

2024

25 JAHRE VOREST AG



 **VOREST AG**
Bausteine Ihres Erfolgs

We 
Learning



FDA/Anforderungen für Medizinprodukte in den USA (21 CFR Part 820)

Forderungen der Quality System Regulation zur Medizinproduktezulassung (USA)

Diese Schulung ist nur als Inhouse-Veranstaltung buchbar.

Buchungsnummer: S24
Dauer: 1 Tag
Kursform: Präsenzschulung / Virtual-Classroom-Training
Mehr Informationen: www.vorest-ag.com/S24

Ihre Ansprechpartnerin



Claudia Talmon

☎ 07231.922391-0

✉ ctalmon@vorestag.de

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

Will ein europäischer Hersteller auf dem amerikanischen Gesundheitsmarkt Fuß fassen und sein Produkt zulassen, muss er die Anforderungen der dortigen Zulassungsbehörde, der Food and Drug Administration (FDA), erfüllen. Dazu reicht ein Qualitätsmanagementsystem nach ISO 13485 alleine nicht aus. Medizinproduktehersteller, die in die USA exportieren, müssen die **Anforderungen der „Quality System Regulation“ (QSR) der „Food and Drug Administration“ (FDA)** einhalten. Diese Anforderungen an das Qualitätsmanagementsystem des Herstellers bzw. „In-Verkehr-Bringers“ heißen cGMP (current Good Manufac-

turing Practice) und unterscheiden sich in einigen Punkten weiterhin von den Anforderungen der ISO 13485. Sofern bei einer solchen Inspektion keine Einhaltung der QSR-Regularien festgestellt werden kann, treffen den Hersteller eskalierende Maßnahmen bis hin zu einem Importstopp in die USA. Die Hersteller sollten sich schon frühzeitig mit diesen Regularien vertraut machen, da die Meldepflicht für Produkte ggf. schon vor dem ersten Export beginnt.

Diese Schulung macht Sie gezielt mit den QSR-Regularien und FDA-Inspektionen vertraut.

Inhalt

- ✔ Allgemeine Anforderungen der FDA
- ✔ cGMP Regularien
- ✔ Vorbereitung und Durchführung von FDA Audits
- ✔ Design Prozess
- ✔ Forderungen an Lieferanten (OEM) Vertragliche Vereinbarungen anforderungsgemäß umsetzen
- ✔ Rückverfolgbarkeit und Prozessvalidierung
- ✔ Elektronische Aufzeichnungen und Signaturen
- ✔ CAPA und Warning letter (Form 483)

Viele Fallbeispiele aus der Praxis und moderne Trainingsmethoden garantieren eine leichte Umsetzbarkeit.

Ziel

Wir vermitteln Ihnen in dieser Schulung das notwendige Wissen hinsichtlich der Anforderungen der FDA an ein Qualitätsmanagementsystem. Dazu werden die Unterschiede zwischen der ISO 13485 und der gültigen cGMP aufgezeigt. Sie werden durch die Schulung in die Lage versetzt, die in Ihrem Unternehmen vorhandenen Lücken zu analysieren, eigene Prozeduren daraus abzuleiten und im Unternehmen anzuwenden.

Zielgruppe

Hersteller von Medizinprodukten, die in den amerikanischen Markt eintreten wollen.

Führungskräfte, Fachpersonal, QM Beauftragte und Qualitätsleiter, die im Bereich Medizinprodukte für den Aufbau von

Qualitätsmanagementsystemen, z.B. nach EN ISO 13485 und deren Weiterentwicklung verantwortlich sind.

Voraussetzung

Es sind keine speziellen Voraussetzungen zur Teilnahme an der Schulung „FDA/Anforderungen für Medizinprodukte in den USA (21 CFR Part 820)“ erforderlich.

Qualifikation

Sie erhalten eine Qualifikationsbescheinigung zur Teilnahme an der Schulung „FDA/Anforderungen für Medizinprodukte in den USA (21 CFR Part 820)“ in Deutsch und Englisch.

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.



FDA/Anforderungen für Medizinprodukte in den USA (21 CFR Part 820)

Forderungen der Quality System Regulation zur Medizinproduktezulassung (USA)

Will ein europäischer Hersteller auf dem amerikanischen Gesundheitsmarkt Fuß fassen und sein Produkt zulassen, muss er die Anforderungen der dortigen Zulassungsbehörde, der Food and Drug Administration (FDA), erfüllen. Dazu reicht ein Qualitätsmanagementsystem nach ISO 13485 alleine nicht aus. Medizinproduktehersteller, die in die USA exportieren, müssen die **Anforderungen der „Quality System Regulation“ (QSR) der „Food and Drug Administration“ (FDA)** einhalten. Diese Anforderungen an das Qualitätsmanagementsystem des Herstellers bzw. „In-Verkehr-Bringers“ heißen cGMP (current Good

Manufacturing Practice) und unterscheiden sich in einigen Punkten weiterhin von den Anforderungen der ISO 13485. Sofern bei einer solchen Inspektion keine Einhaltung der QSR-Regularien festgestellt werden kann, treffen den Hersteller eskalierende Maßnahmen bis hin zu einem Importstopp in die USA. Die Hersteller sollten sich schon frühzeitig mit diesen Regularien vertraut machen, da die Meldepflicht für Produkte ggf. schon vor dem ersten Export beginnt.

Diese Schulung macht Sie gezielt mit den QSR-Regularien und FDA-Inspektionen vertraut.

Inhalt

- ▶ Allgemeine Anforderungen der FDA
- ▶ cGMP Regularien
- ▶ Vorbereitung und Durchführung von FDA Audits
- ▶ Design Prozess
- ▶ Forderungen an Lieferanten (OEM) Vertragliche Vereinbarungen anforderungsgemäß umsetzen
- ▶ Rückverfolgbarkeit und Prozessvalidierung
- ▶ Elektronische Aufzeichnungen und Signaturen
- ▶ CAPA und Warning letter (Form 483)

Viele Fallbeispiele aus der Praxis und moderne Trainingsmethoden garantieren eine leichte Umsetzbarkeit.

Ziel

Wir vermitteln Ihnen in dieser Schulung das notwendige Wissen hinsichtlich der Anforderungen der FDA an ein Qualitätsmanagementsystem. Dazu werden die Unterschiede zwischen der ISO 13485 und der gültigen cGMP aufgezeigt. Sie werden durch die Schulung in die Lage versetzt, die in Ihrem Unternehmen vorhandenen Lücken zu analysieren, eigene Prozeduren daraus abzuleiten und im Unternehmen anzuwenden.

Zielgruppe

Hersteller von Medizinprodukten, die in den amerikanischen Markt eintreten wollen.

Führungskräfte, Fachpersonal, QM Beauftragte und Qualitätsleiter, die im Bereich Medizinprodukte für den Aufbau von Qualitätsmanagementsystemen, z.B. nach EN ISO 13485 und deren Weiterentwicklung verantwortlich sind.

Voraussetzung

Es sind keine speziellen Voraussetzungen zur Teilnahme an der Schulung „FDA/Anforderungen für Medizinprodukte in den USA (21 CFR Part 820)“ erforderlich.

Qualifikation

Sie erhalten eine Qualifikationsbescheinigung zur Teilnahme an der Schulung „FDA/Anforderungen für Medizinprodukte in den USA (21 CFR Part 820)“ in Deutsch und Englisch.

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 EN ISO 13485

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

Seminar durch Klick auswählen

AUSBILDUNGEN/SEMINARE

Basiswissen EN ISO 13485 – QM für Medizinproduktehersteller		<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Interner Auditor EN ISO 13485 – QM für Medizinproduktehersteller		<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Qualitätsmanagementbeauftragter EN ISO 13485 – QM für Medizinproduktehersteller		<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Interner Auditor Refresher-Training		<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Risikomanagement gemäß ISO 13485 – Prozessrisiken identifizieren und beherrschen		<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
MDSAP Audit für Medizinproduktehersteller		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
CAPA System für Medizinproduktehersteller		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Neue und aktuelle Anforderungen aus der MDR – EU Medizinprodukteverordnung		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Artikel 13 und 14 MDR 2017/745/EU – Wichtige Pflichten der Importeure und Händler		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
FDA/Anforderungen für Medizinprodukte in den USA (21 CFR Part 820)		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Lieferantenaudit und Lieferantenmanagement für die Medizinprodukteindustrie		<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Prozessvalidierung in der Medizinprodukteindustrie – Grundlagenschulung		<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Prozessvalidierung in der Medizinprodukteindustrie – Workshop		<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Prozessvalidierung in der Medizinprodukteindustrie – Grundlagenschulung & Workshop		<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Computer System Validierung in der Medizinprodukteindustrie		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Risikomanagement für Medizinprodukte gem. MDR 2017/745/EU unter Anwendung der ISO 14971		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Verantwortliche Person gemäß Artikel 15 MDR		<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Entwicklung von Medizinprodukten gem. ISO13485 und MDR 2017/745/EU		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Technische Dokumentation für Medizinprodukte gem. MDR 2017/745/EU		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Klinische Bewertung von Medizinprodukten gem. MEDDEV 2.7/1 Rev.4 & MDR 2017/745/EU		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Post Market Surveillance und Vigilanz – Überwachung nach dem Inverkehrbringen gem. MDR		<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Kennzeichnung und UDI bei Medizinprodukten		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
Prüfung zum Expert Quality Management Medical Devices		<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Prüfung zum Expert Technical Documentation Medical Devices		<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

THEMATISCHES LERNMODUL


Jahresplan – Ihre jährlichen Aufgaben als interner Auditor EN ISO 13485		<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Jahresplan – Ihre jährlichen Aufgaben als Qualitätsmanagementbeauftragter EN ISO 13485		<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Praxistransfer für die Schulung interner Auditor EN ISO 13485 inkl. Jahresplan Ihrer jährlichen Aufgaben		<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Praxistransfer für die Schulung Qualitätsmanagementbeauftragter EN ISO 13485 inkl. Jahresplan Ihrer jährlichen Aufgaben		bald Verfügbar			
Alles Wichtige zur neuen MDR Medizinprodukteverordnung		<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Bewertung von Auditfeststellungen, Auditfolmaßnahmen und Optimierung von Audits		<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>



QM für Medizinproduktehersteller EN ISO 13485


Mehr Informationen – durch Klick auswählen 

INHOUSE-TRAINING


Wir kommen zu Ihnen ins Haus 

Ansprechpartner & Angebotserstellung 

E-LEARNING LEISTUNGEN

Wir erstellen Ihren individuellen E-Learning-Kurs 

Lernvideo – Wir erstellen Ihre Lernvideos 

Wir entwickeln und betreuen Ihre LMS –
Learning Management System Plattform 



*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