

Anmeldeformular

Fax: +49 (0) 981- 9724-795-9

Email: info@senetics.de

Kurse 2017

	Datum der Schulung
- Biologie und Medizin für Nichtmediziner - Grundlagen	<input type="radio"/> _____
- Biologie und Medizin für Nichtmediziner - Fortgeschrittene	<input type="radio"/> _____
- Biologie und Medizin für Nichtmediziner - Expert I	<input type="radio"/> _____
- Biologie und Medizin für Nichtmediziner - Expert II	<input type="radio"/> _____
- So gelingt Ihnen als Zulieferer der Einstieg in die Medizintechnik	<input type="radio"/> _____
- Qualifizierung und Identifikation von innovativen Zulieferern in der Medizintechnik	<input type="radio"/> _____
- Medizinprodukte- und Pharmamarkt	<input type="radio"/> _____
- Keime und Pathogene im Reinraum vermeiden	<input type="radio"/> _____
- Medizintechnik für Nicht - Techniker	<input type="radio"/> _____
- von der ersten Idee zum marktreifen Medizinprodukt	<input type="radio"/> _____
- Software für Medizinprodukte	<input type="radio"/> _____
- Elektronik medizinischer Geräte und Prüfung nach DIN EN 60601 - Grundlagen	<input type="radio"/> _____
- Elektronik medizinischer Geräte und Prüfung nach DIN EN 60601 - Fortgeschritten	<input type="radio"/> _____
- Validierung von Prüfmethoden	<input type="radio"/> _____
- Medical and Business English - more success in Medical & Pharmaceutical industry	<input type="radio"/> _____
- Erfolgreich durch Verhaltensbiologie - mehr Kunden, motivierte Mitarbeiter und mehr Gewinn	<input type="radio"/> _____
- Intellectual Property (IP) in MedTech und Pharma	<input type="radio"/> _____
- Produktmanager für Medizinprodukte (SeAK) - Zertifikatslehrgang der senetics Akademie	<input type="radio"/> _____
- Medizinprodukteberater nach MGP & §31 (SeAK) - Zertifikatskurs der senetics Akademie	<input type="radio"/> _____
- Der Fachwirt für Biomedizinische Technik (SeAK) - Zertifikatslehrgang der senetics Akademie	<input type="radio"/> _____
- Wie fasse ich Fuß in der MedTech - Branche?	<input type="radio"/> _____
- Marktorientierte Presse- und Öffentlichkeitsarbeit - Gezielte & intelligente Kundenansprüche in MedTech und Pharma	<input type="radio"/> _____
- Wie Medizinproduktehersteller und Zulieferer ihre Medizinprodukte effektiv vermarkten	<input type="radio"/> _____
- Das Medizinproduktegesetz - Kundenanforderungen, Risikomanagement und CE- Zertifizierung	<input type="radio"/> _____
- Aktuelles Medizinprodukrecht- Kompaktkurs für Fach- und Führungskräfte	<input type="radio"/> _____
- Qualitätsmanagement - DIN ISO 13485 & ISO 14971- Normgerechte Produktion und Entwicklung in der Medizintechnik	<input type="radio"/> _____
- Strategisches Innovationsmanagement in Medizintechnik und Pharma	<input type="radio"/> _____
- Audits und Inspektionen - Effiziente Vorbereitung, korrektes Verhalten und konstruktiver Umgang mit Findings	<input type="radio"/> _____
- Klinische Bewertung bei Medizinprodukten - Literaturreise versus klinische Prüfung	<input type="radio"/> _____
- RoHS und REACH - Umgang mit Gefahrenstoffen	<input type="radio"/> _____

Anmeldebedingungen wie auf Seite 39 beschrieben, alle Preise verstehen sich zzgl. 19% MWSt.

Name, Vorname _____

Straße _____

Funktion: _____

PLZ, Ort: _____

Firma: _____

Telefon: _____

Datum, Unterschrift _____

E-Mail: _____