

Qualitätsbeauftragte:r, -manager:in und -auditor:in (DEKRA) mit GMP

⌚ Dauer

81 Tage

📄 Zertifikat

[DEKRA-Zertifikat Qualitätsmanagement-Beauftragte/-r \(QMB\)](#),
WBS-Zertifikat, [DEKRA-Zertifikat Qualitätsmanager/-in \(QM\)](#),
[DEKRA-Zertifikat Qualitätsauditor/-in \(QA\)](#)

€ Preis

Wir beraten dich gerne zu deinen individuellen Fördermöglichkeiten.

💡 Fördermöglichkeiten

Berufsförderungsdienst (BFD) der Bundeswehr,
[Bildungsgutschein](#), Deutsche Rentenversicherung Bund,
[Qualifizierungschancengesetz](#), Rehabilitationsförderung

Aktuelle Termine

⌚ 19.01.2026 – 15.05.2026

⌚ 16.03.2026 – 14.07.2026

⌚ 15.05.2026 – 08.09.2026

Kontakt

Dein Kontakt für Cuxhaven

+49 4721 3109890

cuxhaven@wbstraining.de

Anschrift

WBS TRAINING in Cuxhaven

Bahnhofstraße 6-8

27472 Cuxhaven

Dies ist ein Angebot von WBS TRAINING.

Kursbeschreibung

Ein zertifiziertes Qualitätsmanagementsystem nach ISO 9001 zeigt, dass ein Unternehmen sich bei seinen Produkten und Dienstleistungen an hohen Qualitätsmaßstäben orientiert und es schafft Wettbewerbsvorteile sowie Vertrauen bei Kund:innen und Geschäftspartner:innen. Fachkräfte aus dem Qualitätsmanagement sind daher bei großen wie mittelständischen Unternehmen aller Branchen sehr gefragt.

In diesem Kurs bereiten wir dich auf deine anspruchsvollen Aufgaben im Qualitätsmanagement vor und bilden dich in einer mehrstufigen Weiterbildung zur/zum Qualitätsmanagementbeauftragten (QMB), Qualitätsmanager:in (QM) und Qualitätsauditor:in (QA) aus. Zusätzlich erweiterst du deine Kompetenzen zu den GMP-Richtlinien zur Qualitätssicherung von Produktionsabläufen und -umgebungen in den Bereichen Pharmazie, Kosmetik, Lebensmittel und Futtermittel.

Hinweis: Die Weiterbildung ist modular aufgebaut, die Module 1, 2 und 3 schließen mit einer Prüfung vor der DEKRA, das Modul 4 mit einer internen Prüfung ab.

Kursinhalte

Einführung in unser Online-Lernformat (1 Tag)

Qualitätsmanagement mit Prüfungsvorbereitung QMB (20 Tage)

- Grundlagen, Historie und Entwicklung
- Qualitätsmanagementsysteme
- Normenreihe DIN EN ISO 9000 ff
- Forderungen der DIN EN ISO 9001:2015

- Aufgaben, Instrumente und Methoden des QM
- Audit und Zertifizierung
- Total Quality Management
- Prüfung zur/zum Qualitätsmanagementbeauftragten (extern)

Qualitätsmanager:in (20 Tage)

- Prozessmanagement, Regelkreis von Prozessen, Messung von Prozessen
- Produkt- und Produzentenhaftung
- Statistische Methoden, Stichprobensystem
- Qualitätstechniken (FMEA, QFD u.a.), Qualitätswerkzeuge Q7 und M7, Problemlösung / 8 D-Report
- Methoden der ständigen Verbesserung
- Verschwendungsarten und Verbesserungsansätze
- Qualitätsmanager:in als Führungskraft: Rolle, Kommunikation, Veränderungsmanagement
- Umwelt- und Arbeitsschutzmanagementsysteme; Integrierte Managementsysteme
- Prüfung zur Qualitätsmanager:in (extern)

GMP-Spezialist:in - Good Manufacturing Practice (20 Tage)

- Bedeutung und gesetzliche Regelungen
- Personalanforderungen
- Betriebshygiene
- Kalibrierung, Qualifizierung, Validierung
- Qualitätssicherungssysteme/Qualitätsmanagementsysteme
- Data Integrity
- Dokumentation
- GMP-Aspekte in der Produktion
- Ablauf von Abweichungsbearbeitungen inkl. CAPA / Change Control
- Auditierung aus Sicht der Auditierten
- Projektarbeit

Externe Qualitätsauditor:in (20 Tage)

- ISO 9001:2015 aus der Sicht der Auditor:in
- Leistungsmessungen und -bewertungen (Zielsetzungen und Begriffe des Auditwesens, Regelwerke im Auditumfeld, Auditprinzipien, Management von Auditprogrammen, Auditaktivitäten im Überblick, Auditplanung und -vorbereitung, Auditdurchführung, Auditberichterstellung, Auditende, Maßnahmenfestlegung und -verfolgung, Auditoren-Qualifikation, Tendenzen im Auditwesen)
- Beispiele für Auditfeststellungen
- Kommunikation im Audit
- Fallbearbeitungen, Gruppenarbeiten, Rollenspiele, Prüfungsvorbereitung
- Prüfung zur Qualitätsauditor:in (extern)

Lernziele

- Du kennst die Werkzeuge und Methoden des Qualitätsmanagements und kannst bei der Einführung und Aufrechterhaltung eines Qualitätsmanagementsystems nach DIN EN ISO 9001 als Qualitätsmanagementbeauftragte:r (QMB) verantwortlich mitwirken.
- Du belegst in einem nächsten Schritt mit einem Abschluss als Qualitätsmanager:in (QM), dass du Qualitätsmanagementsysteme kompetent weiterentwickeln, qualitätsbezogene Daten aufbereiten und Qualitätsprojekte verantwortlich leiten

kannst.

- Als Qualitätsauditor:in bist du in der Lage, interne prozessorientierte Audits, Lieferantenaudits und externe Zertifizierungsaudits von Qualitätsmanagementsystemen zielgerichtet zu planen, durchzuführen, zu dokumentieren und nachzuverfolgen und damit den Prozess der stetigen Qualitätsverbesserung sicherzustellen.
- Du kennst die Anforderungen der GMP-Richtlinien an das Personal, an Räumlichkeiten, an die Dokumentation, an Kontrollen und an die Validierung.
- Nach erfolgreich abgelegten Prüfungen erwirbst du folgende DEKRA-Zertifikate: Modul 1: Qualitätsmanagementbeauftragte:r (QMB); Modul 2: Qualitätsmanager:in (QM); Modul 3 Qualitätsauditor:in (QA). Weiterhin erwirbst du im Modul 4 das WBS-Zertifikat "GMP-Spezialist:in"

Unterrichtsform	Vollzeit
Zielgruppe	Arbeitssuchend, Berufsrückkehrer:in, Berufserfahren, Soldat:in, Berufstätig
Teilnahmevoraussetzung	<ul style="list-style-type: none">• Abgeschlossenes Studium oder eine abgeschlossene Berufsausbildung mit mehrjähriger Berufspraxis• Zulassungsvoraussetzungen zur Teilnahme an der DEKRA-Prüfung und Zertifizierung zur Qualitätsmanager:in - Zertifikat als Qualitätsmanagementbeauftragte:r (DEKRA) oder gleichwertiger Nachweis• Zulassungsvoraussetzungen zur Teilnahme an der DEKRA-Prüfung und Zertifizierung zur Qualitätsauditor:in - Zertifikat als Qualitätsmanager:in (DEKRA) oder ein gleichwertiger Nachweis• Modul GMP - Teilnahme am Modul Qualitätsmanagementbeauftragte:r• Gute Deutschkenntnisse in Wort und Schrift (mindestens B2 Sprachniveau)• Ausgeprägte Kommunikationsfähigkeiten
Perspektiven nach der Qualifizierung	<p>Mitarbeitende, die neben fachlichem Know-how zertifizierte Kompetenzen mitbringen, werden in allen Wirtschaftszweigen gesucht. Deine beruflichen Perspektiven im operativen und strategischen Qualitätsmanagement sind daher ausgesprochen gut.</p> <p>Mit deinen erworbenen Kenntnissen in GMP kannst du in Unternehmen, die pharmazeutische Produkte, Medizinprodukte oder Lebensmittel herstellen, arbeiten. Das sind z.B. Pharmaunternehmen, Biotechnologieunternehmen, Lebensmittelunternehmen und Unternehmen, die medizinische Geräte herstellen.</p>

Link zum Angebot

↗ [Qualitätsbeauftragte:r, -manager:in und -auditor:in \(DEKRA\) mit GMP](#)

Ausgezeichnete Bildung.



DQS-zertifiziert nach
DIN EN ISO 9001:2015 Reg.-Nr. 015344 QM15
Zulassung nach AZAV Reg.-Nr. 015344 AZAV