# ® TÜV, TUEV und TUV sind eingetragene Marken. Eine Nutzung und Verwendung bedarf der vorherigen Zustimmung.

# Angebot vom 29.10.2025

# MDSAP - Medical Device Single Audit Program.

Regulatorisches Qualitätsmanagement-Audit gemäß MDSAP optimal vorbereiten.

<u></u>	Seminar	4 Termine verfügbar	②	Teilnahmebescheinigung
尸	Präsenz / Virtual Classroom	3 Unterrichtseinheiten	Ø	Online durchführbar

Seminarnummer: 09389

Stand: 29.10.2025. Alle aktuellen Informationen finden Sie unter https://akademie.tuv.com/s/09389

Das MDSAP (Medical Device Single Audit Program) stellt ein einheitliches Verfahren und einen standardisierten Ansatz zur Überprüfung der regulatorischen Anforderungen in verschiedenen Jurisdiktionen (Ländern) dar. Die Überprüfung erfolgt im Rahmen von Audits des Qualitätsmanagementsystems sowie der Technischen Dokumentation bei Herstellern von Medizinprodukten durch eine auditierende Organisation (AO). Aktuell nehmen Australien, Brasilien, Kanada, Japan und die USA an diesem Programm teil.

Das Ziel des MDSAP ist es, die Konformität mit den regulatorischen Anforderungen aller teilnehmenden Länder in nur einem einzigen Audit zu überprüfen.

Hersteller, die am MDSAP teilnehmen, werden jährlich von der AO auditiert. Ein wesentlicher Vorteil dieses Programms ist, dass zusätzliche Routine-Audits oder Routine-Inspektionen durch die Behörden der einzelnen Länder, wie etwa die FDA oder ANVISA, entfallen. Dies führt zu reduzierten Kosten und einer geringeren personellen Belastung. Darüber hinaus können Hersteller mit einer schnelleren Zulassung neuer Medizinprodukte rechnen.

Die Grundlage für das MDSAP bildet die Qualitätsmanagement-Norm ISO 13485, welche durch die spezifischen regulatorischen Anforderungen der einzelnen Länder ergänzt wird.

In diesem Seminar zum MDSAP erwerben Sie das notwendige Wissen, um Ihre Organisation erfolgreich auf ein MDSAP-Audit vorzubereiten. Sie lernen das Audit-Modell kennen, das die Reihenfolge und die inhaltliche Tiefe der einzelnen zu auditierenden "Tasks" beschreibt, insbesondere die Auditierung der spezifischen Anforderungen der einzelnen Länder.

Darüber hinaus erfahren Sie in diesem Seminar mehr über die Ziele und das Konzept des MDSAP sowie die Unterschiede zu Audits für den Unionsmarkt (CE-Markt), die durch Benannte Stellen, Zertifizierer oder zuständige Behörden durchgeführt werden.



Profitieren Sie von der Praxiserfahrung unserer Referenten, die bereits zahlreiche MDSAP-Audits mit verschiedenen auditierenden Organisationen (AOs) begleitet haben.

- Konzept, Ziel und Anwendbarkeit von MDSAP
- Teilnehmende Länder (Jurisdiktionen)
- Unterschiede zu externen QM-Audits nach ISO 13485 und QM-Inspektionen der FDA
- MDSAP-Auditmodell
  - Anforderungen, Inhalte und Prozesse
  - Anforderungskatalog (Audit-Approach-Document)
  - Spezifische regulatorische Anforderungen der teilnehmenden Länder: USA, Kanada, Brasilien, Australien und Japan
  - Vorbereitung, Ablauf und Fragen von MDSAP-Audits
  - Audit-Tasks
  - Auditierung der Technischen Dokumentation
  - Einstufung und Regeln von Audit-Abweichungen
- Umgang mit Auditergebnissen Kommunikation der Auditergebnisse an die Regulierungsbehörden (Berichtswesen)
- Kalkulation der Auditzeit
- Vertragsgestaltung mit Authorized Representatives (Bevollmächtigte) in ausgewählten Jurisdiktionen
- Tipps und Tricks zur Vorbereitung und Teilnahme an einem MDSAP-Audit
- Zeit- und Kosteneinsparung für Hersteller von Medizinprodukten

Bei Anmeldung bitte mindestens einen Termin ankreuzen:

### Termine

<u> </u>
<b>28.01.2026 (Mi) - 28.01.2026 (Mi)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K170S09389N2610256 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
<b>25.06.2026 (Do) - 25.06.2026 (Do)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K799S09389N2617068 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)
<b>24.09.2026 (Do) - 24.09.2026 (Do)</b> , Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer: K950S09389N2627639 770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)



	Ē	
	=	
	3	
	ĭ	
1	$\overline{\vee}$	
	Ċ	
	a	
	ō	1
•	$\overline{}$	
	ē	
-	는	
	ō	
	>	
	7	
-	8	
	$\stackrel{\smile}{}$	
	눈	
	$\frac{0}{0}$	
	6	
	ă	
	$\overline{}$	,
	$\equiv$	
	=	
	ō	
	Ē	
	P	
	8	
	ā	
	Š	
_	0	
	ĭ	
	≒	
	_	
	2	
	Z	
•	≒	
	≓	
•	4	
	_ e	
•	ĭ	
i	Elne	
١	Ē.	
١	ĭ	
١	Ē.	
١	e Marken, Eine	
١	ne Marken. Eine	
	ene Marken, Eine	
	gene Marken, Eine	
	gene Marken, Eine	
	etradene Marken, Eine	
	detradene Marken, Eine	
	Indetradene Marken, Eine	
	detradene Marken, Eine	
	Indetradene Marken, Eine	
	eindetradene Marken, Eine	
	eindetradene Marken, Eine	
	eindetradene Marken, Eine	
	eindetradene Marken, Eine	
	eindetradene Marken, Eine	
	eindetradene Marken, Eine	
	eindetradene Marken, Eine	
	eindetradene Marken, Eine	
	nd IUV sind eindetragene Marken. Eine	
	V und TUV sind eingetragene Marken. Eine	
	EV und TUV sind eindetradene Marken. Eine	
	V und TUV sind eingetragene Marken. Eine	
	EV und TUV sind eindetradene Marken. Eine	
	EV und TUV sind eindetradene Marken. Eine	
	EV und TUV sind eindetradene Marken. Eine	
	IV. I UEV und I UV sind eindetradene Marken. Eine	
	IV. I UEV und I UV sind eindetradene Marken. Eine	

12.11.2026 (Do) - 12.11.2026 (Do), Live Virtual Classroom   Veranstaltungsnummer:
K278S09389N2613362
770,00 € (Nettopreis, zzgl. MwSt.) 916,30 € (Bruttopreis, inkl. MwSt.)

Das Angebot der TÜV Rheinland Akademie GmbH ist freibleibend und unverbindlich, sofern es nicht ausdrücklich als verbindlich gekennzeichnet ist. Allein maßgeblich für diese Rechtsbeziehung zwischen der TÜV Rheinland Akademie GmbH und dem Auftraggeber ist das Auftragsdokument einschließlich den Allgemeinen Geschäftsbedingungen (AGB) der TÜV Rheinland Akademie GmbH (https://akademie.tuv.com/agb).

Stand: 29.10.2025

Dieses Angebot ist bis zum 12.11.2025 gültig.

# Buchung

Buchen Sie Ihren Wunschtermin jetzt direkt online unter https://akademie.tuv.com/s/09389 und profitieren Sie von diesen Vorteilen:

- Schneller Buchungsvorgang
- Persönliches Kundenkonto
- Gleichzeitige Buchung für mehrere Teilnehmer:innen

Alternativ können Sie dieses Bestellformular verwenden, um via Fax oder E-Mail zu bestellen. Für organisatorische Fragen steht Ihnen unser Service Center gern zur Verfügung unter E-Mail: servicecenter@de.tuv.com, Tel.: 0800 135 355 77 oder Fax: 0800 8484044.

## Anmeldedaten

Ich bestelle als Verbraucher (Privatkunde)
Ich bestelle als Unternehmen / Behörde (Geschäftskunde)



### Rechnungsanschrift

Wir benutzen diese Daten für die Bestellbestätigung	g und Rechnungss	tellung.	
Firma oder Behördenbezeichnung (bei Buchung als Firmenkunde):	Abteilung (optional):		
Straße und Hausnummer:	PLZ:	Ort:	
Ihre interne Bestellnummer (optional):	Ihre Umsatzsteuer ID (optional):		
Sie können hier eine von Ihrem Unternehmen festgelegte interne Bestellnummer (SAP-Nummer etc.) eintragen. Wir werden diese Nummer auf der Rechnung angeben.			
Ihre Kontaktdaten			
Wir benutzen diese Daten für die Bestellbestätigung	g und Rechnungsst	tellung.	
Anrede: Vorname:	Nachr	name:	
E-Mail-Adresse:	Telefonnummer	(optional):	
Geburtsdatum (optional):	Geburtsort (optional):		

	® TÜV, TUEV und TUV sind eingetragene Marken. Eine Nutzung und Verwendung bedarf der vorherigen Zustimmung.

Teilnehmerinformation	en		
Ich werde selb	st am Seminar teilnehme	n (Kontaktdaten wie oben angegeben)	
Es soll folgend	le Person am Seminar teil	nehmen:	
Anrede:	Vorname:	Nachname:	
E-Mail-Adresse:		Telefonnummer (optional):	
Geburtsdatum (optional):		Geburtsort (optional):	
	die Widerrufsbelehrung, d	lie Sie unter den anhängenden AGB finden.	
	nden Allgemeinen Geschä mie.tuv.com/agb) erkenne	iftsbedingungen des Veranstalters e ich hiermit an.	
Ort, Datum		Unterschrift	
Bitte senden Sie uns bestellen.	<b>alle Seiten</b> des Formular	s via Fax oder E-Mail zu, um das oben genannte Seminar	Z
<b>E-Mail:</b> servicecenter@de.tu	<b>Tel.:</b> v.com 0800 135 3	<b>Fax:</b> 0800 8484044	