

QC - Kvalitetskontrol

Du kan med baggrund i krav til kvalitetsstyring af Medical Devices med grænseflade til Pharma produktion, medvirke ved kvalitetskontrol af produktion.

Du kan efterleve de krav, der stilles til stikprøveplaner, stikprøveudtagning, stikprøvekontrol, testning og rapportering i forbindelse med kvalitetskontrol. Du får forståelse for specifikationer og tegninger og kan anvende dette i dagligt arbejde.

Der arbejdes iht. Bekendtgørelsen om medicinsk udstyr samt de tilhørende ISO-standarder med grænsefladeforståelse for GMP. Du får kendskab til grundlæggende kalibrering og valideringsbegreber herunder beregninger af måleusikkerhed.

Du kan, efter kurset arbejde med forskellige kontrolmålinger og anvende forskelligt måleudstyr, samt foretage opslag i relevante ISO-standarder. Der arbejdes med forståelse af tekniske tegninger, med relation til gældende kontrolarbejde af produktion, processer og produkter.

Du kan udføre forskellige former for kvalitetskontrol, efter gældende procedure, stikprøveplaner og specifikationer herunder prøveudtagning, testning og rapportering.

Indhold

- Du får større indsigt og forståelse for arbejdet med kvalitetskontrol i produktionen.
- Du vil opnå indsigt i bekendtgørelsen om medicinsk udstyr og relevante ISO-standarder.
- Du får kendskab til forskellige kontrolmålinger og anvendelse af forskelligt måleudstyr.

Målgruppe

Uddannelsen retter sig primært mod ansatte i medicinalindustrien eller for dig, som ønsker ansættelse indenfor medicinalbranchen.

Bevis

Du vil kunne opnå et AMU kompetencegivende bevis, når du består den prøve, der ligger på kursets sidste dag.

Kursusinfo



3 gode grunde til at tage kurset

1. **Bliv ekspert i kvalitetskontrol:** Du får værktøjer til at arbejde med kvalitetskontrol i produktionen og sikre, at produkterne lever op til kravene.
2. **Styrk din forståelse for medicinsk udstyr og ISO-standarder:** Du lærer at navigere i komplekse krav og sikre, at produktionen følger de nødvendige procedurer.
3. **Arbejd præcist med måleudstyr og tekniske tegninger:** Du lærer at bruge tekniske tegninger i kvalitetskontrollen, så du kan håndtere specifikationer og sikre korrekte målinger.

Tag kurset og bliv en nøgleperson i arbejdet med kvalitetskontrol – tilmeld dig i dag!

Kursuspris

Inden for AMUs målgruppe:
DKK 1.090,00

Uden for AMUs målgruppe:
DKK 4.995,75

Tilmelding



Hold

22-06-2026

Kvalitetskontrol for medicooperatører, 5 dage
Peder Oxes allé 4 3400 Hillerød

5 dage

Daghold

17-08-2026

Kvalitetskontrol for medicooperatører, 5 dage
Peder Oxes allé 4 3400 Hillerød

5 dage

Daghold

05-10-2026

Kvalitetskontrol for medicooperatører, 5 dage
Peder Oxes allé 4 3400 Hillerød

5 dage

Daghold

30-11-2026

Kvalitetskontrol for medicooperatører, 5 dage
Peder Oxes allé 4 3400 Hillerød

5 dage

Daghold

Fag: Kvalitetskontrol for medicooperatører

Fagnummer: 40919	Varighed 5 dage
Inden for AMUs målgruppe: DKK 1.090,00	Uden for AMUs målgruppe: DKK 4.995,75

Målgruppe: Kurset er udviklet til ufaglærte og faglærte, der har eller søger arbejde som operatører og produktionsmedarbejdere i pharma-industrien.

Beskrivelse: Efter gennemført kursus har deltageren:
Forståelse for specifikationer og tegninger og kan anvende dette i dagligt arbejde.
En forståelse af tekniske tegninger, med relation til gældende kontrolarbejde af produktion, processer og produkter.
Kendskab til grundlæggende kalibrering og valideringsbegreber herunder beregninger af måleusikkerhed.

Efter gennemført kursus kan deltageren:
Med baggrund i krav til kvalitetsstyring af Medical Devices med grænseflade til farmaproduktion, medvirke ved kvalitetskontrol af produktion.
Efterleve de krav, der stilles til stikprøveplaner, stikprøveudtagning, stikprøvekontrol, testning og rapportering i forbindelse med kvalitetskontrol.
Arbejde med forskellige kontrolmålinger og anvende forskelligt måleudstyr, samt foretage opslag i relevante EU forordninger.
Udføre forskellige former for kvalitetskontrol, efter gældende procedurer, stikprøveplaner og specifikationer herunder prøveudtagning, testning og rapportering.

Der arbejdes iht. de to EU forordninger: Medicinsk udstyr og forordningen om medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik samt de tilhørende ISO-standarder med grænsefladeforståelse for GMP.