarinhalte zu gewährleisten. Anmeldungen müssen schriftlich vor Seminarbeginn an uns erfolgen. Sie werden über eine Adressdatei erfasst, in der Reihenfolge des Eingangs bearbeitet und bestätigt. Die Anmeldung ist für Sie verbindlich.

Sie können die Anmeldung nur bis spätestens 2 Wochen vor Seminarbeginn kostenfrei widerrufen. Der Widerruf muss schriftlich erfolgen. Bei später eingehendem Widerruf oder Nichterscheinen bzw. vorzeitigem Abbruch stellen wir das volle Seminarentgelt in Rechnung. Maßgebend ist der Eingang des Widerrufs bei uns. Es ist jederzeit möglich, einen Ersatzteilnehmer zu benennen. Die Zahlung der Veranstaltungsgebühr berechtigt zum Bezug der veranstaltungsbezogenen Unterlagen.

Die Teilnahmegebühr wird mit Erhalt der Rechnung ohne jeden Abzug fällig. Bitte überweisen Sie den angegebenen Rechnungsbetrag unter Angabe der Rechnungsnummer erst nach Erhalt der Rechnung.

Wir behalten uns vor, ein Seminar wegen zu geringer Teilnehmerzahl abzusagen oder wenn Gründe vorliegen, welche wir nicht zu vertreten haben (z. B. Erkrankung des Dozenten, höhere Gewalt). In diesen Fällen werden die Teilnehmer umgehend benachrichtigt. Bereits gezahlte Seminargebühren werden erstattet; weitere Ansprüche bestehen ausdrücklich nicht!

Widerrufsrecht für Verbraucher

Sofern Sie Verbraucher (also eine natürliche Person, die die Bestellung zu einem Zweck abgibt, der weder Ihrer gewerblichen oder selbstständigen beruflichen Tätigkeit zugerechnet werden kann) sind, steht Ihnen nach Maßgabe der gesetzlichen Bestimmungen ein Widerrufsrecht zu.

Widerrufsbelehrung

Widerrufsrecht

Sie können Ihre Vertragserklärung innerhalb von 14 Tagen ohne Angabe von Gründen in Textform (z. B. Brief, Fax, E-Mail) widerrufen. Die Frist beginnt nach Erhalt dieser Belehrung in Textform, jedoch nicht vor Vertragsschluss und auch nicht vor Erfüllung unserer Informationspflichten gemäß Artikel 246 § 2 in Verbindung mit § 1 Absatz 1 und 2 EGBGB. Zur Wahrung der Widerrufsfrist genügt die rechtzeitige Absendung des Widerrufs. Der Widerruf ist zu richten an: TÜV NORD Akademie GmbH & Co. KG, Große Bahnstraße 31, 22525 Hamburg; Fax: 040 8557-2958; E-Mail: akd-hh@tuev-nord.de

Widerrufsfolgen

Im Falle eines wirksamen Widerrufs sind die beiderseits empfangenen Leistungen zurückzugewähren und ggf. gezogene Nutzungen (z. B. Zinsen) herauszugeben. Können Sie uns die empfangene Leistung sowie Nutzungen (z. B. Gebrauchsvorteile) nicht oder teilweise nicht oder nur in verschlechtertem Zustand zurückgewähren beziehungsweise herausgeben, müssen Sie uns insoweit Wertersatz leisten. Dies kann dazu führen, dass Sie die vertraglichen Zahlungsverpflichtungen für den Zeitraum bis zum Widerruf gleichwohl erfüllen müssen. Verpflichtungen zur Erstattung von Zahlungen müssen innerhalb von 30 Tagen erfüllt werden. Die Frist beginnt für Sie mit der Absendung Ihrer Widerrufserklärung, für uns mit deren Empfang.

Besondere Hinweise

Ihr Widerrufsrecht erlischt vorzeitig, wenn der Vertrag von beiden Seiten auf Ihren ausdrücklichen Wunsch vollständig erfüllt ist, bevor Sie Ihr Widerrufsrecht ausgeübt haben.

Ende der Widerrufsbelehrung

Nutzungsbedingungen für Zertifikate

Die Genehmigung zur Nutzung eines Personenzertifikats gilt ausschließlich für die konkret im Zertifikat bezeichnete Person für die im Zertifikat benannte Kompetenz.

Das Zertifikat darf nur in der von uns zur Verfügung gestellten Form verwendet werden. Es darf nicht nur teil- oder auszugsweise benutzt werden. Sie sind nicht befugt, Änderungen des Zertifikats vorzunehmen. Das Zertifikat darf nicht irreführend verwendet werden. Bei Verstoß gegen diese Bedingungen können wir die weitere Nutzung des Zertifikats untersagen.

Sollten wir aufgrund rechtswidriger oder irreführender Nutzung des Zertifikats durch Sie von Dritten in Anspruch genommen werden, so sind Sie verpflichtet, uns von allen Ansprüchen Dritter freizustellen.

Daten und Unterlagen

Die im Rahmen der Schulung zum Zweck Ihrer Fortbildung zur Verfügung gestellten Daten und Unterlagen werden im Rahmen eigenüblicher Sorgfalt erstellt und ggf. auf USB-Sticks gespeichert. Die Nutzung ist nur im Rahmen des vertraglich vereinbarten Zwecks zulässig. Jede weitergehende Nutzung, die Veränderung der von uns an Sie übergebenen USB-Sticks und insbesondere das nachträgliche Speichern von Daten erfolgt auf eigene Verantwortung. Wir übernehmen insoweit weder direkt noch indirekt eine Haftung, insbesondere nicht für Viren oder sonstige Elemente, die Änderungen an Computersystemen oder Informationen verursachen können sowie sonstige Rechtsverletzungen Dritter; eine etwaige Beweislastumkehr ist insoweit ausgeschlossen.

Schlussbestimmungen

Im Übrigen gelten die Allgemeinen Geschäftsbedingungen der TÜV NORD GROUP, sofern Sie nicht Verbraucher sind. Diese können unter www.tuev-nord.de eingesehen werden.

TÜV®



TÜV NORD Akademie
GmbH & Co. KG
Große Bahnstraße 31
22525 Hamburg
Telefon: 0800 8557-2000
Telefax: 040 8557-2782
akademie@tuev-nord.de