



# HAMBURG ACADEMY SEMINARÜBERSICHT 2024

ONLINE SEMINARE		PRÄSENZSEMINARE				KOSTENFREIE KEYNOTES			
12.06.24	<a href="#">Änderungsmanagement</a>	10.01.24	<a href="#">China Registration for IVD's (en)</a>	29.05.24-30.05.24	<a href="#">MDR</a>	27.11.24	<a href="#">MDR Artikel 15</a>	16.01.24	<a href="#">Biologische Beurteilung von Medizinprodukten</a>
18.06.24	<a href="#">Biokompatibilität</a>	16.01.24	<a href="#">Biostatistik</a>	05.06.24	<a href="#">Medizinprodukteberater</a>	03.12.24-04.12.24	<a href="#">MDR</a>	20.02.24	<a href="#">Post-Market Surveillance (PMS)</a>
20.06.24	<a href="#">Cybersecurity</a>	18.01.24	<a href="#">IVDR</a>	13.06.24	<a href="#">China Registration for IVD's (en)</a>	10.12.24	<a href="#">Medizinprodukteberater</a>	12.03.24	<a href="#">Regulatorische Updates im März 2024</a>
26.06.24	<a href="#">Software als Medizinprodukt</a>	24.01.24	<a href="#">Leistungsbewertung</a>	19.06.24	<a href="#">Biostatistik</a>	<b>ANMELDUNG</b>		16.04.24	<a href="#">Anforderungen an Software als Medizinprodukt</a>
02.07.24	<a href="#">Elektrische Sicherheit - IEC 60601-1</a>	30.01.24	<a href="#">Wirtschaftsakteure</a>	25.06.24	<a href="#">IVDR</a>			<b>Academy Kontakt:</b> NSF PROSYSTEM GmbH Beata Krutyj und Janine Budinger	14.05.24
03.07.24	<a href="#">Premarket Notification</a>	01.02.24	<a href="#">FDA Inspektionen</a>	27.06.24	<a href="#">Leistungsbewertung</a>	Beim Strohhause 17, 20097 Hamburg	18.06.24	<a href="#">Regulatorische Updates im Juni 2024</a>	
04.07.24	<a href="#">Audits</a>	07.02.24	<a href="#">Prozessvalidierung</a>	03.07.24	<a href="#">Wirtschaftsakteure</a>	TrainingCenterGermany@nsf.org	09.07.24	<a href="#">Qualitätsmanagement nach DIN EN ISO 13485 und MDR</a>	
10.07.24	<a href="#">Usability</a>	13.02.24	<a href="#">Technische Dokumentation</a>	04.07.24	<a href="#">Risikomanagementsysteme</a>	www.nsf-prosystem.com	24.09.24	<a href="#">Regulatorische Updates im September 2024</a>	
11.07.24	<a href="#">Kennzeichnung</a>	15.02.24	<a href="#">China Registration (en)</a>	09.07.24	<a href="#">FDA Inspektionen</a>	+49 40 668 788 100	22.10.24	<a href="#">Anforderungen an die Informationssicherheit (Cybersecurity)</a>	
16.07.24	<a href="#">Health Software</a>	21.02.24	<a href="#">AQL</a>	10.07.24	<a href="#">China Registration (en)</a>		19.11.24	<a href="#">Technische Dokumentation</a>	
17.07.24	<a href="#">Klinische Bewertung</a>	27.02.24	<a href="#">Risikomanagementsysteme</a>	11.07.24	<a href="#">Prozessvalidierung</a>		10.12.24	<a href="#">Regulatorische Updates im Dezember 2024</a>	
18.07.24	<a href="#">Klinische Prüfung</a>	29.02.24-01.03.24	<a href="#">Asia Pacific Requirements (en)</a>	16.07.24	<a href="#">AQL</a>				
29.08.24	<a href="#">MDR Artikel 15</a>	06.03.24-07.03.24	<a href="#">Qualitätsmanagementsysteme</a>	17.07.24	<a href="#">Technische Dokumentation</a>				
05.09.24	<a href="#">MDR</a>	13.03.24	<a href="#">Post-Market Surveillance</a>	27.08.24-28.08.24	<a href="#">Asia Pacific Requirements (en)</a>				
11.09.24	<a href="#">Medizinprodukteberater</a>	19.03.24	<a href="#">Änderungsmanagement</a>	03.09.24-09.04.24	<a href="#">Qualitätsmanagementsysteme</a>				
19.09.24	<a href="#">China registration for IVDs (en)</a>	21.03.24	<a href="#">Biokompatibilität</a>	10.09.24	<a href="#">Post-Market Surveillance</a>				
25.09.24	<a href="#">Biostatistik</a>	02.04.24	<a href="#">Cybersecurity</a>	12.09.24	<a href="#">Änderungsmanagement</a>				
01.10.24	<a href="#">IVDR</a>	09.04.24-10.04.24	<a href="#">Software als Medizinprodukt</a>	18.09.24	<a href="#">Biokompatibilität</a>				
02.10.24	<a href="#">Leistungsbewertung</a>	11.04.24	<a href="#">Elektrische Sicherheit</a>	24.09.24	<a href="#">Cybersecurity</a>				
23.10.24	<a href="#">Wirtschaftsakteure</a>	17.04.24	<a href="#">Premarket Notification</a>	26.09.24-27.09.24	<a href="#">Software als Medizinprodukt</a>				
29.10.24	<a href="#">FDA Inspektionen</a>	18.04.24-19.04.24	<a href="#">MDR meets Hygiene</a>	02.10.24	<a href="#">Elektrische Sicherheit</a>				
06.11.24	<a href="#">Prozessvalidierung</a>	23.04.24	<a href="#">Usability</a>	23.10.24	<a href="#">Premarket Notification</a>				
12.11.24	<a href="#">Technische Dokumentation</a>	25.04.24	<a href="#">Health Software</a>	24.10.24	<a href="#">Usability</a>				
14.11.24	<a href="#">China Registration (en)</a>	02.05.24	<a href="#">Audits</a>	05.11.24	<a href="#">Health Software</a>				
20.11.24	<a href="#">AQL</a>	08.05.24	<a href="#">Kennzeichnung</a>	07.11.24	<a href="#">Audits</a>				
26.11.24	<a href="#">Risikomanagementsysteme</a>	15.05.24	<a href="#">Klinische Bewertung</a>	13.11.24	<a href="#">Kennzeichnung</a>				
28.11.24	<a href="#">Asia Pacific Requirements (en)</a>	21.05.24	<a href="#">Klinische Prüfung</a>	19.11.24	<a href="#">Klinische Bewertung</a>				
05.12.24	<a href="#">Qualitätsmanagementsysteme</a>	23.05.24	<a href="#">MDR Artikel 15</a>	21.11.24	<a href="#">Klinische Prüfung</a>				
11.12.24	<a href="#">Post-Market Surveillance</a>								

## PREISE

Online Keynotes: 45 Minuten (kostenfrei)

Online Seminare: 4,5 Stunden: 249,00 EUR p.P.

Präsenzseminare (1 Tage): 590,00 EUR p.P. inkl. Verpflegung

Präsenzseminare (1,5 Tage): 890,00 EUR p.P. inkl. Verpflegung

Mit jedem Seminar erhalten Sie eine Teilnahmebescheinigung und die Seminarunterlagen.

## WUSTEN SIE...

dass wir alle unsere Seminarthemen auch als Inhouse Schulung (Online oder bei Ihnen vor Ort) für Sie und Ihre Kolleg:innen organisieren? Ganz auf Ihre Wünsche im Unternehmen angepasst? Sprechen Sie uns gerne an und wir unterbreiten Ihnen ein Angebot



Wünschen Sie nähere Informationen zu den Kursen: Klicken Sie einfach auf die Links und Sie gelangen auf unsere Homepage. Oder melden Sie sich gerne per E-Mail: [TrainingCenterGermany@nsf.org](mailto:TrainingCenterGermany@nsf.org) oder per Telefon: **+49 40 668 788 100**