

2025

# We ♥ Learning

*Virtual Classroom*

*E-Learning-Kurse*

*Präsenzs Schulungen*

*Blended Learning*



**VOREST AG**  
*Bausteine Ihres Erfolgs*

## Willkommen

... in Ihrer VOREST-Welt 



# Prozessvalidierung in der Medizinprodukteindustrie – Grundlagen und Workshop

Validierung von Prozessen gem. ISO 13485 und 21 CFR 820 (FDA)

## Präsenzs Schulung / Live Virtual-Classroom-Training – Buchung & Service

|                                         |                         |                             |                                                                    |
|-----------------------------------------|-------------------------|-----------------------------|--------------------------------------------------------------------|
| <b>Buchungsnummer:</b>                  | S227                    | <b>Kursform:</b>            | Präsenzs Schulung/Virtual-Classroom-Training                       |
| <b>Teilnahmegebühr (zzgl. MwSt.):</b>   |                         | <b>Max. Teilnehmerzahl:</b> | 15                                                                 |
| <b>Präsenzs Schulung:</b>               | 1.099,00 € <sup>1</sup> | <b>Dauer, Uhrzeit:</b>      | 2 Tage, 09.00 bis 17.00 Uhr                                        |
| <b>Live Virtual-Classroom-Training:</b> | 1.044,05 €              | <b>Info &amp; Buchung:</b>  | <a href="http://www.vorest-ag.com/S227">www.vorest-ag.com/S227</a> |

<sup>1</sup>Im Preis nicht enthalten: Übernachtungskosten

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

|                 |                                 |                 |                                 |
|-----------------|---------------------------------|-----------------|---------------------------------|
| 27.01.-28.01.25 | Live Virtual-Classroom-Training | 13.11.-14.11.25 | Live Virtual-Classroom-Training |
| 27.01.-28.01.25 | Stuttgart Pullmann Fontana      | 13.11.-14.11.25 | Pforzheim Parkhotel             |
| 26.06.-27.06.25 | Live Virtual-Classroom-Training |                 |                                 |

## Ihre im Preis enthaltenen Servicebausteine in dieser Schulung



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



**Unterstützender Einstieg in Ihr Fachgebiet – Freiwilliger Lernteil für Ihre optimale Vorbereitung**  
E-Kurs: Process mapping – thematisches Lernmodul im Wert von 149,90 €



**Wertvolle Vorlagen(pakete)**  
Prozessmanagement und Geschäftsprozesse im Wert von 249,90 €



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



**Qualifikationsbescheinigung & Zertifikat (bei Prüflehrgängen) in Deutsch & Englisch**



**Expertenbrief – Fachinfos monatlich nur für Sie**



**Ihre im Preis enthaltenen Zusatzleistungen im Wert von 399,80 €**

Sie haben Fragen – Wir helfen Ihnen gerne weiter



**Sevil Kaya**

☎ 07231.922391-0  
✉ skaya@vorestag.de



**Katharina Reutter**

☎ 07231.922391-0  
✉ kreutter@vorestag.de



**Claudia Talmon**

☎ 07231.922391-0  
✉ ctalmon@vorestag.de



# Prozessvalidierung in der Medizinprodukteindustrie – Grundlagen und Workshop

Validierung von Prozessen gem. ISO 13485 und 21 CFR 820 (FDA)

Die Validierung von nicht verifizierbaren Prozessen wird im Rahmen der Herstellung von Medizinprodukten sowohl von der Norm EN ISO 13485 als auch von der FDA Quality System Regulation 21 CFR 820 gefordert. Die Qualitätssicherung durch Inspektionen und Prüfungen alleine reicht häufig nicht aus oder führt zur Nichtkonformität des Produkts, da Medizinprodukte oftmals besonders komplex und sensibel sind. Durch die Prozessvalidierung weisen Sie nach, dass Herstellprozesse zum einen sicher und robust entwickelt wurden, zum anderen aber auch über die gesamte Dauer des Produktlebenszyklus zuverlässige Ergebnisse liefern werden.

Erfahren Sie in dieser Schulung zunächst, wie Sie bei einer zielgerichteten Prozessvalidierung in der Medizinproduktein-

dustrie vorgehen! Lernen Sie, was hinter der Prozessvalidierung steckt, über welche Begrifflichkeiten Sie "stolpern" könnten und wie eine regelkonforme GDP Dokumentation aussehen muss. Zudem erfahren Sie, was Sie bei einer Stichprobenentnahme beachten müssen, um die wesentlichen Informationen als Output kontinuierlich zu bestätigen! Im anschließenden Workshop können Sie die praktische Durchführung einer sicheren, zielgerichteten und regelkonformen Prozessvalidierung für Medizinprodukte üben! Erarbeiten Sie mit professioneller Unterstützung durch unsere Experten selbst geeignete Methoden, Validierungsmasterpläne und eine GDP konforme Nachweis- und Dokumentationsstruktur für die Validierung Ihrer Prozesse.

## Inhalt

### Tag 1 – Grundlagen

- Grundlagen und Hintergründe der Validierung von Prozessen in der Medizinprodukteindustrie
- Aktuelle Forderungen zur Prozessvalidierung: EN ISO 13485 und 21 CFR 820 (FDA)
- Begrifflichkeiten (VMP, DQ, IQ, OQ, PQ)
- Vorgaben zur Dokumentation
- Risikobasierte Stichprobenpläne auf Basis AQL
- Integration eines Risikomanagements nach EN ISO 14971
- Risiko- und Change Management in der Prozessvalidierung

### Tag 2 – Workshop

- Gemeinsame Erstellung eines Validierungsplans anhand eines konkreten Beispiels
- Beispiele für IQ-, OQ-Protokolle und wichtige Vorgaben zur Durchführung (Dokumentation, Messwerte, Rückverfolgbarkeit)
- Auswertung / Bewertung von Ergebnissen und Erstellen eines Validierungsberichts
- Gezielte Hilfestellung durch unsere Experten und wichtige Tipps für die tägliche Praxis

## Ziel

Sie erfahren, wie Sie auf Basis der greifenden Normen und Regularien in der Medizinprodukteindustrie bei der Validierung von Prozessen vorgehen und welche gängigen Modelle der Prozessvalidierung sich in der Praxis bewährt haben! Sie erproben Ihr erworbenes Wissen zur Validierung von Prozessen direkt in der Praxis und lernen anhand von konkreten Beispielen, wie Sie eine normkonforme Validierung für den Herstellungsprozess von Medizinprodukten durchführen und diese dokumentieren. Der Workshop am 2. Tag zeichnet sich durch seinen maximalen Praxistransfer aus und gibt Ihnen die Möglichkeit, sich mit unserem Experten sowie mit den andern Teilnehmer auszutauschen und wichtige Erkenntnisse für die Umsetzung in Ihrem eigenen Unternehmen zu gewinnen.

## Zielgruppe

Diese Schulung richtet sich an Fachkräfte und Beauftragte im Qualitätsmanagement, Verantwortliche für die Bereiche Produktion und Entwicklung, Projektleiter, Führungskräfte mit Validierungsverantwortung.

## Voraussetzung

Es sind keine speziellen Voraussetzungen für die Teilnahme an dieser Schulung erforderlich.

## 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](http://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 Prüflerhrgängen 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 Prüflerhrgängen 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

Prüfung zum Expert Quality  
Management Medical Devices  
**P232**

P E B V

ISO 14971 – Risikomanagement für  
Medizinproduktehersteller gem. MDR  
**S23**

P E B V

FDA/Anforderungen für Medizinprodukte  
in den USA  
**S24**

P E B V

CAPA System für Medizinprodukte-  
hersteller  
**S229**

P E B V

QMB – Qualitätsmanagementbeauftragter  
EN ISO 13485  
**LP250**

P E B V

Basiswissen ISO 13485  
**L220**

## Zertifikat Expert Technical Documentation Medical Devices

P E B V

Prüfung zum Expert Technical  
Documentation Medical Device  
**P231**

P E B V

ISO 14971 – Risikomanagement für  
Medizinproduktehersteller  
**S23**

P E B V

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

P E B V

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

P E B V

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

### Hinweis

Die Reihenfolge der Seminare können Sie frei wählen.  
Zudem können Sie jedes Seminar dieser Ausbildungsreihe  
auch unabhängig der Gesamtbildung 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                            |  | <b>P</b> <b>E</b> <b>B</b> <b>V</b> |
| Interner Auditor ISO 13485 – QM für Medizinproduktehersteller                       |  | <b>P</b> <b>E</b> <b>B</b> <b>V</b> |
| Qualitätsmanagementbeauftragter ISO 13485 – QM für Medizinproduktehersteller        |  | <b>P</b> <b>E</b> <b>B</b> <b>V</b> |
| CAPA System für Medizinproduktehersteller                                           |  | <b>P</b> <b>E</b> <b>B</b> <b>V</b> |
| Entwicklung von Medizinprodukten gem. ISO 13485 und MDR 2017/745/EU                 |  | <b>P</b> <b>E</b> <b>B</b> <b>V</b> |
| Risikomanagement gemäß ISO 13485 – Prozessrisiken identifizieren und beherrschen    |  | <b>P</b> <b>E</b> <b>B</b> <b>V</b> |
| Interner Auditor Refresher-Training                                                 |  | <b>P</b> <b>E</b> <b>B</b> <b>V</b> |
| Jahresplan – Ihre jährlichen Aufgaben als Qualitätsmanagementbeauftragter ISO 13485 |  | <b>P</b> <b>E</b> <b>B</b> <b>V</b> |
| Jahresplan – Ihre jährlichen Aufgaben als interner Auditor ISO 13485                |  | <b>P</b> <b>E</b> <b>B</b> <b>V</b> |

## MDR & NATIONALE GESETZGEBUNG

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

## PRODUKTSICHERHEIT

|                                                                                    |  |                                     |
|------------------------------------------------------------------------------------|--|-------------------------------------|
| Prozessvalidierung in der Medizinprodukteindustrie – Grundlagenschulung            |  | <b>P</b> <b>E</b> <b>B</b> <b>V</b> |
| Prozessvalidierung in der Medizinprodukteindustrie – Grundlagenschulung & Workshop |  | <b>P</b> <b>E</b> <b>B</b> <b>V</b> |
| CAPA System für Medizinproduktehersteller                                          |  | <b>P</b> <b>E</b> <b>B</b> <b>V</b> |

## RISIKOMANAGEMENT FÜR MEDIZINPRODUKTE

|                                                                                  |  |                                     |
|----------------------------------------------------------------------------------|--|-------------------------------------|
| ISO 14971 Risikomanagement für Medizinprodukte – gemäß MDR 2017/745              |  | <b>P</b> <b>E</b> <b>B</b> <b>V</b> |
| Risikomanagement gemäß ISO 13485 – Prozessrisiken identifizieren und beherrschen |  | <b>P</b> <b>E</b> <b>B</b> <b>V</b> |



# 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               |  | <b>P</b> <b>E</b> <b>B</b> <b>V</b> |
| MDSAP Audit für Medizinproduktehersteller                                   |  | P E B V                             |
| Lieferantenaudit und Lieferantenmanagement für die Medizinprodukteindustrie |  | <b>P</b> <b>E</b> <b>B</b> <b>V</b> |
| Interner Auditor Refresher-Training                                         |  | <b>P</b> <b>E</b> <b>B</b> <b>V</b> |
| Jahresplan – Ihre jährlichen Aufgaben als interner Auditor ISO 13485        |  | P <b>E</b> B V                      |

## SICHERHEIT MEDIZINISCHER SOFTWARE

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

## THEMATISCHE LERNMODULE

|                                                                                                                      |                                                                                       |                                                                                                      |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Jahresplan – Ihre jährlichen Aufgaben als interner Auditor ISO 13485                                                 |    | P <b>E</b> B V                                                                                       |
| Jahresplan – Ihre jährlichen Aufgaben als Qualitätsmanagementbeauftragter ISO 13485                                  |   | P <b>E</b> B V                                                                                       |
| Praxistransfer für die Schulung interner Auditor ISO 13485 inkl. Jahresplan Ihrer jährlichen Aufgaben                |  | P <b>E</b> 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 <b>E</b> 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](mailto:kschaefer@vorest-ag.de)



Claudia Talmon

☎ 07231.922391-0

✉ [ctalmon@vorest-ag.de](mailto: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 beeinhalt 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**

# We ♥ Learning



## DER VOREST-FACHVIDEO-CHANNEL BEI YouTube



**Unsere Facebook-Seite**

Jetzt abonnieren und keine News verpassen!

# ANMELDUNG

E-Mail [info@vorest-ag.com](mailto: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<br><input type="radio"/> E-LEARNING-KURS | <input type="radio"/> BLENDED-LEARNING<br><input type="radio"/> LIVE VIRTUAL-CLASSROOM |     |
|                | <input type="radio"/> PRÄSENZ-VERANSTALTUNG<br><input type="radio"/> E-LEARNING-KURS | <input type="radio"/> BLENDED-LEARNING<br><input type="radio"/> LIVE VIRTUAL-CLASSROOM |     |
|                | <input type="radio"/> PRÄSENZ-VERANSTALTUNG<br><input type="radio"/> E-LEARNING-KURS | <input type="radio"/> BLENDED-LEARNING<br><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](http://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](http://www.vorest-ag.com/DATENSCHUTZERKLAERUNG)

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



**25** JAHRE  
**VOREST AG**

**Katalog**

  
Hier kostenlos  
downloaden!

**VOREST AG**  
*Bausteine Ihres Erfolgs*

We ♥  
Learning

 [www.vorest-ag.de](http://www.vorest-ag.de)  +49 (0) 7231.922391-0  [info@vorest-ag.de](mailto:info@vorest-ag.de)