

Agenda des formations

numéro de mai 2025



🔥 Se préparer à la certification QPP : une étape incontournable pour les industriels du dispositif médical

Le secteur des dispositifs médicaux s'apprête à franchir une nouvelle étape réglementaire avec l'arrivée de la certification QPP (Qualité de la Promotion des Produits).

Pilotée par la Haute Autorité de Santé (HAS), cette charte vise à encadrer les pratiques promotionnelles en instaurant des standards éthiques et déontologiques.

Sa mise en œuvre est prévue d'ici fin 2025, et elle concerne potentiellement un large éventail d'acteurs, bien au-delà des seules équipes marketing. Cette charte vise à garantir que les pratiques commerciales ne nuisent pas à la qualité des soins et à éviter les dépenses injustifiées pour l'assurance maladie obligatoire.

Afin d'aider les industriels à décrypter les enjeux de cette certification et à se préparer concrètement, un webinar gratuit, animé par Henri PARENT, expert en certification de l'information promotionnelle, est proposé. Il apportera un éclairage pratique sur la charte QPP et vous permettra de poser vos questions en direct.

WEBINAR GRATUIT

Charte QPP – les clés pour préparer votre certification

📅 Le 20 mai 2025 à 11h00

JE M'INSCRIS

Conception des dispositifs médicaux

Maitriser la conception et le développement de Dispositifs Médicaux innovant selon le MDR et l'ISO 13485 : de l'expression du besoin à la surveillance après commercialisation

DMCPT1 22 mai 2025 Exclusivité Ifis [VOIR LE PROGRAMME](#)

Aptitude à l'utilisation pour le marquage CE des DM (normes EN 62366-1 et 62366-2)

DMAU 3 juin 2025 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Piloter un projet de dispositif médical innovant dans l'environnement réglementaire et normatif du DM

DMPIL 17, 18 mars & 22 septembre 2026 Exclusivité Ifis [VOIR LE PROGRAMME](#)

Production et stérilité

Stérilisation gamma des produits de santé (ISO 11137)

DMSTG 11 juin 2025 Session garantie [VOIR LE PROGRAMME](#)

Maîtriser les systèmes de traitement de l'air en milieu pharmaceutique

AIR 12 & 13 juin 2025 Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

Qualité

Les réclamations qualité produit

REC 12 mai 2025 Session garantie [VOIR LE PROGRAMME](#)

Nouvelles exigences qualité : comment éliminer les barrières à l'adoption

ADOPT 13 mai 2025 Nouveau Exclusivité Ifis Session garantie [VOIR LE PROGRAMME](#)

Sécuriser les dispositifs médicaux : stratégies et actions contre les cyber-risques

DMCYBER 15 mai 2025 Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis Classe virtuelle Session garantie [VOIR LE PROGRAMME](#)

Écarts et déviations : analyser et mettre en place un système d'actions correctives et préventives (CAPA) efficace

DECA 21, 22 mai & 24 juin 2025 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Aptitude à l'utilisation pour le marquage CE des DM (normes EN 62366-1 et 62366-2)

DMAU 3 juin 2025 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Déviations ou anomalies : méthodes et outils pour réussir ses investigations et trouver les causes racines

RCA 3 juin 2025 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Mise en place d'un système documentaire dans les industries de santé

ADO 6 juin 2025 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Maîtriser les méthodes et les outils de l'audit qualité

ADQ 23, 24 juin & 5 décembre 2025 Nouveau programme Exclusivité Ifis [VOIR LE PROGRAMME](#)

Gestion des risques selon l'EN 14971:2019 : connaître la norme et maîtriser la méthode	DMGDR	24 & 25 juin 2025		VOIR LE PROGRAMME
Bonnes pratiques de libération des dispositifs médicaux	DMLIB	30 juin 2025	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Prévenir ou réduire l'erreur humaine	ERHU	30 juin & 1 ^{er} juillet 2025		VOIR LE PROGRAMME
Implémenter une politique RSE performante dans l'industrie des dispositifs médicaux	DMRSE	3 & 4 juillet 2025	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Comprendre comment manager la qualité des dispositifs médicaux selon l'ISO 13485	DMISO	8 juillet 2025		VOIR LE PROGRAMME
IA-Act : intégrer la réglementation européenne sur l'intelligence artificielle aux dispositifs médicaux	DMIAACT	9 & 10 juillet 2025	Nouveau Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Mettre en place et développer la fonction métrologie	METRO	23 & 24 septembre 2025		VOIR LE PROGRAMME
Appliquer la méthode AMDEC à la gestion des risques qualité en industrie de santé	AMDEC	2 octobre 2025	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Anglais professionnel, maîtrisez le langage des audits et inspections internationaux	AAU	2, 3 octobre & 3 novembre 2025	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Appliquer les exigences de la norme IEC 62304 au cycle de vie des logiciels	DMLOG	14 octobre 2025		VOIR LE PROGRAMME
Validation des procédés pour le dispositif médical	DMVALP	15 & 16 octobre 2025		VOIR LE PROGRAMME
DM : méthodologie d'audit interne et fournisseur selon l'ISO 13485 et le MDR 2017/745	DMAUDI	18 & 19 novembre 2025	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Les aspects comportementaux et humains de l'audit	AHA	20 & 21 novembre 2025		VOIR LE PROGRAMME
Piloter un projet de dispositif médical innovant dans l'environnement réglementaire et normatif du DM	DMFIL	17, 18 mars & 22 septembre 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Réglementation				
Règlement DM (MDR) : du marquage CE à la mise sur le marché	DMCE	3 juin 2025	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis snitem	VOIR LE PROGRAMME
Évaluation clinique des DM et mise en place du plan et des investigations PMCF/SCAC dans le cadre du règlement 2017/745 UE	DMMDC	3 juin 2025	Actualité réglementaire Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les modifications concernant son DM : le « change control » en Europe et à l'international	DMCHANGC	10 juin 2025	Exclusivité Ifis Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Investigation clinique des DM selon l'ISO 14155:2020 et bonnes pratiques cliniques	DMCLIN	12 juin 2025	Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Marché américain des dispositifs médicaux : maîtriser le dossier réglementaire pour obtenir l'homologation FDA	DMFDA	12 juin 2025	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME

Évaluation biologique des dispositifs médicaux : démonstration de la biocompatibilité des produits et des procédés	DMBIO	16 & 17 juin 2025		VOIR LE PROGRAMME
PCV2R-PRRC : comment veiller à l'application et mise à jour d'un système de surveillance après commercialisation conforme au MDR 2017/745 (SAC) ?	DMPVSAC	19 juin 2025	Nouveau Exclusivité Ifis Parcours certifiant	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser la documentation technique pour mieux comprendre le marquage CE du dispositif médical	DMRDT	19 juin 2025	Exclusivité Ifis Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Règlement EU 2017/745 (MDR) : maîtriser l'évolution de la réglementation européenne du dispositif médical dans le cadre de votre entreprise	DMMDR	24 & 25 juin 2025	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Pilotez efficacement votre investigation clinique en France : réglementation et meilleures pratiques	DMRIC	24 juin 2025	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis snitem	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser l'application de la charte LPP dans la promotion des DM	DMCHART	25 juin 2025	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Diagnostic in vitro : vision stratégique sur la réglementation du DIV	DMIVDR	26 juin 2025	Nouveau Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Expertise en réglementation des dispositifs médicaux : stratégies avancées et conformité	DMCE2	8 juillet 2025	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
IA-Act : intégrer la réglementation européenne sur l'intelligence artificielle aux dispositifs médicaux	DMIAACT	9 & 10 juillet 2025	Nouveau Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
PCV2R-PRRC : comment veiller à la conformité des dispositifs médicaux ?	DMPVCONF	18 septembre 2025	Nouveau Exclusivité Ifis Parcours certifiant	VOIR LE PROGRAMME
Environnement réglementaire des dispositifs médicaux : vision stratégique	DMREG	9 octobre 2025	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis snitem	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les règles de la publicité des dispositifs médicaux	DMPUB	15 octobre 2025	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis snitem	VOIR LE PROGRAMME
Importer et distribuer des DM sous le régime du règlement européen 2017/745 : quelles nouvelles responsabilités ? Comment s'adapter ?	DMIDS	25 novembre 2025	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis snitem	VOIR LE PROGRAMME

Vigilance

DM : mettre en place une surveillance après commercialisation (SAC)

DMSAC **14 mai 2025** Actualité réglementaire Exclusivité Ifis Classe virtuelle [VOIR LE PROGRAMME](#)

Matéiovigilance : rôle, missions, responsabilités et organisation

DMAT **5 & 6 juin 2025** Actualité réglementaire Exclusivité Ifis Session garantie snitem [VOIR LE PROGRAMME](#)

Matéiovigilance en Europe et à l'international : rôle, missions, responsabilités et organisation

DMATINT **2 octobre 2025** Classe virtuelle [VOIR LE PROGRAMME](#)

Éthique et compliance

DPO. Protection des données personnelles et sécurité : adopter une approche basée sur le risque

DPD4 **12 juin 2025** Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

DPO. Responsabilité, protection des données dès la conception et par défaut : quel système qualité mettre en place ?

DPD5 **24 juin 2025** Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

DPO. Comprendre et maîtriser les principes de base du règlement général sur la protection des données pour construire sereinement sa conformité

DPD1 **7 octobre 2025** Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

DPO. Protection des données personnelles dans les industries de santé : gérer les relations avec les sous-traitants et les personnes concernées

DPD2 **20 novembre 2025** Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

DPO et tenue d'un registre des traitements : les clés pour respecter le règlement général sur la protection des données

DPD3 **2 avril 2026** Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

Fournisseurs de DM

DM : connaître les différents processus liés à la conception et au développement selon l'ISO 13485

DMCPT1 **22 mai 2025** Exclusivité Ifis [VOIR LE PROGRAMME](#)

Règlement DM (MDR) : du marquage CE à la mise sur le marché

DMCE **3 juin 2025** Actualité réglementaire Exclusivité Ifis snitem [VOIR LE PROGRAMME](#)

Stérilisation gamma des produits de santé (ISO 11137)

DMSTG **11 juin 2025** Session garantie [VOIR LE PROGRAMME](#)

Évaluation biologique des dispositifs médicaux : démonstration de la biocompatibilité des produits et des procédés

DMBIO **16 & 17 juin 2025** [VOIR LE PROGRAMME](#)

Règlement EU 2017/745 (MDR) : maîtriser l'évolution de la réglementation européenne du dispositif médical dans le cadre de votre entreprise

DMMDR **24 & 25 juin 2025** Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis [VOIR LE PROGRAMME](#)

Comprendre comment manager la qualité des dispositifs médicaux selon l'ISO 13485

DMISO **8 juillet 2025** [VOIR LE PROGRAMME](#)

Environnement réglementaire des dispositifs médicaux : vision stratégique

DMREG **9 octobre 2025** Actualité réglementaire Exclusivité Ifis snitem [VOIR LE PROGRAMME](#)

Appliquer les exigences de la norme IEC 62304 au cycle de vie des logiciels

DMLOG **14 octobre 2025** [VOIR LE PROGRAMME](#)

Piloter un projet de dispositif médical innovant dans l'environnement réglementaire et normatif du DM

DMPIL **17, 18 mars & 22 septembre 2026** Exclusivité Ifis [VOIR LE PROGRAMME](#)

Diagnostic in vitro

Diagnostic in vitro : vision stratégique sur la réglementation du DIV

DMIVDR **26 juin 2025** Nouveau Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

Excellence commerciale

Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre temps et votre organisation

ORGA **14 mai 2025** Classe virtuelle Session garantie [VOIR LE PROGRAMME](#)

Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre communication

COMA **18 juin 2025** [VOIR LE PROGRAMME](#)

Responsable « grands comptes » (KAM) dans le secteur du dispositif médical : comprendre la fonction pour en maîtriser les enjeux stratégiques

DMKAM1 **8 & 9 juillet 2025** Nouveau snitem [VOIR LE PROGRAMME](#)

Les fondamentaux de la pédagogie et de l'animation de formation

FOR1 **7 octobre 2025** [VOIR LE PROGRAMME](#)

Créer des formations impactantes et engageantes : de l'analyse des besoins à l'animation réussie

FOR2 **8 octobre 2025** [VOIR LE PROGRAMME](#)

Réussir sa prise de parole

ORAL **9 & 10 octobre 2025** [VOIR LE PROGRAMME](#)

Ressources Humaines

Accident du travail et maladies professionnelles : réagissez efficacement

ATMP **20 mai 2025** Nouveau Classe virtuelle [VOIR LE PROGRAMME](#)

Prévenir et gérer les situations de harcèlement au travail

HAR **18 juin 2025** Nouveau Classe virtuelle [VOIR LE PROGRAMME](#)

Renforcer vos compétences managériales pour prévenir et gérer le burn-out

BURN **19 juin 2025** Nouveau [VOIR LE PROGRAMME](#)

CSE : La gestion et l'animation des instances représentatives du personnel et des relations sociales

CSE **24 juin 2025** Nouveau [VOIR LE PROGRAMME](#)

Adopter les bonnes postures pour réussir vos audits et inspections : de la préparation à l'amélioration continue

BPAI **26 juin 2025** Nouveau Exclusivité Ifis Session garantie [VOIR LE PROGRAMME](#)

Affaires économiques DM et DIV

L'hôpital dans l'environnement de la santé en France

GHT **3 juin 2025** [VOIR LE PROGRAMME](#)

Optimiser l'accès au marché et le remboursement des dispositifs médicaux en France : stratégies et pratiques clés

DMAX **10 juin 2025** Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis [VOIR LE PROGRAMME](#)

Exceller dans la maîtrise des marchés publics hospitaliers des produits de santé

MPH **11 & 12 juin 2025** Actualité réglementaire Nouveau programme [VOIR LE PROGRAMME](#)

Les parcours de soins et de santé des patients

PDS **1^{er} juillet 2025** [VOIR LE PROGRAMME](#)

Stratégies gagnantes pour réussir sa réponse à un appel d'offres hospitalier

RAOHOP **2 & 3 juillet 2025** Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis [VOIR LE PROGRAMME](#)

Comprendre le système de santé français et ses évolutions	ENVI	3 juillet 2025		VOIR LE PROGRAMME
Responsable « grands comptes » (KAM) dans le secteur du dispositif médical : comprendre la fonction pour en maîtriser les enjeux stratégiques	DMKAM1	8 & 9 juillet 2025	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Gagner des marchés et fidéliser l'acheteur grâce au mémoire technique et au contrat de performance	METI	5 novembre 2025	Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
RSE				
Les fondamentaux de la RSE et les enjeux de durabilité dans les industries de santé	RSEBASE	11 juin 2025	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Leadership en RSE : devenir un ambassadeur efficace	RSEAMB	19 juin 2025	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
RSE : Pilotez une gouvernance responsable : vers une raison d'être et une société à mission	RSEGOUV	20 juin 2025	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Marketing responsable : concilier performance et sobriété dans un cadre RSE	RSEMARKET	24 juin 2025	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Implémenter une politique RSE performante dans l'industrie des dispositifs médicaux	DMRSE	3 & 4 juillet 2025	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
RSE et achats responsables : créez et déployez votre stratégie d'achats responsables	RSEACHAT	25 septembre 2025	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
RSE et ISO 26000 : Méthode pour poser le diagnostic RSE de son entreprise	RSEDIAG	9 octobre 2025	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Académie du Digital en Santé				
L'IA en santé : exploitez son potentiel et évitez les erreurs	ADSIA	19 juin 2025	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Numérique en santé : sécuriser vos projets face aux exigences réglementaires	ADSNS	10 octobre 2025	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME

Toutes les formations IFIS DM sur :
WWW.IFIS.FR

Vos contacts

→ Une formation personnalisée ? Un accompagnement adapté ?

VOTRE INTERLOCUTEUR DÉDIÉ :



Responsable de l'offre de formation et des missions de consulting IFIS DM.
Il comptabilise plus de dix ans d'expérience en gestion de la formation et de l'enseignement dans le domaine des dispositifs médicaux et bioingénierie.
Il est spécialiste en gestion de projets de recherche et innovation, principalement dans des études de biocompatibilité.

07 56 41 16 46 • d.velasquez@ifis.fr

Je prends rendez-vous

VOTRE CONTACT ADMINISTRATIF



Lisa FERNANDEZ
Chargée de formation et relation client
01 41 10 26 91
l.fernandez@ifis.fr