



Trainer, die für die DGQ tätig sind, gehören zu den Besten ihres Faches. Dies bestätigen uns unsere Kunden. Als Trainer der DGQ sind sie weit mehr, als reine Wissensvermittler.

Wenn auch Sie zu den Profis gehören und neben Ihrem Fachwissen auch die Fähigkeit besitzen, Wissen lebendig und abwechslungsreich zu vermitteln, sind Sie genau der Trainer, den wir suchen.

Trainer ISO 13485 – Qualitätsmanagement für Medizinprodukte (QMP)

Sie haben Spaß daran die Normenanforderungen und gesetzlichen Regelungen der Medizinprodukteindustrie abwechslungsreich und lebendig sowie praxisnah zu vermitteln? Sie fühlen sich auch vor einer größeren Gruppe wohl und gehen gerne auf Fragen und Probleme von Teilnehmerinnen und Teilnehmern ein?

Als Trainer/Trainerin der DGQ vermitteln Sie nicht nur fachliches Wissen, sondern geben Teilnehmerinnen und Teilnehmern unserer Seminare und Lehrgänge u.a. auch Werkzeuge und Methoden an die Hand. Wenn für Sie Erwachsenenbildung und Weiterbildung eine vielfältige, kreative und kompetente Begleitung und Gestaltung von Lernsituationen- und Prozessen bedeutet, dann sind Sie bei der DGQ genau richtig.

Im Seminar „DIN EN ISO 13485 - Qualitätsmanagement für Medizinprodukte“ werden grundlegende Kenntnisse zur Norm vermittelt. Im Fokus steht die Dokumentation, die Entwicklung und Beobachtung von Medizinprodukten und die Rückverfolgbarkeit und Validierung von Prozessen.

Basisqualifikation

- Technischer oder ingenieurwissenschaftlicher Studienabschluss (bspw. Produktionstechnik, Medizinische Technik, Pharmazie, Ingenieurwissenschaft, Materialwissenschaft) oder Techniker Ausbildung (bspw. Medizintechnik, medizinisch-technische/r Assistent/in, Laborant/in)
- TMethodisch-didaktische Kompetenz (bspw.: Gruppenarbeitsmethoden, Reflektionstechniken, Moderationstechniken, Flipchartgestaltung)
- TNachgewiesene Trainerpraxis
- TRhetorisch sicheres und dynamisches Auftreten vor Gruppen bis zu 20 Personen
- TAusbildung zum/r Qualitätsmanager/in oder Auditor/in

Erfahrung

- Fundierte Kenntnisse zu gesetzlichen und regulativen Rahmenbedingungen (MPG, MDR, MDD) und Normen (ISO 13485, ISO 14971)
- Grundlegende Normenkenntnisse zur ISO 9001 setzen wir voraus
- Nachgewiesene Berufserfahrung bei einem Medizinproduktehersteller, Betreiber von medizinisch-technischen Geräten, oder in einer Benannten Stelle von mindestens 5 Jahren
- Fünfjährige Berufspraxis im Qualitätsmanagement, davon mindestens 2 Jahre im Bereich Medizintechnik