

Schulungsübersicht 2026



Wir qualifizieren Ihre Mitarbeiter!

Schulungen und Weiterbildungen

Um auf die immer komplexeren Veränderungen der Medizinprodukte- und Pharmabranche kompetent und zuverlässig reagieren zu können, ist eine stetige Weiterbildung wichtig.

Die qualifizierten Referenten von senetics unterstützen Sie dabei, stets auf dem neuesten Stand zu bleiben und optimale Ergebnisse zu erzielen.

Unser Schulungsprogramm bereitet Sie und Ihre Mitarbeiter optimal auf die Anforderungen in der Medizintechnik-Branche, anstehende regulatorische Änderungen oder die Erweiterung Ihres Leistungsportfolios vor.

-  Kenntnisse vertiefen oder auffrischen
-  Ihre Mitarbeiter weiterbilden
-  Höhere Qualifikationen nachweisen
-  Auf dem neuesten Stand sein



AKADEMIE
Seminare und
inHouse Schulungen

1. Quartal

Januar 2026

- | | |
|------------------|---|
| 13. & 14.01.2026 | Grundlagen des Qualitätsmanagements für Medizinprodukte gemäß ISO 13485 |
| 15.01.2026 | Gesetzliche Vorgaben für Medizinprodukte in der EU – MDR |
| 20.01.2026 | Risikomanagement für Medizinprodukte nach ISO 14971 |
| 22.01.2026 | Einkäufer in der Medizintechnikbranche |
| 27.01.2026 | Gesetzliche Vorgaben für in-vitro-Diagnostika in der EU gemäß IVDR |
| 29.01.2026 | Verantwortliche Person nach Art. 15 MDR |
| 29.01.2026 | Qualitätsmanagementbeauftragter (QMB) für Medizinprodukte |

Februar 2026

- | | |
|------------------|---|
| 02.02.2026 | Konforme Erweiterung von ISO 9001 zu ISO 13485 |
| 02.02.2026 | Konforme Erweiterung von IATF 16949 zu ISO 13485 |
| 03. & 04.02.2026 | Interner Auditor für die ISO 13485 |
| 10. & 11.02.2026 | Zulieferer in der Medizintechnik – Markteintritt, Regularien, Anforderungen |
| 12.02.2026 | Gesetzliche Vorgaben für Medizinprodukte in den USA – FDA |
| 17.02.2026 | Saubere Produktion im Reinraum für Medizinprodukte gemäß ISO 14644 & VDI 2083 |
| 19.02.2026 | Biologische Beurteilung von Medizinprodukten gemäß ISO 10993 - Kompaktseminar |
| 24. & 25.02.2026 | Kurs für Start-Ups – Anforderungen & Fördermöglichkeiten |
| 26.02.2026 | Medizinprodukteberater gemäß MPDG §83 |

März 2026

- | | |
|------------------------|---|
| 03. & 04.03.2026 | Grundlagen des Qualitätsmanagements für Medizinprodukte gemäß ISO 13485 |
| 05.03.2026 | Gesetzliche Vorgaben für Medizinprodukte in der EU – MDR |
| 10.03.2026 | Risikomanagement für Medizinprodukte nach ISO 14971 |
| 12.03.2026 | Einkäufer in der Medizintechnikbranche |
| 17.03.2026 | Gesetzliche Vorgaben für in-vitro-Diagnostika in der EU gemäß IVDR |
| 19.03.2026 | Verantwortliche Person nach Art. 15 MDR |
| 19.03.2026 | Qualitätsmanagementbeauftragter (QMB) für Medizinprodukte |
| 24. & 25.03.2026 | Interner Auditor für die ISO 13485 |
| 31.03. &
01.04.2026 | Zulieferer in der Medizintechnik – Markteintritt, Regularien, Anforderungen |

2. Quartal

April 2026

09.04.2026	Gesetzliche Vorgaben für Medizinprodukte in den USA – FDA
13.04.2026	Konforme Erweiterung von ISO 9001 zu ISO 13485
13.04.2026	Konforme Erweiterung von IATF 16949 zu ISO 13485
14.04.2026	Saubere Produktion im Reinraum für Medizinprodukte gemäß ISO 14644 & VDI 2083
16.04.2026	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten gemäß ISO 10993 - Kompaktseminar
21. & 22.04.2026	Kurs für Start-Ups – Anforderungen & Fördermöglichkeiten
23.04.2026	Medizinprodukteberater gemäß MPDG §83
28. & 29.04.2026	Grundlagen des Qualitätsmanagements für Medizinprodukte gemäß ISO 13485
30.04.2026	Gesetzliche Vorgaben für Medizinprodukte in der EU – MDR

Mai 2026

05.05.2026	Risikomanagement für Medizinprodukte nach ISO 14971
07.05.2026	Einkäufer in der Medizintechnikbranche
11.05.2026	Gesetzliche Vorgaben für in-vitro-Diagnostika in der EU gemäß IVDR
13.05.2026	Verantwortliche Person nach Art. 15 MDR
13.05.2026	Qualitätsmanagementbeauftragter (QMB) für Medizinprodukte
19. & 20.05.2026	Interner Auditor für die ISO 13485
27. & 28.05.2026	Zulieferer in der Medizintechnik – Markteintritt, Regularien, Anforderungen

Juni 2026

02.06.2026	Saubere Produktion im Reinraum für Medizinprodukte gemäß ISO 14644 & VDI 2083
08.06.2026	Konforme Erweiterung von ISO 9001 zu ISO 13485
08.06.2026	Konforme Erweiterung von IATF 16949 zu ISO 13485
09.06.2026	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten gemäß ISO 10993 - Kompaktseminar
11.06.2026	Gesetzliche Vorgaben für Medizinprodukte in den USA – FDA
16. & 17.06.2026	Kurs für Start-Ups – Anforderungen & Fördermöglichkeiten
18.06.2026	Medizinprodukteberater gemäß MPDG §83
23. & 24.06.2026	Grundlagen des Qualitätsmanagements für Medizinprodukte gemäß ISO 13485
25.06.2026	Gesetzliche Vorgaben für Medizinprodukte in der EU – MDR
30.06.2026	Risikomanagement für Medizinprodukte nach ISO 14971

3. Quartal

Juli 2026

02.07.2026	Einkäufer in der Medizintechnikbranche
07.07.2026	Gesetzliche Vorgaben für in-vitro-Diagnostika in der EU gemäß IVDR
09.07.2026	Verantwortliche Person nach Art. 15 MDR
09.07.2026	Qualitätsmanagementbeauftragter (QMB) für Medizinprodukte
14. & 15.07.2026	Interner Auditor für die ISO 13485
21. & 22.07.2026	Zulieferer in der Medizintechnik – Markteintritt, Regularien, Anforderungen
23.07.2026	Gesetzliche Vorgaben für Medizinprodukte in den USA – FDA
28.07.2026	Saubere Produktion im Reinraum für Medizinprodukte gemäß ISO 14644 & VDI 2083
30.07.2026	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten gemäß ISO 10993 - Kompaktseminar

August 2026

04. & 05.08.2026	Kurs für Start-Ups – Anforderungen & Fördermöglichkeiten
06.08.2026	Medizinprodukteberater gemäß MPDG §83
10.08.2026	Konforme Erweiterung von ISO 9001 zu ISO 13485
10.08.2026	Konforme Erweiterung von IATF 16949 zu ISO 13485
11. & 12.08.2026	Grundlagen des Qualitätsmanagements für Medizinprodukte gemäß ISO 13485
13.08.2026	Gesetzliche Vorgaben für Medizinprodukte in der EU – MDR
18.08.2026	Risikomanagement für Medizinprodukte nach ISO 14971
20.08.2026	Einkäufer in der Medizintechnikbranche
25.08.2026	Gesetzliche Vorgaben für in-vitro-Diagnostika in der EU gemäß IVDR
27.08.2026	Verantwortliche Person nach Art. 15 MDR
27.08.2026	Qualitätsmanagementbeauftragter (QMB) für Medizinprodukte

September 2026

01. & 02.09.2026	Interner Auditor für die ISO 13485
08. & 09.09.2026	Schlanke und konforme Dokumentation in der Entwicklung
15. & 16.09.2026	Zulieferer in der Medizintechnik – Markteintritt, Regularien, Anforderungen
17.09.2026	Gesetzliche Vorgaben für Medizinprodukte in den USA – FDA
22.09.2026	Saubere Produktion im Reinraum für Medizinprodukte gemäß ISO 14644 & VDI 2083
24.09.2026	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten gemäß ISO 10993 - Kompaktseminar
29. & 30.09.2026	Kurs für Start-Ups – Anforderungen & Fördermöglichkeiten

4. Quartal

Oktober 2026

- | | |
|------------------|---|
| 01.10.2026 | Medizinprodukteberater gemäß MPDG §83 |
| 06. & 07.10.2026 | Grundlagen des Qualitätsmanagements für Medizinprodukte gemäß ISO 13485 |
| 08.10.2026 | Gesetzliche Vorgaben für Medizinprodukte in der EU – MDR |
| 12.10.2026 | Konforme Erweiterung von ISO 9001 zu ISO 13485 |
| 12.10.2026 | Konforme Erweiterung von IATF 16949 zu ISO 13485 |
| 13.10.2026 | Risikomanagement für Medizinprodukte nach ISO 14971 |
| 15.10.2026 | Einkäufer in der Medizintechnikbranche |
| 20. & 21.10.2026 | Schlanke und konforme Dokumentation in der Entwicklung |
| 27.10.2026 | Gesetzliche Vorgaben für in-vitro-Diagnostika in der EU gemäß IVDR |
| 29.10.2026 | Verantwortliche Person nach Art. 15 MDR |
| 29.10.2026 | Qualitätsmanagementbeauftragter (QMB) für Medizinprodukte |

November 2026

- | | |
|------------------|---|
| 03. & 04.11.2026 | Interner Auditor für die ISO 13485 |
| 10. & 11.11.2026 | Zulieferer in der Medizintechnik – Markteintritt, Regularien, Anforderungen |
| 12.11.2026 | Gesetzliche Vorgaben für Medizinprodukte in den USA – FDA |
| 17.11.2026 | Saubere Produktion im Reinraum für Medizinprodukte gemäß ISO 14644 & VDI 2083 |
| 19.11.2026 | Biologische Beurteilung von Medizinprodukten gemäß ISO 10993 - Kompaktseminar |
| 24. & 25.11.2026 | Kurs für Start-Ups – Anforderungen & Fördermöglichkeiten |
| 26.11.2026 | Medizinprodukteberater gemäß MPDG §83 |

Dezember 2026

- | | |
|------------------|---|
| 01. & 02.12.2026 | Schlanke und konforme Dokumentation in der Entwicklung |
| 08. & 09.12.2026 | Grundlagen des Qualitätsmanagements für Medizinprodukte gemäß ISO 13485 |
| 10.12.2026 | Gesetzliche Vorgaben für Medizinprodukte in der EU – MDR |
| 14.12.2026 | Konforme Erweiterung von ISO 9001 zu ISO 13485 |
| 14.12.2026 | Konforme Erweiterung von IATF 16949 zu ISO 13485 |

Kurzschulungen Freitags (2 Stunden)

Risikomanagement

09.01.2026	22.05.2026	18.09.2026
06.03.2025	24.07.2026	13.11.2026

Fördermöglichkeiten

16.01.2026	29.05.2026	25.09.2026
13.03.2026	31.07.2026	20.11.2026

Klassifizierung von Medizinprodukten/ Klassifizierung von In-Vitro-Diagnostika

23.01.2026	12.06.2026	02.10.2026
20.03.2026	07.08.2026	27.11.2026

Biologische & Mechatronische Testungen

30.01.2026	19.06.2026	09.10.2026
27.03.2026	14.08.2026	04.12.2026

GSLAs nach MDR

06.02.2026	26.06.2026	16.10.2026
10.04.2026	21.08.2026	11.12.2026

Validierung und Qualifizierung

13.02.2026	03.07.2026	23.10.2026
17.04.2026	28.08.2026	

Auditplanung und Vorbereitung

20.02.2026	10.07.2026	30.10.2026
24.04.2026	04.09.2026	

Einstieg in die MedTech-Branche

27.02.2026	17.07.2026	06.11.2026
08.05.2026	11.09.2026	

Schulungen unseres Partners **medtech-seminare & coaching**

Produktmanagement für Medizinprodukte

26. & 27. Januar 2026	online
09. & 10. März 2026	online
27. & 28. April 2026	online
29. & 30. Juni 2026	Präsenz
01. & 02. September 2026	Präsenz
12. & 13. Oktober 2026	online
23. & 24. November 2026	online

Weitere Informationen:

<https://www.medtech-seminare.de/index.php/seminare/management/produktmanagement-medizinprodukte>

Verkauf

01. Juli 2026	Präsenz
03. September 2026	Präsenz

Weitere Informationen:

<https://www.medtech-seminare.de/index.php/seminare/management/medizinprodukte/verkauf-basisseminar>

Werbung für Medizinprodukte nach MDR, HWG, UWG

07. Mai 2026	online, 3h
12. November 2026	online, 3h

Weitere Informationen:

<https://www.medtech-seminare.de/index.php/seminare/marktzugang-regularien/werbung-medizinprodukte-mdr-hwg-uwg>