

Catalogue 2025

DISPOSITIFS MÉDICAUX

Conception du DM

Qualité

Affaires réglementaires

Fournisseurs

Diagnostic in vitro

Excellence commerciale & RH

Affaires économiques

RSE et soft skills

IFIS DM

au service des acteurs du dispositif médical



Depuis plus de 50 ans, l'IFIS (Institut de formation des industries de santé) accompagne les entreprises des industries de santé par la formation

et le conseil. Fort de cette expertise, IFIS DM a développé une connaissance approfondie du marché du dispositif médicaux et de ses spécificités.

Organisme de formation et partenaire

institutionnel du SNITEM et du SIDIV, IFIS DM

accompagne par la formation professionnelle et continue les entreprises du dispositif médical dans la montée en compétence de ses collaborateurs sur tout le cycle de vie du produit.

Notre vision à 360° du secteur nous permet de

traiter toutes vos problématiques, qu'elles soient industrielles ou transverses, **en vous proposant une approche adaptée à vos besoins**. Nous vous accompagnons à chaque étape du cycle de vie du DM.

IFIS DM, un organisme certifié



RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

La certification qualité a été délivrée au titre de la catégorie d'actions suivantes :
ACTIONS DE FORMATION



CONSEIL ET ACCOMPAGNEMENT

→ Vous souhaitez un accompagnement personnalisé ?



**Diego
VELASQUEZ**

Business developer IFIS DM

Responsable de l'offre de formation et des missions de consulting IFIS DM.

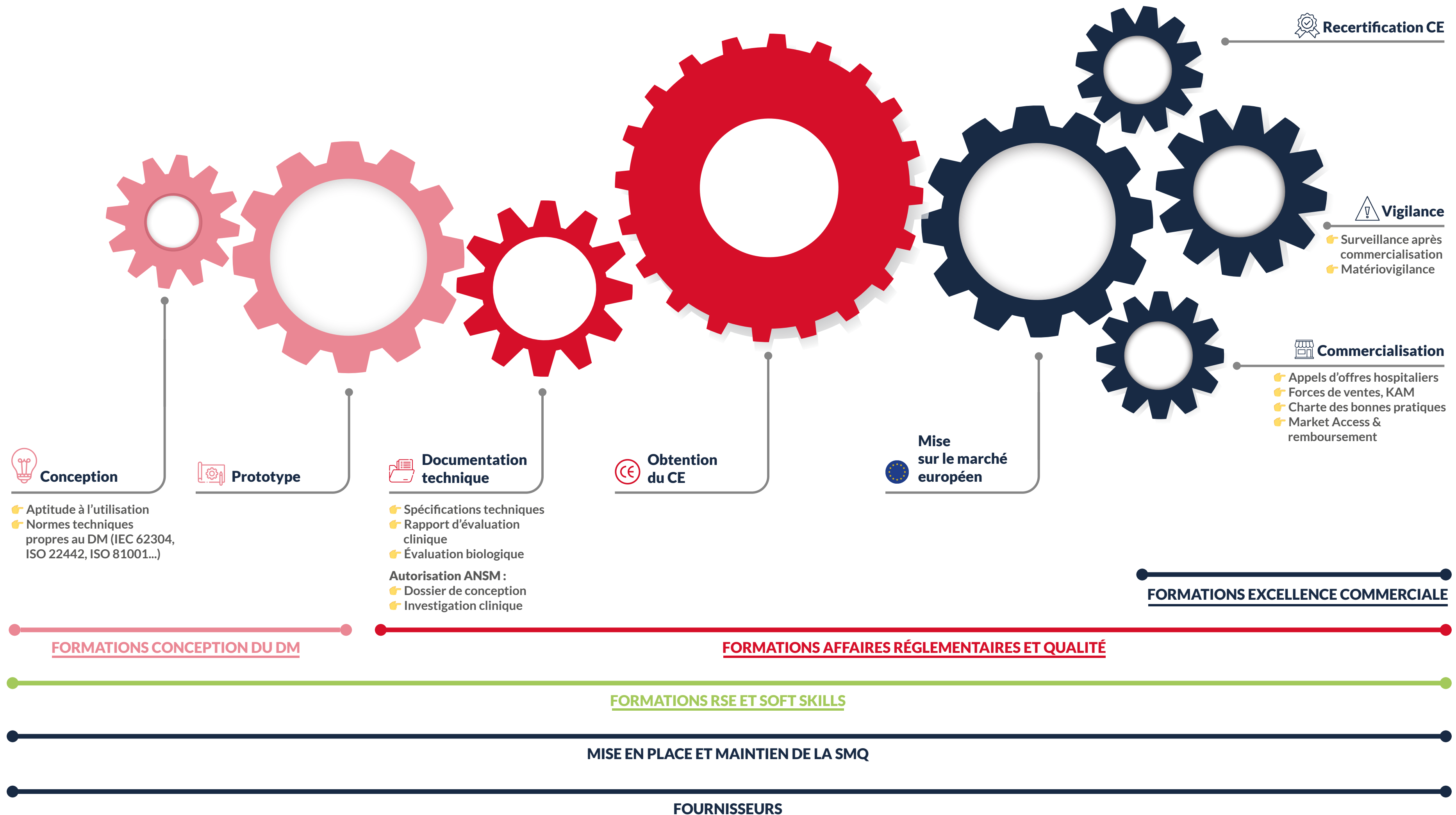
Il comptabilise plus de dix ans d'expérience en gestion de la formation et de l'enseignement dans le domaine des dispositifs médicaux et bioingénierie.

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

Parcours du DM



IFIS DM, votre partenaire

pour développer vos compétences stratégiques



FORMATIONS INTER-ENTREPRISES

En présentiel ou à distance,
nous nous adaptons à vos
besoins - un partage des
connaissances entre pairs.



FORMATIONS INTRA-ENTREPRISES

Plus qu'une formation, **une
solution sur mesure** au bénéfice
de vos seuls salariés.



ACCOMPAGNEMENT & CONSEIL

Avec nos experts, nous vous
**accompagnons à garantir votre
conformité réglementaire
sous différentes façons** : audit
internes, mise en place d'une
hotline pour des questions
ponctuelles ...

Pédagogie

hors-norme

DÉCOUVREZ NOS OUTILS DE FORMATIONS

- Une approche pédagogique innovante, ludique et interactive grâce à l'expertise de notre équipe pédagogique.
- Des outils de formation conviviaux, stimulants et ergonomiques pour doper la motivation à apprendre, maintenir l'intérêt et ancrer les connaissances.
- En présentiel, à distance, gamifiées ou en immersion, les formations sont centrées sur l'apprenant.



Mathieu DECALONNE

Ingénieur pédagogique

Fort de dix ans d'expérience dans le domaine et diplômé du Conservatoire National des Arts et Métiers ainsi que de l'Université Paris Nanterre en ingénierie pédagogique, il accompagne nos experts et formateurs avec un seul et unique principe : rendre l'apprenant acteur de sa formation.

PCV2R - PRRC

offrez les clés de la réussite

PCV2R-PRRC :

Parcours de la personne chargée de veiller au respect de la réglementation !

En application des Règlements européens 2017/745 et 2017/746, fabricant et mandataire du dispositif médical doivent disposer d'au moins une personne chargée de veiller au respect de la réglementation.

Certification **reconnue par l'État et éligible au CPF**, via mon compte formation ⁽¹⁾

Sécurisez la surveillance de vos activités critiques

En certifiant les compétences de la personne chargée de veiller au respect de la réglementation dans votre entreprise DM, vous :

- respectez votre obligation
- sécurisez la surveillance de vos activités critiques
- valorisez et professionnalisez l'activité PCV2R - PRRC

(1) Le code certification est le RS7142.



LE PARCOURS : 5 MODULES DE FORMATION

- Comment veiller à la conformité des dispositifs médicaux ?
Ref : DMPVCONF
- Comment veiller à l'application et mise à jour d'un système de surveillance après commercialisation conforme au MDR 2017/745 (SAC) ? Ref : DMSAC
- Comment veiller à la conformité de la documentation technique ? Ref : DMPVDT
- Comment veiller à ce que les obligations en matière de matériovigilance soient remplies ? - Ref : DMPVMAT
- S'affirmer dans son rôle et influencer positivement
Ref : DMPVINFLU

Formations conception du DM

CONCEPTION

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

DMCPT1 [VOIR LE PROGRAMME](#)

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

DMPIL [VOIR LE PROGRAMME](#)

La conception d'un projet e-santé : qualifier son projet

DMES01P [VOIR LE PROGRAMME](#)

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

DMAU [VOIR LE PROGRAMME](#)

Performance environnementale des DM : l'éco-conception en réponse aux attentes du marché

DMECOC [VOIR LE PROGRAMME](#)

PRODUCTION ET STÉRILITÉ

Connaître et maîtriser les fondamentaux de la microbiologie dans les industries de santé

BAC [VOIR LE PROGRAMME](#)

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

AIR [VOIR LE PROGRAMME](#)

Travailler en zone d'atmosphère contrôlée

ZAC [VOIR LE PROGRAMME](#)

Stérilisation gamma des produits de santé (ISO 11137)

DMSTG [VOIR LE PROGRAMME](#)

Maîtriser les fondamentaux de la stérilisation. Application aux médicaments stériles et aux dispositifs médicaux

MPS [VOIR LE PROGRAMME](#)

NOS APPRENANTS VOUS PARLENT DE NOS FORMATIONS



Très pertinente pour s'initier à cette norme.

S. VINCENT - UNIVERSITE DE MONTPELLIER



Formation très complète avec une formatrice qui maîtrise parfaitement le sujet et prend le temps de répondre aux questions spécifiques de chacun.

M. LOUISE - GUERBET SA

Chaque formation interentreprise peut être dispensée dans votre entreprise au bénéfice de vos seuls salariés. Le programme de formation peut être adapté à vos process et spécificités. Contactez Lisa FERNANDEZ : l.fernandez@ifis.fr.

Formations affaires réglementaires et qualité

QUALITÉ

Manager la qualité des dispositifs médicaux selon la norme ISO 13485 pour maintenir la conformité réglementaire	DMG	VOIR LE PROGRAMME
Comprendre comment manager la qualité des dispositifs médicaux selon l'ISO 13485	DMISO	VOIR LE PROGRAMME
Gestion des risques selon l'EN 14971:2019 : connaître la norme et maîtriser la méthode	DMGDR	VOIR LE PROGRAMME
Validation des procédés pour le dispositif médical	DMVALP	VOIR LE PROGRAMME
DM : maîtriser l'analyse de risques de ses processus	DMPRCS	VOIR LE PROGRAMME
Dispositif médical : appliquer la méthode AMDEC à la gestion des risques qualité	DMAMGR	VOIR LE PROGRAMME
Dispositif médical : méthodes et outils pour réussir ses investigations, trouver les causes racines et piloter les CAPA	DMCAPA	VOIR LE PROGRAMME
Appliquer les exigences de la norme IEC 62304 au cycle de vie des logiciels	DMLOG	VOIR LE PROGRAMME
Appliquer les exigences de la norme IEC 62304 au cycle de vie des logiciels dans un contexte Agile	DMLOGA	VOIR LE PROGRAMME
Conformité des systèmes informatisés pour les dispositifs médicaux : méthodes et pratiques, ISO 13485 vs EU GMP et US cGMP	DMVSI2	VOIR LE PROGRAMME
DM : méthodologie d'audit interne et fournisseur selon l'ISO 13485 et le MDR 2017/745	DMAUDI	VOIR LE PROGRAMME
Aborder une certification MDSAP	DMCMDSAP	VOIR LE PROGRAMME
Les BPF adaptées au DM : maîtriser les règles d'hygiène et de sécurité « produit » en production	DMSECU	VOIR LE PROGRAMME
Bonnes pratiques de libération des dispositifs médicaux	DMLIB	VOIR LE PROGRAMME
Sécuriser les dispositifs médicaux : stratégies et actions contre les cyber-risques	DMCYBER	VOIR LE PROGRAMME
Piloter un projet de dispositif médical innovant dans l'environnement réglementaire et normatif du DM	DMPIL	VOIR LE PROGRAMME
Aptitude à l'utilisation pour le marquage CE des DM (normes EN 62366-1 et 62366-2)	DMAU	VOIR LE PROGRAMME
IA-Act : intégrer la réglementation européenne sur l'intelligence artificielle aux dispositifs médicaux	DMIAACT	VOIR LE PROGRAMME

Implémenter une politique RSE performante dans l'industrie des dispositifs médicaux	DMRSE	VOIR LE PROGRAMME
Appliquer la méthode AMDEC à la gestion des risques qualité en industrie de santé	AMDEC	VOIR LE PROGRAMME
Écart et déviations : analyser et mettre en place un système d'actions correctives et préventives (CAPA) efficace	DECA	VOIR LE PROGRAMME
Déviations ou anomalies : méthodes et outils pour réussir ses investigations et trouver les causes racines	RCA	VOIR LE PROGRAMME
Les réclamations qualité produit	REC	VOIR LE PROGRAMME
Les points clés de l'audit qualité du système d'information et des applications informatisées	PCAI	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les méthodes et les outils de l'audit qualité	ADQ	VOIR LE PROGRAMME
Les aspects comportementaux et humains de l'audit	AHA	VOIR LE PROGRAMME
Anglais professionnel, maîtrisez le langage des audits et inspections internationaux	AAU	VOIR LE PROGRAMME

NOS APPRENANTS VOUS PARLENT DE NOS FORMATIONS



Une excellente interaction entre les formateurs et les participants. Le partage d'expériences (3ème journée) est très enrichissant.

B. NGOC DIEP - LEO PHARMA

Formations affaires réglementaires

AFFAIRES RÉGLEMENTAIRES

Environnement réglementaire des dispositifs médicaux : vision stratégique	DMREG	VOIR LE PROGRAMME
Règlement DM (MDR) : du marquage CE à la mise sur le marché	DMCE	VOIR LE PROGRAMME
Expertise en réglementation des dispositifs médicaux : stratégies avancées et conformité	DMCE2	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	VOIR LE PROGRAMME
PCV2R-PRRC : comment veiller à la conformité des dispositifs médicaux ?	DMPVCONF	VOIR LE PROGRAMME
PCV2R-PRRC : comment veiller à la conformité de la documentation technique ?	DMPVDT	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	VOIR LE PROGRAMME
PCV2R-PRRC : comment veiller à ce que les obligations en matière de matériovigilance soient remplies ?	DMPVMAT	VOIR LE PROGRAMME
PCV2R-PRRC : s'affirmer dans son rôle et influencer positivement	DMINFLU	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser la documentation technique pour mieux comprendre le marquage CE du dispositif médical	DMRDT	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les modifications concernant son DM : le « change control » en Europe et à l'international	DMCHANGC	VOIR LE PROGRAMME
Qualifier le personnel en industrie de santé	DMPER	VOIR LE PROGRAMME
Importer et distribuer des DM sous le régime du règlement européen 2017/745 : quelles nouvelles responsabilités ? Comment s'adapter ?	DMIDS	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les règles de la publicité des dispositifs médicaux	DMPUB	VOIR LE PROGRAMME
Promotion et communication digitales des DM : maîtriser et appliquer la réglementation de la communication digitale	DMPCD	VOIR LE PROGRAMME
Surveillance après-commercialisation des DM : comment exploiter des données personnelles de santé ?	DMES06S	VOIR LE PROGRAMME
Diagnostic in vitro : vision stratégique sur la réglementation du DIV	DMIVDR	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser l'application de la charte LPP dans la promotion des DM	DMCHART	VOIR LE PROGRAMME

Évaluation biologique des dispositifs médicaux : démonstration de la biocompatibilité des produits et des procédés	DMBIO	VOIR LE PROGRAMME
Développer et mettre à jour ses connaissances sur les dispositifs médicaux d'origine animale (DMOA)	DMOA	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	VOIR LE PROGRAMME
Pilotez efficacement votre investigation clinique en France : réglementation et meilleures pratiques	DMRIC	VOIR LE PROGRAMME
Investigation clinique des DM selon l'ISO 14155:2020 et bonnes pratiques cliniques	DMCLIN	VOIR LE PROGRAMME
Investigation clinique des DM : maîtriser la méthodologie des études	DMMETH	VOIR LE PROGRAMME
Marché américain des dispositifs médicaux : maîtriser le dossier réglementaire pour obtenir l'homologation FDA	DMFDA	VOIR LE PROGRAMME
Produits combinés selon article 117 : constitution des dossiers de soumission	DMCB	VOIR LE PROGRAMME

VIGILANCE

DM : mettre en place une surveillance après commercialisation (SAC)	DMSAC	VOIR LE PROGRAMME
Le suivi clinique après commercialisation des dispositifs médicaux (SCAC)	DMSCAC	VOIR LE PROGRAMME
Matériovigilance : rôle, missions, responsabilités et organisation	DMAT	VOIR LE PROGRAMME
Matériovigilance : mettre à jour ses connaissances	DMAT2	VOIR LE PROGRAMME
Matériovigilance en Europe et à l'international : rôle, missions, responsabilités et organisation	DMATINT	VOIR LE PROGRAMME
Le dispositif « encadrement des avantages » ou les relations entre les entreprises du dispositif médical et les professions de la santé	DMRIS	VOIR LE PROGRAMME

Chaque formation interentreprise peut être dispensée dans votre entreprise au bénéfice de vos seuls salariés. Le programme de formation peut être adapté à vos process et spécificités. Contactez Lisa FERNANDEZ : l.fernandez@ifis.fr.

Formations fournisseurs

Environnement réglementaire des dispositifs médicaux : vision stratégique	DMREG	VOIR LE PROGRAMME
Évaluation biologique des dispositifs médicaux : démonstration de la biocompatibilité des produits et des procédés	DMBIO	VOIR LE PROGRAMME
DM : connaître les différents processus liés à la conception et au développement selon l'ISO 13485	DMCPT1	VOIR LE PROGRAMME
Comprendre comment manager la qualité des dispositifs médicaux selon l'ISO 13485	DMISO	VOIR LE PROGRAMME
Stérilisation gamma des produits de santé (ISO 11137)	DMSTG	VOIR LE PROGRAMME
Règlement DM (MDR) : du marquage CE à la mise sur le marché	DMCE	VOIR LE PROGRAMME
Piloter un projet de dispositif médical innovant dans l'environnement réglementaire et normatif du DM	DMPIL	VOIR LE PROGRAMME
Appliquer les exigences de la norme IEC 62304 au cycle de vie des logiciels	DMLOG	VOIR LE PROGRAMME
Manager la qualité des dispositifs médicaux selon la norme ISO 13485 pour maintenir la conformité réglementaire	DMG	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	VOIR LE PROGRAMME

Chaque formation interentreprise peut être dispensée dans votre entreprise au bénéfice de vos seuls salariés. Le programme de formation peut être adapté à vos process et spécificités. **Contactez Lisa FERNANDEZ : l.fernandez@ifis.fr.**

Formations diagnostic in vitro

Réussir sa réponse à un appel d'offres hospitalier pour les diagnostics in vitro	DIVRAO	VOIR LE PROGRAMME
L'essentiel de la commande publique pour les acteurs du diagnostic in vitro (DMDIV)	DIVACT	VOIR LE PROGRAMME
Diagnostic in vitro : vision stratégique sur la réglementation du DIV	DMIVDR	VOIR LE PROGRAMME

NOS APPRENANTS VOUS PARLENT DE NOS FORMATIONS



Formation très intéressante et complète. Le formateur connaît son sujet et répond à toutes les questions.

G. LAURA - SANOFI WINTHROP INDUSTRIE



Formation très intéressante qui reprend les bases de la matériovigilance.

H. MARIE - AIR LIQUIDE SANTE INTERNATIONAL

Formations excellence commerciale

EXCELLENCE COMMERCIALE

Performer dans sa relation client en adoptant une communication idéale	DMCOM	VOIR LE PROGRAMME
Technico-commercial du DM : maîtrisez votre communication avec des prescripteurs	DMVM	VOIR LE PROGRAMME
Commercialisation de dispositifs médicaux : créer et gérer un réseau de distribution	DMDIST	VOIR LE PROGRAMME
DM : optimiser son temps dans un contexte d'itinérance	DMITI	VOIR LE PROGRAMME
Dispositif médical et content marketing : élaborer une stratégie de contenu digital	DMMKC	VOIR LE PROGRAMME
Outils marketing numériques au service du DM (internet, réseaux sociaux...) : mobiliser les équipes « terrain » pour intensifier la relation-client	DMMKD	VOIR LE PROGRAMME
Responsable « grands comptes » (KAM) dans le secteur du dispositif médical : comprendre la fonction pour en maîtriser les enjeux stratégiques	DMKAM1	VOIR LE PROGRAMME
Réussir sa prise de parole	ORAL	VOIR LE PROGRAMME
Comment rester professionnel avec ses émotions ?	EMO	VOIR LE PROGRAMME
Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre temps et votre organisation	ORGA	VOIR LE PROGRAMME
Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre communication	COMA	VOIR LE PROGRAMME
Les fondamentaux de la pédagogie pour adultes	FOR1	VOIR LE PROGRAMME
Concevoir une session de formation ou une présentation interne	FOR2	VOIR LE PROGRAMME
Concevoir et animer des présentations PowerPoint impactantes	FOR3	VOIR LE PROGRAMME
Animer efficacement une formation ou une réunion	FOR4	VOIR LE PROGRAMME



COACHING & CONSEIL : BOOSTEZ LA PERFORMANCE DE VOS ÉQUIPES

Notre approche :

- ✓ **Assessment** : diagnostic approfondi de votre situation
- ✓ **Stratégie personnalisée** : définition d'un plan d'action adapté
- ✓ **Formation ciblée** : un socle commun de compétences
- ✓ **Ateliers interactifs** : sessions en présentiel, distanciel ou hybride
- ✓ **Accompagnement dans le temps** : suivi et ajustements pour des résultats durables

Un accompagnement concret et structurant, pensé pour maximiser votre impact !

Contactez-nous dès maintenant pour échanger sur vos besoins.

Chaque formation interentreprise peut être dispensée dans votre entreprise au bénéfice de vos seuls salariés. Le programme de formation peut être adapté à vos process et spécificités. **Contactez Lisa FERNANDEZ : l.fernandez@ifis.fr.**

Affaires économiques DM et DIV

Optimiser l'accès au marché et le remboursement des dispositifs médicaux en France : stratégies et pratiques clés	DMAX	VOIR LE PROGRAMME
Comprendre le système de santé français et ses évolutions	ENVI	VOIR LE PROGRAMME
L'hôpital dans l'environnement de la santé en France	GHT	VOIR LE PROGRAMME
Les parcours de soins et de santé des patients	PDS	VOIR LE PROGRAMME
Responsable « grands comptes » (KAM) dans le secteur du dispositif médical : comprendre la fonction pour en maîtriser les enjeux stratégiques	DMKAM1	VOIR LE PROGRAMME
Les achats et les marchés hospitaliers pour les collaborateurs de terrain	MAHOP	VOIR LE PROGRAMME
Travailler en mode projet pour réussir sa réponse à un appel d'offres	PROJMH	VOIR LE PROGRAMME
Comment aborder les démarches « achats » innovantes pour les dispositifs médicaux ?	DMDAI	VOIR LE PROGRAMME
Gagner des marchés et fidéliser l'acheteur grâce au mémoire technique et au contrat de performance	METI	VOIR LE PROGRAMME
La RSE dans les offres commerciales du dispositif médical	DMRSECOM	VOIR LE PROGRAMME
Promotion et information DM : maîtriser les outils de communication digitale de l'entretien distanciel	DMPOCD	VOIR LE PROGRAMME
Promotion et information des DM : maîtriser les techniques de communication digitale de l'entretien distanciel	DMPTCD	VOIR LE PROGRAMME
Performer dans sa relation client en adoptant une communication idéale	DMCOM	VOIR LE PROGRAMME
Technico-commercial du DM : maîtrisez votre communication avec des prescripteurs	DMVM	VOIR LE PROGRAMME
Commercialisation de dispositifs médicaux : créer et gérer un réseau de distribution	DMDIST	VOIR LE PROGRAMME

Exceller dans la maîtrise des marchés publics hospitaliers des produits de santé	MPH	VOIR LE PROGRAMME
Stratégies gagnantes pour réussir sa réponse à un appel d'offres hospitalier	RAOHOP	VOIR LE PROGRAMME
Groupements hospitaliers de territoire et commande publique : actualités et opportunités pour les industriels de la santé	MAGHT	VOIR LE PROGRAMME
Réussir sa réponse à un appel d'offres hospitalier pour les diagnostics in vitro	DIVRAO	VOIR LE PROGRAMME
L'essentiel de la commande publique pour les acteurs du diagnostic in vitro (DMDIV)	DIVACT	VOIR LE PROGRAMME
Dispositif médical et content marketing : élaborer une stratégie de contenu digital	DMMKC	VOIR LE PROGRAMME

NOS APPRENANTS VOUS PARLENT DE NOS FORMATIONS



J'ai beaucoup apprécié les échanges, l'expertise des formateurs, le support très visuel !

R. MARINA - ROCHE DIAGNOSTICS FRANCE

Chaque formation interentreprise peut être dispensée dans votre entreprise au bénéfice de vos seuls salariés. Le programme de formation peut être adapté à vos process et spécificités. Contactez Lisa FERNANDEZ : l.fernandez@ifis.fr.

Formations RSE et soft skills

RSE

Implémenter une politique RSE performante dans l'industrie des dispositifs médicaux	DMRSE	VOIR LE PROGRAMME
La RSE dans les offres commerciales du dispositif médical	DMRSECOM	VOIR LE PROGRAMME
RSE et ISO 26000 : Méthode pour poser le diagnostic RSE de son entreprise	RSEDIAG	VOIR LE PROGRAMME
Les fondamentaux de la RSE et les enjeux de durabilité dans les industries de santé	RSEBASE	VOIR LE PROGRAMME
RSE : Les clés pour comprendre et appliquer la CSRD	RSECSR	VOIR LE PROGRAMME
RSE : Pilotez une gouvernance responsable : vers une raison d'être et une société à mission	RSEGOUV	VOIR LE PROGRAMME
One Health : des stratégies concrètes pour réduire l'impact environnemental et préserver la santé humaine	RSEPREV	VOIR LE PROGRAMME
Les fondements scientifiques du changement climatique - bilan carbone et trajectoire de réduction des émissions	RSECARBONE	VOIR LE PROGRAMME
RSE et achats responsables : créez et déployez votre stratégie d'achats responsables	RSEACHAT	VOIR LE PROGRAMME

RESSOURCES HUMAINES

Accident du travail et maladies professionnelles : réagissez efficacement	ATMP	VOIR LE PROGRAMME
Prévenir et gérer les situations de harcèlement au travail	HAR	VOIR LE PROGRAMME
CSE : La gestion et l'animation des instances représentatives du personnel et des relations sociales	CSE	VOIR LE PROGRAMME

MANAGERS

Renforcer vos compétences managériales pour prévenir et gérer le burn-out	BURN	VOIR LE PROGRAMME
Managers : communiquez avec vos équipes en formulant des feedbacks motivants	FEED	VOIR LE PROGRAMME
Transformez votre management : devenez un manager assertif et inspirez votre équipe	ASSERT	VOIR LE PROGRAMME

Chaque formation interentreprise peut être dispensée dans votre entreprise au bénéfice de vos seuls salariés. Le programme de formation peut être adapté à vos process et spécificités. Contactez Lisa FERNANDEZ : l.fernandez@ifis.fr.

NOUVEAUTÉ IFIS : LA RSE N'EST PLUS UNE OPTION

La RSE est un engagement incontournable pour les acteurs des dispositifs médicaux qui doivent désormais conjuguer durabilité, éthique et conformité réglementaire.

Face à ces défis, IFIS DM lance une gamme de formations pensée pour répondre à vos besoins spécifiques et accompagner votre transformation.

Nos formations s'adaptent à votre niveau de maturité et à vos ambitions et nos experts vous accompagnent pour faire de vos engagements RSE un véritable moteur de croissance et un levier de différenciation.

Formations soft skills

EFFICACITÉ PROFESSIONNELLE

Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre temps et votre organisation	ORGA	VOIR LE PROGRAMME
Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre communication	COMA	VOIR LE PROGRAMME
Adopter les bonnes postures pour réussir vos audits et inspections : de la préparation à l'amélioration continue	BPAI	VOIR LE PROGRAMME
Réussir sa prise de parole	ORAL	VOIR LE PROGRAMME
Les aspects comportementaux et humains de l'audit	AHA	VOIR LE PROGRAMME
Qualité : dites adieu aux erreurs répétitives grâce à de nouvelles solutions	BRAIN	VOIR LE PROGRAMME

ACADÉMIE DU DIGITAL EN SANTÉ

L'IA en santé : exploitez son potentiel et évitez les erreurs	ADSIA	VOIR LE PROGRAMME
Numérique en sant : sécuriser vos projets face aux exigences réglementaires	ADSN	VOIR LE PROGRAMME

FORMATION

Les fondamentaux de la pédagogie pour adultes	FOR1	VOIR LE PROGRAMME
Concevoir une session de formation ou une présentation interne	FOR2	VOIR LE PROGRAMME
Concevoir et animer des présentations PowerPoint impactantes	FOR3	VOIR LE PROGRAMME
Animer efficacement une formation ou une réunion	FOR4	VOIR LE PROGRAMME



LES SOFT SKILLS : UN LEVIER DE PERFORMANCE

L'accompagnement au soft skills est un complément indispensable aux compétences techniques.

Leadership, communication, gestion de projet, culture qualité : ce sont souvent les soft skills qui font la différence... et qui garantissent conformité, fluidité et efficacité sur le terrain.

IFIS DM vous propose des parcours soft skills pensés pour les acteurs du DM, construits par enjeux métier (management, promotion, efficacité professionnelle, digital, RSE, etc.) et alignés aux exigences qualité et réglementaires (ISO 13485, MDR...)

- ✓ Intégration facile à vos formations techniques via accord cadre unique
- ✓ Cohérence du plan de développement des compétences
- ✓ Gain de temps pour vos équipes RH/Qualité/Opération

Chaque formation interentreprise peut être dispensée dans votre entreprise au bénéfice de vos seuls salariés. Le programme de formation peut être adapté à vos process et spécificités. Contactez Lisa FERNANDEZ : l.fernandez@ifis.fr.

Nos formations e-learning



DISPOSITIFS MÉDICAUX

L'essentiel du dispositif médical [VOIR LE PROGRAMME](#)

Marché des dispositifs médicaux : accès et remboursement [VOIR LE PROGRAMME](#)

La matériovigilance [VOIR LE PROGRAMME](#)

La publicité des dispositifs médicaux [VOIR LE PROGRAMME](#)

La norme ISO 13485 pour votre système de management qualité [VOIR LE PROGRAMME](#)

Les bonnes pratiques de cliniques BPC du dispositif médical [VOIR LE PROGRAMME](#)

La charte qualité des pratiques professionnelles du DM [VOIR LE PROGRAMME](#)

RESSOURCES HUMAINES

Harcèlement : comment réagir ? [VOIR LE PROGRAMME](#)

L'essentiel du harcèlement au travail [VOIR LE PROGRAMME](#)

Mixité - sexisme - égalité - discrimination en entreprise : sensibilisez vos collaborateurs par la formation en ligne [VOIR LE PROGRAMME](#)

RSE

Les essentiels de la RSE en industrie de santé [VOIR LE PROGRAMME](#)

Les essentiels de la responsabilité sociétale et environnementale [VOIR LE PROGRAMME](#)

Le rôle de la transition écologique dans la responsabilité sociétale des entreprises (RSE) [VOIR LE PROGRAMME](#)

VOUS SOUHAITEZ UN MODULE SPÉCIFIQUE À VOTRE STRUCTURE ? PENSEZ AU "SUR MESURE"

IIFIS Interactive développe des modules dédiés à votre seule entreprise et qui correspondent à un besoin unique. Une idée, un projet, discutez-en avec notre spécialiste **Alexandre DELAPORTE** : a.delaporte@ifis.fr

À votre écoute pour toute information :
Christel BATY - c.baty@ifis.fr
François MEGE - f.mege@ifis.fr

L'expertise dédiée à la réussite des entreprises

Acquérir de nouvelles compétences, bénéficier de la transmission de savoirs et savoir-faire reconnus mondialement, être au fait des dernières évolutions réglementaires métiers : les experts IFIS DM se mobilisent au quotidien **pour concevoir et délivrer les solutions pédagogiques innovantes et sur mesure dont vos équipes ont besoin.**



EXPERTS FORMATEURS



Pascal PERRIN

Expert qualité DM



Anne-Laure BAILLY

Experte investigations cliniques DM



Nicolas LEROY

Expert ergonome et aptitude à l'utilisation



Pierric DERANSART

Expert conception et pilotage de projets DM



Delphine ALLARD

Experte qualité et affaires réglementaires DM en pharmacie



Aurélien BIGNON

Expert stérilisation DM



Patricia FOREST-VILLEGAS

Experte affaires réglementaires européennes et états-uniennes



Jeanne CHAMOUSSET-ROMAN

Experte affaires réglementaires DM



Audrey GILBERT

Experte qualité et affaires réglementaires DM