

# Maîtriser la réglementation des compléments alimentaires : de l'idée initiale à la réussite sur le marché

Nouveau

- Vous appréhendez les exigences réglementaires en lien avec compléments alimentaires dans l'union européenne.
- Vous aurez acquis une vision stratégique vous permettant de gérer vos projets compléments alimentaires.
- Vous disposerez d'éléments de comparaison avec différents aliments et produits de santé.
- Partage d'expérience tout au long de la formation, illustration autour d'exemples, étude de cas, remise d'outils pédagogiques.

## Formation de deux jours :

1<sup>ère</sup> journée : 9h00 - 17h30

2<sup>ème</sup> journée : 9h00 - 17h30

## PROGRAMME

### Jour 1

#### Accueil et contexte

- Tour de table et présentation du déroulé de la formation

#### Généralités

- Cadre réglementaire général

#### Concevoir un complément alimentaire

- Allégations nutritionnelles et santé
- Ingrédients
- Novel Food

#### Construire l'étiquetage d'un complément alimentaire

- Mentions obligatoires, volontaires : INCO, directive 2002/46, loi AGECE, tolérances, allégations environnementales

#### Conclusion

### Jour 2

#### Fabrication d'un complément alimentaire

- Généralités, matières premières, spécifications produits finis, BPF

#### Mise sur le marché en France et export

- De la France à l'export
- Enregistrements hors UE

#### Activités post market

- Communications
- Nutrivigilance
- Retrait/Rappel

#### Synthèse et application pratique

#### Conclusion et session questions-réponses

## 📅 PROGRAMMATION

14, 15 mai 2024  
BOULOGNE-BILLANCOURT

## € TARIFS

1224.00 € H.T Adhérents Ifis  
1360.00 € H.T Industries de santé  
1768.00 € H.T Prix public

## 📞 CONTACT

Amélie BOURGEOIS  
01 41 10 26 21  
a.bourgeois@ifis.fr

Programme déclinable en intra, pour vos seuls salariés.  
Merci de nous contacter.

## OBJECTIFS PÉDAGOGIQUES

**Identifier** les différentes catégories de compléments alimentaires.  
**Analyser** les textes réglementaires et législatives applicables.  
**Appliquer** les procédures de mise sur le marché en France.  
**Appliquer** les règles d'étiquetage et les allégations autorisées.  
**Mettre en place** des procédures de contrôle interne pour assurer la conformité réglementaire.

## PUBLIC CONCERNÉ

Collaborateurs des affaires réglementaires et technico-réglementaires, collaborateurs au contact des services technico-réglementaires (direction générale, affaire juridique, qualité, recherche et développement, marketing, innovation...) de « fabricant » ou « distributeur » de compléments alimentaires. Laboratoires pharmaceutiques et entreprises portant un projet de compléments alimentaires.

## INTERVENANTS

### Audrey VALO

Experte dans la réglementation des compléments alimentaires, aliments destinés à des groupes spécifiques et aliments santé. Au fil de ses expériences dans différentes structures (start up au grand groupe international en passant par le consulting chez Pharmanager), elle a développé une forte polyvalence dans le domaine des aliments santé et des produits frontières. Elle a notamment dirigé les affaires réglementaires au sein de l'entreprise PiLeJe, un des leaders du complément alimentaire en France. Désormais, elle travaille dans le laboratoire pharmaceutique Fresenius Kabi sur les produits de nutrition clinique et le market access. Elle est diplômée Agrosup Dijon (anciennement ENSBANA) avec une spécialisation en nutrition humaine.

### Constance BEZULOWSKY

Responsables affaires réglementaires pour les compléments alimentaires et les dispositifs médicaux au sein des affaires réglementaires globales chez UPSA. Elle a plus de dix ans d'expérience en affaires réglementaires, aussi bien sur des produits alimentaires (Groupe Savencia, Alcimed, Fédération Française des Spiritueux) que sur du complément alimentaire (SYNADIET, IPSEN, UPSA). Elle a notamment travaillé sur des projets d'innovation et des lancements de compléments alimentaires dans des laboratoires pharmaceutiques avec un important niveau d'exigences qualité et réglementaire, dans un contexte fortement international (Europe, Asie, Afrique, Moyen-Orient...). Elle est diplômée de l'AgroParisTech, avec une spécialisation en nutrition humaine et en droit alimentaire.

## PÉDAGOGIE

Vidéo projection du support PowerPoint  
Partage d'expérience avec le formateur  
Brainstorming  
WOOCLAP  
Exercices et études de cas pratiques  
Remise d'une documentation pédagogique

## PRÉ-REQUIS

Prérequis : AUCUN.  
Chaque formation donne lieu à l'envoi d'une attestation de fin de formation.

### 📅 PROGRAMMATION

14, 15 mai 2024  
BOULOGNE-BILLANCOURT

### € TARIFS

1224.00 € H.T Adhérents Ifis  
1360.00 € H.T Industries de santé  
1768.00 € H.T Prix public

### 📞 CONTACT

Amélie BOURGEOIS  
01 41 10 26 21  
a.bourgeois@ifis.fr

*Programme déclinable en intra, pour vos seuls salariés.  
Merci de nous contacter.*

## ÉVALUATION DES ACQUIS ET INFORMATIONS COMPLÉMENTAIRES

Évaluation par quiz de type QCM pouvant être effectué post-formation sur plateforme informatique ou sur papier.

À l'issue de l'évaluation des acquis, les résultats sont communiqués.

**Les locaux de l'Ifis sont accessibles aux personnes en situation de handicap.**

Les personnes en situation de handicap souhaitant suivre cette formation sont invitées à nous contacter directement afin d'étudier ensemble les modalités d'accès requises.

### PROGRAMMATION

14, 15 mai 2024  
BOULOGNE-BILLAN COURT

### € TARIFS

1224.00 € H.T Adhérents Ifis  
1360.00 € H.T Industries de santé  
1768.00 € H.T Prix public

### CONTACT

Amélie BOURGEAIS  
01 41 10 26 21  
a.bourgeais@ifis.fr

*Programme déclinable en intra, pour vos seuls salariés.  
Merci de nous contacter.*