

2025

We ♥ Learning

Virtual Classroom

E-Learning-Kurse

Präsenzschulungen

Blended Learning



 **VOREST AG**
Bausteine Ihres Erfolgs

Willkommen

... in Ihrer VOREST-Welt 

 www.vorest-ag.de

 +49 (0) 7231.922391-0

 info@vorest-ag.de




MDR – Die aktuelle EU Medizinprodukte Verordnung 2017/745

Ausbildung zur aktuellen Medizinprodukteverordnung – Medical Device
Regulation (MDR)

Präsenzschulung / Live Virtual-Classroom-Training – Buchung & Service

Buchungsnummer:	S25	Kursform:	Präsenzschulung/Virtual-Classroom-Training
Teilnahmegebühr (zzgl. MwSt.):		Max. Teilnehmerzahl:	15
Präsenzschulung:	649,00 € ¹	Dauer, Uhrzeit:	1 Tag, 09.00 bis 17.00 Uhr
Live Virtual-Classroom-Training:	616,55 €	Info & Buchung:	www.vorest-ag.com/S25

¹Im Preis nicht enthalten: Übernachtungskosten

 **Live Virtual-Classroom-Training:** Virtuelles, interaktives & ortsungebundenes Training mit Ihrem live anwesenden Trainer auf Basis einer Virtual-Classroom-Software zu einem fixierten Zeitpunkt.

04.04.2025	Live Virtual-Classroom-Training
04.04.2025	Stuttgart NH Hotel Airport
03.11.2025	Frankfurt NH Hotel Airport
03.11.2025	Live Virtual-Classroom-Training

Ihre im Preis enthaltenen Servicebausteine in dieser Schulung



Individuelle Betreuung vor, während und nach der Schulung – auch bei E-Kursen !



Wertvolle Vorlagen(pakete)

Leitfaden zur Medizinprodukteverordnung im Wert von 24,90 €



Teilnehmerunterlagen schriftlich & digital als E-Book sowie Verpflegung inkl. Mittagessen & Tagungsgetränken bei Präsenzschulungen (bei E-Kursen nur digitale Unterlagen)



Qualifikationsbescheinigung & Zertifikat (bei Prüflerhängen) in Deutsch & Englisch



Expertenbrief – Fachinfos monatlich nur für Sie



Ihre im Preis enthaltenen Zusatzleistungen im Wert von 24,90 €

Sie haben Fragen – Wir helfen Ihnen gerne weiter



Sevil Kaya

☎ 07231.922391-0

✉ skaya@vorest-ag.de



Katharina Reutter

☎ 07231.922391-0

✉ kreutter@vorest-ag.de



Claudia Talmon

☎ 07231.922391-0

✉ ctalmon@vorest-ag.de



Neue und aktuelle Anforderungen aus der MDR – EU Medizinprodukteverordnung

Ausbildung zur aktuellen Medizinprodukteverordnung – Medical Device Regulation (MDR)

Um in puncto europäischer regulatorischer Vorgaben auf dem Laufenden zu bleiben, möchten wir Ihnen in dieser Ausbildung die aktuellen Änderungen zu der neuen EU Medizinprodukteverordnung MDR (Medical Device Regulation – MDR) aufzeigen! Basierend auf einer langjährigen Entwicklung der Normen und Richtlinien im regulierten Umfeld, bietet die neue EU Medizinprodukteverordnung eine logische Weiterentwicklung in Bezug auf die Verbesserung der Patientensicherheit und der Produktqualität. Die erweiterten Forderungen beziehen sich z.B. auf die engere Einbindung von Zulieferern, den Ausbau des RISK Managements unter Einbeziehung des TOP Managements sowie deutlichere Anforderungen zur Gewährleistung der Rückverfolgbarkeit auf Produktebene. Auch wird bspw. ein Scrutiny-Verfahren eingeführt – hierbei können benannte Stellen verpflichtet werden, jeden neuen Antrag auf Konformitätsbewertung für ein Produkt mit hohem Risiko an eine Experten-

kommission, die Medical Device Coordination Group (MDCG), zu melden.

Bringen Sie mit Hilfe dieser Schulung Ihre fachlichen Kenntnisse zur Sicherstellung der Einhaltung der gesetzlichen Anforderungen für die Medizinprodukteherstellung und deren Zulieferer auf den aktuellsten Stand! Die neue Verordnung wird die Anforderungen an Medizinprodukte europaweit harmonisieren. Sie wird aber auch zu teils einschneidenden Änderungen bei den Anforderungen an diese Produkte führen. Relevante Neuerungen bringen unter anderem die neuen Klassifizierungsregeln, die Medizinprodukte in die Risikoklassen I bis III einordnen. Durch den praxiserfahrenen Trainer und ein ausgefeiltes Schulungskonzept erhalten Sie die notwendige Basis, um die neuen Anforderungen der EU Medizinprodukteverordnung in Ihrem Unternehmen erfolgreich umsetzen zu können!

Inhalt

- Detailliertere Anforderungen an den Inhalt der Technischen Dokumentation (neuer Anhang 2)
- Neu: Produktidentifizierungsnummer (UDI – „unique device identification“) für alle Produkte
- Neue Anforderungen an die Etikettierung von Medizinprodukten
- Benennung von qualifizierten Personen im Bereich Medizinprodukte durch den Hersteller
- Ausweitung der Zugänglichkeit der Datenbank EUDAMED
- Neue EU-weite Vereinheitlichung der Tätigkeit und der Prüfbescheinigungen der benannten Stelle (MDR Zertifikat)
- Detailliertere Vorschriften zu klinischen Bewertungen und klinische Prüfungen; Einbezug von Post-Market-Daten aus dem Post-Market-Surveillance
- Einführung von „Especially notified bodies“ für sogenannte Hochrisikoprodukte
- Einführung eines Scrutiny-Verfahrens
- Höhere Anforderungen an Produkte mit Gefahrstoffen – insbesondere krebserzeugende, erbgutverändernde und fortpflanzungsgefährdende Stoffe
- Änderungen bei der Klassifizierung einiger Produkte
- Erhöhte Anforderungen an die Wiederaufbereitung von Einmalprodukten

Ziel

Sie lernen in dieser Schulung die Inhalte der neuen EU Medizinprodukteverordnung MDR genau kennen und erfahren alles zu den verschiedenen Teilbereichen anhand von Praxisbeispielen.

Zielgruppe

Diese Schulung richtet sich an QMBs, Unternehmensleitung und sonstiges Fachpersonal im Bereich Medizinprodukte. Aber auch Händler, Hersteller und Importeure von Medizinprodukten aus den Bereichen Zulassung, Regulatory Affairs, Qualitätsmanagement sowie Dienstleister aus der Medizinproduktebranche.

Voraussetzung

Die Teilnehmer sollten über Kenntnisse zu grundlegenden gesetzlichen Anforderungen für Medizinprodukte verfügen. Von Vorteil, aber nicht zwingend erforderlich, sind auch Grundkenntnisse im Qualitätsmanagement und der Norm ISO 13485, z.B. analog der VOREST Schulung „Basiswissen ISO 13485 – QM für Medizinproduktehersteller“.

Sonderhinweis

Diese Schulung ist als Nachweis der Weiterbildung im Bereich Medizinprodukte für die Verlängerung (Rezertifizierung) der Zertifikate „Interner Auditor ISO 13485“, „Qualitätsmanagementbeauftragter ISO 13485“ sowie aller internen Auditoren und Managementbeauftragten der VOREST AG anerkannt.

Ihre Servicebausteine in dieser Schulung

Bei allen unseren Ausbildungen – unabhängig von der Kursform – profitieren Sie von unserem umfangreichen Servicepaket. Neben einem qualifizierten und erfahrenen Trainer sowie einer persönlichen Betreuung erhalten Sie verschiedene

Extraleistungen, die Ihr Lernerlebnis sinnvoll ergänzen. Denn nachhaltiges und dauerhaftes Lernen steht bei uns an oberster Stelle. Das Servicepaket ist dabei im Schulungspreis enthalten – das gibt es so nur bei der VOREST AG.



Individuelle Betreuung

Ihr individueller Ansprechpartner steht Ihnen vor, während und nach Ihrer Schulung immer zur Verfügung – auch bei E-Learning Schulungen!



Sevil Kaya

07231.922391-0
skaya@vorest-ag.de



Katharina Reutter

07231.922391-0
kreutter@vorest-ag.de



Claudia Talmon

07231.922391-0
ctalmon@vorest-ag.de

Sie sind immer bestens informiert!

Bereits im Vorfeld Ihrer Schulung nimmt Ihr persönlicher Ansprechpartner Kontakt zu Ihnen auf und informiert Sie über alle wichtigen Punkte (Ablauf der Schulung & Prüfung, Hotel ...). Zudem schaltet Ihnen dieser Ihren persönlichen Zugang zu unserer Lernplattform unter e-learning.vorest-ag.com und Ihrem individuellen E-Learning-Kurs frei und lässt Ihnen Ihr E-Book sowie Ihre Musterdokumente aus Ihrem Servicepaket zukommen.

Ihr Ansprechpartner stellt zudem sicher, dass Ihnen bei Prüflerhingen Ihr persönliches Zertifikat nach erfolgreich bestandener Prüfung schnellstmöglich zugesandt wird. So erhalten Sie eine perfekte und individuelle Betreuung rund um Ihre Schulung.



E-Learning-Kurs vorab

Bei der Teilnahme an einer Präsenzschulung oder einem Live Virtual-Classroom-Training erhalten Sie vor Schulungsbeginn Ihre exklusive Freischaltung zu einem E-Learning-Kurs. Diesen können Sie vorab zur Schulung absolvieren, wenn Sie als Teilnehmer über keine oder wenig Kenntnisse zum Thema verfügen. Er ist jedoch keine Voraussetzung für Ihren Schulungsbesuch.



Teilnehmerunterlagen

Bei Präsenzschulungen und Live Virtual-Classroom-Trainings erhalten Sie Ihre Teilnehmerunterlagen schriftlich und digital als E-Book. Zudem ist bei Präsenz-Schulungen die Verpflegung während der Schulung und in den Pausen inkl. Mittagessen enthalten. Bei E-Learning-Kursen sind Ihre Teilnehmerunterlagen als E-Book zum direkten Download im Kurs integriert.



Individuelle Vorlagenpakete & Systeme

Nach der Schulung erhalten Sie passende Mustervorlagen zur direkten Anwendung und Umsetzung des Gelernten in Ihrem Unternehmen. Die Vorlagen sind für den betrieblichen Alltag konzipiert und können direkt von Ihnen zum Einsatz gebracht werden. Durch das offene Dateiformat können Sie diese beliebig an Ihr Unternehmen anpassen und bei Bedarf erweitern. Erfinden Sie das Rad nicht neu.



Qualifikationsbescheinigung & Zertifikat

Nach Abschluss der Schulung erhalten Sie Ihre personalisierte Qualifikationsbescheinigung als Teilnahmebestätigung. Bei Prüflerhingen erhalten Sie zusätzlich Ihr Zertifikat auf Deutsch und Englisch.



Expertenbrief

Um nachhaltig informiert und auf dem Laufenden zu bleiben, erhalten Sie nach Abschluss Ihrer Schulung monatlich unseren Expertenbrief mit Fachinformationen und Anwendertipps aus 5 verschiedenen Managementbereichen. So halten Sie Ihr Wissen jederzeit auf dem neusten Stand.

QM FÜR MEDIZINPRODUKTEHERSTELLER EN ISO 13485 | AUSBILDUNGSÜBERSICHT



Zertifikat
Qualitätsmanagementbeauftragter ISO 13485

P | E | B | V

QMB – Qualitätsmanagementbeauftragter
EN ISO 13485
LP250



Zertifikat
Interner Auditor ISO 13485

P | E | B | V

Interner Auditor EN ISO 13485
LP230

P | E | B | V

Basiswissen ISO 13485
L220

Ihr Einstieg

UNSERE KURSFORMEN

P | E | B | V

Präsenz-Schulung – vor Ort in einem unserer
Veranstaltungshotels

P | E | B | V

E-Learning-Kurs – interaktiver & zeitunab-
hängiger Online-Kurs auf unserer Lernplattform

P | E | B | V

Blended-Learning – Kombination aus einem
E-Learning Kurs & einer Präsenz-Schulung
oder einem Live Virtual-Classroom-Training

P | E | B | V

Live Virtual-Classroom-Training
Virtuelles, interaktives & ortsungebundenes
Live-Training zum fixierten Termin

QM FÜR MEDIZINPRODUKTEHERSTELLER EN ISO 13485 | AUSBILDUNGSÜBERSICHT



Zertifikat Expert Quality Management Medical Devices

P E B V

P232 Prüfung zum Expert Quality Management Medical Devices

P E B V

S23 ISO 14971 – Risikomanagement für Medizinproduktehersteller gem. MDR

P E B V

S24 FDA/Anforderungen für Medizinprodukte in den USA

P E B V

S229 CAPA System für Medizinproduktehersteller

P E B V

LP250 QMB – Qualitätsmanagementbeauftragter EN ISO 13485

P E B V

L220 Basiswissen ISO 13485

Zertifikat Expert Technical Documentation Medical Devices

P E B V

P231 Prüfung zum Expert Technical Documentation Medical Device

P E B V

S23 ISO 14971 – Risikomanagement für Medizinproduktehersteller

P E B V

S232 Entwicklung von Medizinprodukten gem. ISO 13485 und MDR 2017/745/EU

P E B V

S233 Technische Dokumentation für Medizinprodukte gem. MDR 2017/745/EU

P E B V

S235 Klinische Bewertung von Medizinprodukten gem. MEDDEV 2.7/1 Rev.4 & MDR

Hinweis

Die Reihenfolge der Seminare können Sie frei wählen. Zudem können Sie jedes Seminar dieser Ausbildungsreihe auch unabhängig der Gesamtausbildung einzeln buchen.



QM für Medizinproduktehersteller ISO 13485

Präsenzschulung
 E-Learning-Kurs
 Blended-Learning
 Live Virtual Classroom
 Training

Seminar durch Klick auswählen

QM FÜR MEDIZINPRODUKTEHERSTELLER ISO 13485

Basiswissen ISO 13485 – QM für Medizinproduktehersteller		<input checked="" type="checkbox"/> P	<input checked="" type="checkbox"/> E	<input checked="" type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V
Interner Auditor ISO 13485 – QM für Medizinproduktehersteller		<input checked="" type="checkbox"/> P	<input checked="" type="checkbox"/> E	<input checked="" type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V
Qualitätsmanagementbeauftragter ISO 13485 – QM für Medizinproduktehersteller		<input checked="" type="checkbox"/> P	<input checked="" type="checkbox"/> E	<input checked="" type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V
CAPA System für Medizinproduktehersteller		<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V
Entwicklung von Medizinprodukten gem. ISO 13485 und MDR 2017/745/EU		<input type="checkbox"/> P	<input checked="" type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V
Risikomanagement gemäß ISO 13485 – Prozessrisiken identifizieren und beherrschen		<input checked="" type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V
Interner Auditor Refresher-Training		<input checked="" type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V
Jahresplan – Ihre jährlichen Aufgaben als Qualitätsmanagementbeauftragter ISO 13485		<input type="checkbox"/> P	<input checked="" type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input type="checkbox"/> V
Jahresplan – Ihre jährlichen Aufgaben als interner Auditor ISO 13485		<input type="checkbox"/> P	<input checked="" type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input type="checkbox"/> V

MDR & NATIONALE GESETZGEBUNG

MDR – Die aktuelle EU Medizinprodukte Verordnung 2017/745		<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V
Verantwortliche Person gemäß Artikel 15 MDR – Medical Device Regulation		<input type="checkbox"/> P	<input checked="" type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input type="checkbox"/> V
ISO 14971 Risikomanagement für Medizinprodukte – gemäß MDR 2017/745		<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V
Entwicklung von Medizinprodukten gem. ISO 13485 und MDR 2017/745/EU		<input type="checkbox"/> P	<input checked="" type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V
Technische Dokumentation für Medizinprodukte gem. MDR 2017/745/EU		<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V
Medizinprodukte Vigilanz & Post Market Surveillance gemäß MDR 2017/745 – Überwachung nach dem Inverkehrbringen		<input type="checkbox"/> P	<input checked="" type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V
UDI Kennzeichnung für Medizinprodukte und grundlegende Sicherheits- und Leistungsanforderungen (GSPR)		<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V
Artikel 13 und 14 MDR 2017/745/EU – Wichtige Pflichten der Importeure und Händler		<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V
Schulung zum Medizinprodukteberater nach § 83 MPDG		<input checked="" type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V

PRODUKTSICHERHEIT

Prozessvalidierung in der Medizinprodukteindustrie – Grundlagenschulung		<input checked="" type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V
Prozessvalidierung in der Medizinprodukteindustrie – Grundlagenschulung & Workshop		<input checked="" type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V
CAPA System für Medizinproduktehersteller		<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V

RISIKOMANAGEMENT FÜR MEDIZINPRODUKTE

ISO 14971 Risikomanagement für Medizinprodukte – gemäß MDR 2017/745		<input type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V
Risikomanagement gemäß ISO 13485 – Prozessrisiken identifizieren und beherrschen		<input checked="" type="checkbox"/> P	<input type="checkbox"/> E	<input type="checkbox"/> B	<input checked="" type="checkbox"/> V



QM für Medizinproduktehersteller ISO 13485

Präsenzschulung
E-Learning-Kurs
Blended-Learning
Live Virtual Classroom
Training

Seminar durch Klick auswählen

AUDITS IN DER MEDIZINPRODUKTEINDUSTRIE

Interner Auditor ISO 13485 – QM für Medizinproduktehersteller		P E B V
MDSAP Audit für Medizinproduktehersteller		P E B V
Lieferantenaudit und Lieferantenmanagement für die Medizinprodukteindustrie		P E B V
Interner Auditor Refresher-Training		P E B V
Jahresplan – Ihre jährlichen Aufgaben als interner Auditor ISO 13485		P E B V

SICHERHEIT MEDIZINISCHER SOFTWARE

Software Validierung / Computer System Validierung (CSV) in der Medizinprodukteindustrie		P E B V
--	--	----------------

THEMATISCHE LERNMODULE

Jahresplan – Ihre jährlichen Aufgaben als interner Auditor ISO 13485		P E B V
Jahresplan – Ihre jährlichen Aufgaben als Qualitätsmanagementbeauftragter ISO 13485		P E B V
Praxistransfer für die Schulung interner Auditor ISO 13485 inkl. Jahresplan Ihrer jährlichen Aufgaben		P E B V
Praxistransfer für die Schulung Qualitätsmanagementbeauftragter ISO 13485 inkl. Jahresplan Ihrer jährlichen Aufgaben		bald Verfügbar
Bewertung von Auditfeststellungen, Auditfolgemassnahmen und Optimierung von Audits		P E B V



Wir erstellen Ihr Lern- oder Erklärvideo und entwickeln und betreuen Ihr LMS.

Ihr Wunsch Inhouse-Training

Sie sind auf der Suche nach einer individuellen und maßgeschneiderten Schulung für die Mitarbeiter Ihres Unternehmens? Dann sind Sie hier genau richtig. Wir bieten Ihnen alle Schulungen unseres Kataloges als ein speziell auf Ihr Unternehmen abgestimmtes, flexibles und praxisorientiertes Training an.

Ob bei Ihnen im Haus oder an einem Ort Ihrer Wahl – der Rahmen Ihres Inhouse-Trainings ist gänzlich an den Zielen und Bedürfnissen Ihres Unternehmens ausgerichtet. Wählen Sie aus über 130 Schulungen Ihr passendes Inhouse-Training aus! Natürlich stellen wir auch gerne ein komplett individuelles Training für Sie zusammen – wir freuen uns auf Ihre Anfrage!

Ihre Ansprechpartnerinnen für ein individuelles Angebot:



Kati Schäfer

☎ 07231.922391-0

✉ kschaefer@vorest-ag.de



Claudia Talmon

☎ 07231.922391-0

✉ ctalmon@vorest-ag.de

Ihre Vorteile liegen auf der Hand

Sie haben die Kosten voll im Griff. Für alle Inhouse-Trainings wird ein Komplettpreis in Abhängigkeit von Dauer, Teilnehmerzahl, Zusatzservice und Trainingsort vereinbart. Natürlich entfallen auch die Anfahrts- und Übernachtungskosten der Teilnehmer!

Aus der Praxis für die Praxis

Unsere Trainer sind langjährig erfahrene Experten mit Management-Funktion in Unternehmen, selbstständige Berater oder Zertifizierungsauditoren. Unsere Schulungen zeichnen sich durch den enormen Erfahrungsschatz der Trainer aus, wodurch Sie die Inhalte nicht nur theoretisch lernen, sondern auch die gängige Praxis kennenlernen. Gemeinsam mit Ihrem Trainer absolvieren Sie zahlreiche Übungen – gerne auf Basis Ihrer eigenen Unternehmensbeispiele – und sind so bestens auf die eigenständige Umsetzung im Unternehmen vorbereitet!

Ablauf & Betreuung

■ Ihre Anfrage

Unser umgehendes & abgestimmtes Angebot.

■ Vorabstimmung

Termine – umgehende Terminvorschläge im Wunschzeitraum.

Inhalt – detaillierte Abstimmung der Inhalte mit Ihrem Trainer.

■ Buchung

Schriftliche Fixierung des abgestimmten Trainings zum Wunschtermin. Organisatorische Abstimmung Ihrer Wunschvorgehensweise.

■ Trainingsvorbereitung

Ihr persönlicher Ansprechpartner stellt einen reibungslosen Ablauf sicher.

■ Training vor Ort

Realisierung auf Basis Ihrer integrierten Servicebausteine.

■ Nachbereitung

Qualifikation & Zertifikate – umgehende Zusendung Ihrer Qualifikationsbescheinigungen & Zertifikate (bei bestandenen Prüfungslehrgängen).

■ Feedback

Ihre Meinung ist uns wichtig! Teilen Sie uns Ihre Kritik oder Ihr Lob mit!

■ Zufriedenheit

Unser Ziel ist Ihre 100%-ige Zufriedenheit.

E-Learning als Inhouse-Baustein

Gestalten Sie Ihr Training noch effizienter und effektiver!

Nutzen Sie einen thematisch passenden E-Learning-Kurs im Vorfeld Ihres Inhouse-Trainings und stellen Sie so sicher, dass die Teilnehmer schon vorab mit den Grundkenntnissen zum Thema vertraut sind. So starten alle mit dem gleichen Wissen in die Präsenz-Schulung bei Ihnen vor Ort! Die Bandbreite unseres Angebots deckt hierbei folgende Varianten für Ihr Inhouse-Training ab:

■ Unterweisung & Mitarbeitersensibilisierung

Mit unseren Unterweisungen und Mitarbeitersensibilisierungen können Sie Ihre Mitarbeiter umfassend, schnell sowie zeitlich und örtlich ungebunden unterweisen.

■ Thematische Lernmodule

E-Learning-Kurse aus der Reihe der thematischen Lernmodule behandeln ein in sich geschlossenes Thema und decken alle relevanten Lerneinheiten zum jeweiligen Fachthema ab.

■ Wissen kompakt

Wissen kompakt Kurse bieten Ihnen einen perfekten Einstieg in Ihr Wunschthema mit einem perfekten Wissensmix zu allen Basics.

■ Schulungen

Unsere E-Learning-Schulungen beinhalten 1:1 die gleichen Inhalte wie die jeweilige Präsenz-Schulung – selbstverständlich mit dem gleichen Qualifikationsabschluss!

Sie sehen – mit unserem E-Learning Programm bieten wir Ihnen ein vielfältiges Angebot mit geeigneten E-Learning-Kursen an. Für fast jeden Anwendungsfall haben wir so die passende Lösung für Sie. Natürlich entwickeln wir auch individuelle Kurse ganz nach Ihren Wünschen und Anforderungen – kommen Sie auf uns zu!

Ihre enthaltenen Servicebausteine

In unseren Inhouse-Trainings erhalten Sie nicht nur eine Top-Schulung, sondern auch ein exklusives Leistungs- und Servicepaket im Rahmen unserer integrierten Servicebausteine, das es so nur bei der VOREST AG gibt:



Individuelle Betreuung



Individuelle Vorlagenpakete & Systeme



E-Learning-Kurs vorab



Qualifikationsbescheinigung & Zertifikat



Teilnehmerunterlagen



Expertenbrief

Individuelle E-Learning-Kurse für Sie

Sie möchten Ihre Mitarbeiter online weiterbilden und benötigen firmenspezifische E-Learning Kurse? Wir planen und produzieren Ihren ganz individuellen E-Kurs nach Ihren Wünschen und können Ihnen diesen dann auf Ihrer Lernplattform integrieren. Egal ob Sie eine individuelle Unterweisung, einen technischen oder organisatorischen Kurs benötigen – wir entwickeln Ihren interaktiven E-Kurs ganz nach Ihren Bedürfnissen.

Und wenn Sie noch über keine Lernplattform für Ihr Unternehmen – z.B. Moodle oder Moodle Workplace – verfügen, dann entwickeln und implementieren wir Ihnen auch diese und übernehmen deren Betreuung, wenn Sie dies wünschen.

Unsere Leistungen für Sie:



E-Learning Kurse

Wir bieten Ihnen komplette vorgefertigte E-Learning Kurse an oder entwickeln Ihren ganz individuellen E-Kurs. Unsere E-Kurse bestehen dabei im Normalfall aus Erklärvideos, Textpassagen zum selbstständigen Erarbeiten sowie Grafiken und Übungen inkl. Vertonung.



Blended Learning

Auch eine Kombination aus E-Learning und persönlicher Weiterbildung vor Ort mit einem unserer Trainer ist möglich. Dabei profitieren Sie von den Vorteilen beider Lernarten.



Unterweisungen

Sie möchten sich selbst oder Ihre Mitarbeiter zu einem Fachthema schnell und kosteneffizient pflichtunterweisen? Kein Problem! Zu vielen Themen bieten wir bereits fertige Lösungen an. Natürlich erstellen wir Ihnen ebenso eine individuelle Unterweisung zu Ihrem Wunschthema – inkl. Wissenstest und Teilnahmenachweis!



Lernvideos

Mit unseren Lernvideos haben Sie zudem die Möglichkeit, Lerninhalte prägnant und optisch ansprechend zu präsentieren. Dank modernem Green-Screening und kompetenten Trainern sind der Kreativität dabei fast keine Grenzen gesetzt. Natürlich erstellen wir Ihnen ebenso animierte Videosequenzen mit eigens für Sie entworfenen Grafiken und einer professionellen Vertonung.



Learning Management Systeme (LMS)

Um E-Learning Inhalte optimal verwalten zu können, benötigen Sie zudem ein Learning Management System (kurz LMS, oder Lernplattform). Wir setzen Ihnen dabei auf Wunsch ein komplett individuelles LMS in Ihrem Corporate Design. Wir nutzen hierzu überwiegend Moodle Workplace, eines der modernsten und funktionalsten Learning Management Systeme auf dem Markt.

Beratung &
individuelle
Projekte



Kati Schäfer



07231.922391-0



kschaefer@vorest-ag.de

Mehr Infos unter:



[e-learning.page](#)

Ihre Vorteile mit uns als E-Learning Agentur



Vorgefertigte Bausteine

Wählen Sie vorgefertigte Inhalte aus über 180 E-Learning-Kursen aus. Natürlich passen wir diese dann bei Bedarf an Ihre persönlichen Wünsche an.



Begeisterung am Lernen

Wir wollen nicht nur Inhalte vermitteln, sondern die Lernenden für das Thema begeistern! Mit medialem Einsatz auf verschiedenen Ebenen, interessanten Übungen und einer abwechslungsreichen Präsentation erleben Sie das Lernen wie nie zuvor!



Fortbildungs-Nachweis

Mit unseren E-Kursen können Sie stets nachweisen, welcher Teilnehmer was genau absolviert hat. Auf Wunsch erfolgt eine Lernerfolgskontrolle mit einem abschließenden Quiz.



Verschiedene Kursformate

Wählen Sie Ihr optimales Kursformat. Egal ob einfach aufgebaute Unterweisung oder komplexes Storytelling – Sie haben die Wahl!



Gamification

Wir nutzen in unseren E-Kursen verschiedene Übungen, um das Gelernte zu verankern und zu trainieren. Natürlich erstellen wir Ihnen auf Wunsch auch komplette Kurse, die ausschließlich auf das Thema Gamification aufbauen!



Volle Kontrolle über die Kosten

Wir arbeiten Transparent – ohne versteckte Kosten. Sie erhalten stets das, wofür Sie auch bezahlt haben.

Varianten unserer E-Learning-Kurse

Unterweisung & Mitarbeitersensibilisierung

Mit unseren Unterweisungen und Mitarbeitersensibilisierungen können Sie Ihre Mitarbeiter umfassend, schnell sowie zeitlich und örtlich ungebunden unterweisen.

Thematische Lernmodule

E-Learning-Kurse aus der Reihe der thematischen Lernmodule behandeln ein in sich geschlossenes Thema und decken alle relevanten Lerneinheiten zum jeweiligen Fachthema ab.

Wissen kompakt

Wissen kompakt Kurse bieten Ihnen einen perfekten Einstieg in Ihr Wunschthema mit einem perfekten Wissensmix zu allen Basics.

Schulungen

Unsere E-Learning-Schulungen beinhalten 1:1 die gleichen Inhalte wie die jeweilige Präsenz-Schulung – selbstverständlich mit dem gleichen Qualifikationsabschluss!

Beratung &
individuelle
Projekte



 Kati Schäfer

 07231.922391-0

 kschaefer@vorest-ag.de

Mehr Infos unter:



[e-learning.page](https://www.vorest-ag.de/e-learning.page)

We ♥
Learning



DER VOREST-FACHVIDEO-CHANNEL BEI YOUTUBE



Unsere Facebook-Seite

Jetzt abonnieren und keine News verpassen!

ANMELDUNG

E-Mail info@vorest-ag.com oder Fax 0049 (0) 7231-92 23 91-60

So melden Sie sich an

Einfach die Anmeldung ausfüllen und per Fax zurücksenden, Sie können sich aber auch online oder per E-Mail anmelden. Sie erhalten eine Bestätigung, sofern noch Plätze frei sind, andernfalls informieren wir Sie sofort. Die Anmeldungen werden nach Reihenfolge der Eingänge berücksichtigt.

Wichtiger Hinweis

Bitte geben Sie in Ihrer Anmeldung ausschließlich die „**persönliche**“ E-Mail-Adresse des Schulungsteilnehmers an!

Alle Bausteine Ihrer Schulung: 1. E-Learning-Kurse mit individuellem Zugang vor dem Präsenzseminar, 2. Service-E-Mails mit organisatorischen Hinweisen, 3. Downloadlinks für Ihre individuellen Schulungspakete nach Ihrer Schulung (Vorlagenpaket, Fotoshow, monatlicher Expertenbrief) werden direkt an den Schulungsteilnehmer versendet.

BUCHUNGSNUMMER	VERANSTALTUNGSART	DATUM	ORT
	<input type="radio"/> PRÄSENZ-VERANSTALTUNG <input type="radio"/> E-LEARNING-KURS	<input type="radio"/> BLENDED-LEARNING <input type="radio"/> LIVE VIRTUAL-CLASSROOM	
	<input type="radio"/> PRÄSENZ-VERANSTALTUNG <input type="radio"/> E-LEARNING-KURS	<input type="radio"/> BLENDED-LEARNING <input type="radio"/> LIVE VIRTUAL-CLASSROOM	
	<input type="radio"/> PRÄSENZ-VERANSTALTUNG <input type="radio"/> E-LEARNING-KURS	<input type="radio"/> BLENDED-LEARNING <input type="radio"/> LIVE VIRTUAL-CLASSROOM	

1 VORNAME/NAME

POSITION/ABTEILUNG

E-MAIL

Bitte ausschließlich die E-Mail-Adresse des Teilnehmers angeben.

TELEFON

2 VORNAME/NAME

POSITION/ABTEILUNG

E-MAIL

Bitte ausschließlich die E-Mail-Adresse des Teilnehmers angeben.

TELEFON

3 VORNAME/NAME

POSITION/ABTEILUNG

E-MAIL

Bitte ausschließlich die E-Mail-Adresse des Teilnehmers angeben.

TELEFON

MITARBEITER: BIS 100 100-200 200-500 500-1000 ÜBER 1000

FIRMENNAME

STRASSE/HAUSNUMMER

PLZ/ORT

TELEFON

FAX

DATUM, ORT

UNTERSCHRIFT

Ich bin einverstanden, dass meine Daten (Name, Firma, Ort) in einer Teilnehmerliste an alle Kursteilnehmer ausgegeben werden. Mit Nennung meiner E-Mail-Adresse erkläre ich mich einverstanden, über dieses Medium Informationen der VOREST AG zu erhalten. Es gelten die AGBs der VOREST AG. www.vorest-ag.com/AGB
Mit meiner Unterschrift akzeptiere ich die AGBs und erkenne die Datenschutzrichtlinien der VOREST AG an. www.vorest-ag.com/DATENSCHUTZERKLAERUNG

Kostenlosen **Gesamtkatalog** mit allen Seminaren hier per Klick downloaden!



Hier kostenlos downloaden!

VOREST AG
Bausteine Ihres Erfolgs

We 
Learning