

Services liés aux dispositifs médicaux

Medical Devices Single Audit Program



Management de la qualité des dispositifs médicaux

Medical Devices Single Audit Program - principes et préparation pour l'audit

Descriptif

Grâce à cette formation, vous acquerrez des connaissances approfondies sur ce nouveau type d'audit et sur comment se préparer au mieux pour respecter les exigences avant le délai final.

Découvrez comment ce programme diffère de l'ISO 13485 par son approche d'audit réglementaire, l'échelle des non-conformités et la création du rapport d'audit.

Ce cours vous aidera à vous préparer pour un audit MDSAP et vous permettra de déterminer si vos processus de SMQ internes sont en règle avec les exigences de l'audit MDSAP pour les juridictions des marchés de commercialisation de vos produits.

Objectifs et bénéfices

Suite à cette formation, les participants auront les **connaissances** pour:

- Démontrer leurs connaissances des principes du MDSAP
- Expliquer la structure et le périmètre du programme d'audit MDSAP
- Connaitre les processus d'audit MDSAP et leurs interrelations
- Expliquer les différences entre les audits MDSAP et les audits SMQ
- Connaitre la différence entre l'ISO13485 et l'ISO14971
- Identifier les documentations relatives au MDSAP

Suite à cette formation, les participants auront les **compétences** pour:

- Se préparer à l'audit efficace MDSAP
- Connaître les 7 exigences relatives au processus de l'audit
- Fixer le périmètre de l'audit
- Analyser les sources de données requises lors des processus d'audit
- Analyser les interactions de contrôle
- Utiliser la terminologie de juridiction

A qui s'adresse

Aux professionnels de la Qualité et des Affaires Réglementaires qui doivent transférer leurs certifications CMDCAS, ainsi qu'aux entreprises qui élargissent leurs accès aux marchés dont les juridictions participent au MDSAP.

© BSI Group

Tel: 01 55 34 11 40 www.bsigroup.fr-FR/Nos-services/formation

Prérequis

Une lecture du document MDSAP Companion, ainsi que la norme ISO 13485:2016 sont recommandées avant le déroulement de la formation.

Qu'est-ce qui est inclus ?

- Supports de cours
- Certificats de formation
- Boissons, rafraichissements et déjeuners

Agenda

Jour 1

Heure	Sujet abordé
9:00	Bienvenue et introductions
	Objectifs et structure du cours
	 Les principes du MDSAP Origine et objectifs Termes clés et définitions Bénéfices du fabricant Structure, exigences et résultats
	 Structure et périmètre du programme d'audit MDSAP Processus, séquence et durée Exigences et Approche de l'audit réglementaire Etapes 1 et 2 de l'audit Echelle des non conformités Eléments importants pour la participation au MDSAP La relation avec les autres standards SMQ
	 MDSAP et autres audits SMQ MDSAP et l'audit dans l'industrie des dispositifs médicaux Les différences entre l'ISO13485 et l'ISO 14971
	Documents du MDSAP
	 Processus de gestion Objectifs et résultats du processus Le focus sur la Haute Direction dans le MDSAP Exigences et planification du SMQ Développement du périmètre d'audit Suppléments de juridiction (à l'ISO 13485) Contrôles de distribution
	 Mesure, analyse et processus d'amélioration Objectifs et résultats du processus Analyse des données Contrôle du produit non-conforme Audits internes Suppléments de juridiction (à l'ISO 13485)
17.00	Fin du jour 1

Tel: 01 55 34 11 40 www.bsigroup.fr-FR/Nos-services/formation

Jour 2

Heure	Sujet abordé
9:00	Quizz de rafraichis sement des connaissances
	Processus de conception et de développement Objectifs et résultats du processus Contrôle de conception et classification des dispositifs Focus sur la gestion des risques Suppléments de juridiction (à l'ISO 13485)
	Les processus de contrôle de la production et du service Objectifs et résultats des processus Suppléments de juridiction (à l'ISO 13485) Interactions de contrôle
	Le processus d'achat Objectifs et résultats du processus Eléments importants relatifs au contrôle des achats Suppléments de juridiction (à l'ISO 13485)
	Processus d'autorisation marketing du dispositif et d'enregistrement de l'installation Objectifs et résultats du processus Définitions spécifiques de juridiction Autorisation du dispositif sur le marché Enregistrement de l'installation Eléments importants dans le changement d'accréditation
	 Medical device adverse events and advisory notices process Objectifs et résultats du processus Suppléments de juridiction (à l'ISO 13485)
	Récapitulatif du cours et questions finales
17:00	Fin de la formation

© BSI Group Tel : 01 55 34 11 40 www.bsigroup.fr-FR/Nos-services/formation