

2024

# 25 JAHRE VOREST AG



 **VOREST AG**  
*Bausteine Ihres Erfolgs*

We   
Learning



# Risikomanagement für Medizinprodukte Hersteller gemäß MDR 2017/745/EU unter Anwendung der DIN EN ISO 14971

Schulung zur Durchführung einer umfassenden Risikoanalyse und  
Risikobewertung für Medizinprodukte

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

<b>Buchungsnummer:</b>	S23	<b>Max. Teilnehmerzahl:</b>	15
<b>Teilnahmegebühr (zzgl. MwSt.):</b>	616,55 €	<b>Dauer, Uhrzeit:</b>	1 Tag, 09.00 bis 13.00 Uhr
<b>Kursform:</b>	Live Virtual-Classroom-Training	<b>Info &amp; Buchung:</b>	<a href="http://www.vorest-ag.com/S23">www.vorest-ag.com/S23</a>

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

15.04.2024 Live Virtual-Classroom-Training

20.11.2024 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: Erstellung einer Arbeitsanweisung im Wert von 39,90 €*



**Wertvolle Vorlagen(pakete)**

*Risikomanagementbericht ISO 14971 im Wert von 24,90 €*

*Risikomanagementplan ISO 14971 im Wert von 24,90 €*



**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 89,70 €**

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



# Risikomanagement für Medizinprodukte Hersteller gemäß MDR 2017/745/EU unter Anwendung der DIN EN ISO 14971

## Schulung zur Durchführung einer umfassenden Risikoanalyse und Risikobewertung für Medizinprodukte

Die EN ISO 14971 ist Basis eines Risikomanagementsystems, welches für alle Hersteller von Medizinprodukten zwingend gefordert wird. Bedingt durch die die EN ISO 13485 und die Medizinprodukteverordnung wird ein funktionierendes Risikomanagement umso wichtiger. Dabei wird für die erforderliche Risikobewertung eine getrennte Betrachtung des Patienten, des Anwenders und Dritter gefordert. Für ein effektives Risikomanagement Medizinprodukte muss eine Risikomanagementakte, in der die ganzheitliche Betrachtung aller Gefährdungen und Begründungen hinsichtlich Entscheidungsfindungen zur Ab-

stellung bzw. Akzeptanz von Risiken zu dokumentieren sind, erstellt werden.

Weiterhin ist eine kontinuierliche Überwachung der Gültigkeit jeder Risikomanagementakte eine regulatorische Anforderung. Aktualisieren und vertiefen Sie in dieser Risikomanagement Medizinprodukte Schulung ISO 14971 Ihr Know-how zum Thema Risikomanagement für Medizinproduktehersteller gemäß ISO 14971! Nach nur einem Tag Intensivtraining gelingt Ihnen die Durchführung einer umfassenden Risikoanalyse auf Basis der EN ISO 14971 Anforderungen schnell und einfach!

### Inhalt

---

- ▼ Grundlegende Anforderungen an das Risikomanagement Medizinprodukte nach der EN ISO 14971 und deren Umsetzung
- ▼ Erstellung und Lenkung der Risikomanagementakte
- ▼ Verschiedene Verfahren der Risikoanalyse
- ▼ Potenzielle und akute Gefährdungen erkennen
- ▼ Risiken richtig einschätzen und verhindern
- ▼ Risikobewertung und Risikobeherrschung
- ▼ Bewertung des Restrisikos
- ▼ Der Risikomanagementbericht
- ▼ Die Marktbeobachtung

### Ziel

---

Sie lernen in dieser Weiterbildung ein Risikomanagement für Medizinproduktehersteller entsprechend den relevanten gesetzlichen Anforderungen zu betreiben. Sie erkennen die für Ihr Unternehmen notwendigen Prozesse, können entsprechende Maßnahmen ableiten und diese Prozesse auch in die Praxis umsetzen. Sie erfahren weiterhin, welche Verfahren der Risikoanalyse einzusetzen sind, wie Sie potenzielle und akute Gefährdungen feststellen können und wie Sie diese Risiken richtig einschätzen und verhindern können.

### Zielgruppe

---

Diese Schulung richtet sich an 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 für die Teilnahme an dieser Schulung erforderlich.

### Qualifikation

---

Sie erhalten eine Qualifikationsbescheinigung zur Teilnahme an der Schulung in Deutsch und Englisch.

### Ihre nächsten Schritte

---

Diese Schulung ist Teil des modularen Ausbildungsprogramms der VOREST AG. Sie ist einer von fünf Ausbildungsschritten hin zur Prüfung und Zertifizierung zum Experten für Technische Dokumentation für Medizinprodukte. Jede Schulung kann aber selbstverständlich auch unabhängig von der Gesamtausbildung einzeln besucht werden.

- 1. Schritt** Design und Entwicklung von Medizinprodukten
- 2. Schritt** Technische Dokumentation von Medizinprodukten
- 3. Schritt** CE Kennzeichnung für Medizinprodukte
- 4. Schritt** Klinische Bewertung von Medizinprodukten
- 5. Schritt** ISO 14971 Risikomanagement für Medizinproduktehersteller
- 6. Schritt** Prüfung zum Expert Technical Documentation Medical Devices



# 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 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		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>
Interner Auditor EN ISO 13485 – QM für Medizinproduktehersteller		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>
Qualitätsmanagementbeauftragter EN ISO 13485 – QM für Medizinproduktehersteller		<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>
MDSAP Audit 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>
Neue und aktuelle Anforderungen aus der MDR – EU Medizinprodukteverordnung		<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>
FDA/Anforderungen für Medizinprodukte in den USA (21 CFR Part 820)		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>
Lieferantenaudit und Lieferantenmanagement für die Medizinprodukteindustrie		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>
Prozessvalidierung in der Medizinprodukteindustrie – Grundlagenschulung		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>
Prozessvalidierung in der Medizinprodukteindustrie – Workshop		<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>
Computer System Validierung in der Medizinprodukteindustrie		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>
Risikomanagement für Medizinprodukte gem. MDR 2017/745/EU unter Anwendung der ISO 14971		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>
Verantwortliche Person gemäß Artikel 15 MDR		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>
Entwicklung von Medizinprodukten gem. ISO13485 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>
Klinische Bewertung von Medizinprodukten gem. MEDDEV 2.7/1 Rev.4 & MDR 2017/745/EU		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>
Post Market Surveillance und Vigilanz – Überwachung nach dem Inverkehrbringen gem. MDR		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>
Kennzeichnung und UDI bei Medizinprodukten		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>
Prüfung zum Expert Quality Management Medical Devices		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>
Prüfung zum Expert Technical Documentation Medical Devices		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>

## THEMATISCHES LERNMODUL

Jahresplan – Ihre jährlichen Aufgaben als interner Auditor EN ISO 13485		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>
Jahresplan – Ihre jährlichen Aufgaben als Qualitätsmanagementbeauftragter EN ISO 13485		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>
Praxistransfer für die Schulung interner Auditor EN ISO 13485 inkl. Jahresplan Ihrer jährlichen Aufgaben		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>
Praxistransfer für die Schulung Qualitätsmanagementbeauftragter EN ISO 13485 inkl. Jahresplan Ihrer jährlichen Aufgaben		bald Verfügbar			
Alles Wichtige zur neuen MDR Medizinprodukteverordnung		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>
Bewertung von Audifeststellungen, Auditfolmaßnahmen und Optimierung von Audits		<b>P</b>	<b>E</b>	<b>B</b>	<b>V</b>






# 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](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 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](mailto: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](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 <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](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!



Hier kostenlos downloaden!

**VOREST AG**  
*Bausteine Ihres Erfolgs*

We ♥  
Learning