

Agenda des formations

numéro de juillet 2025



Développez vos soft skills avec IFIS DM

Dans un secteur aussi exigeant que le DM, les compétences techniques ne suffisent plus. 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 pro, 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/Opérations

Que vous soyez manager, chef de projet, PCV2R-PRRC, RH vous trouverez des parcours adaptés à vos défis quotidiens. Des modules concrets, activables immédiatement, conçus pour transformer vos pratiques et accompagner vos ambitions.

Formations disponibles toute l'année, en inter ou en intra-entreprise ! vous trouverez des parcours adaptés à vos défis quotidiens. Des modules concrets !

EN SAVOIR PLUS

Conception des dispositifs médicaux

DM : connaître les différents processus liés à la conception et au développement selon l'ISO 13485	DMCPT1	9 décembre 2025	Session garantie Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Aptitude à l'utilisation pour le marquage CE des DM (normes EN 62366-1 et 62366-2)	DMAU	22 janvier 2026		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 décembre 2025	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
---	-------	------------------	------------------	-----------------------------------

Qualité

Comprendre comment manager la qualité des dispositifs médicaux selon l'ISO 13485	DMISO	8 juillet 2025	Session garantie	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	Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis 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
Les réclamations qualité produit	REC	9 octobre 2025		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	Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les méthodes et les outils de l'audit qualité	ADQ	15, 16 octobre 2025 & 10 mars 2026	Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Prévenir ou réduire l'erreur humaine	ERHU	5 & 6 novembre 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		VOIR LE PROGRAMME

Les aspects comportementaux et humains de l'audit	AHA	20 & 21 novembre 2025	Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
Gestion des risques selon l'EN 14971:2019 : connaître la norme et maîtriser la méthode	DMGDR	26 & 27 novembre 2025		VOIR LE PROGRAMME
Dispositif médical : méthodes et outils pour réussir ses investigations, trouver les causes racines et piloter les CAPA	DMCAPA	2 décembre 2025	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Mise en place d'un système documentaire dans les industries de santé	ADO	3 décembre 2025		VOIR LE PROGRAMME
Implémenter une politique RSE performante dans l'industrie des dispositifs médicaux	DMRSE	4 & 5 décembre 2025	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
IA-Act : intégrer la réglementation européenne sur l'intelligence artificielle aux dispositifs médicaux	DMIAACT	9 & 10 décembre 2025	Nouveau Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Aptitude à l'utilisation pour le marquage CE des DM (normes EN 62366-1 et 62366-2)	DMAU	22 janvier 2026		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
Réglementation				
PCV2R-PRRC : comment veiller à la conformité des dispositifs médicaux ?	DMPVCONF	18 septembre 2025	Exclusivité Ifis Parcours certifiant	VOIR LE PROGRAMME
Environnement réglementaire des dispositifs médicaux : vision stratégique	DMREG	9 octobre 2025	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser la documentation technique pour mieux comprendre le marquage CE du dispositif médical	DMRDT	9 octobre 2025	Exclusivité Ifis Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les règles de la publicité des dispositifs médicaux	DMPUB	15 octobre 2025	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Promotion et communication digitales des DM : maîtriser et appliquer la réglementation de la communication digitale	DMPCD	17 octobre 2025	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
PCV2R-PRRC : comment veiller à ce que les obligations en matière de matériovigilance soient remplies ?	DMPVMAT	6 novembre 2025	Exclusivité Ifis Parcours certifiant	VOIR LE PROGRAMME
Règlement DM (MDR) : du marquage CE à la mise sur le marché	DMCE	18 novembre 2025	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	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	VOIR LE PROGRAMME
PCV2R-PRRC : comment veiller à la conformité de la documentation technique ?	DMPVDT	27 novembre 2025	Exclusivité Ifis Parcours certifiant	VOIR LE PROGRAMME
Investigation clinique des DM selon l'ISO 14155:2020 et bonnes pratiques cliniques	DMCLIN	27 novembre 2025		VOIR LE PROGRAMME
Diagnostic in vitro : vision stratégique sur la réglementation du DIV	DMIVDR	4 décembre 2025	Nouveau Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
IA-Act : intégrer la réglementation européenne sur l'intelligence artificielle aux dispositifs médicaux	DMIAACT	9 & 10 décembre 2025	Nouveau Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME

Marché américain des dispositifs médicaux : maîtriser le dossier réglementaire pour obtenir l'homologation FDA

DMFDA 11 décembre 2025 Classe virtuelle [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 15 décembre 2025 Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

PCV2R-PRRC : s'affirmer dans son rôle et influencer positivement

DMINFLU 20 janvier 2026 Exclusivité Ifis
Parcours certifiant [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 28 & 29 janvier 2026 Actualité réglementaire
Exclusivité Ifis [VOIR LE PROGRAMME](#)

Maîtriser les modifications concernant son DM : le « change control » en Europe et à l'international

DMCHANGC 23 juin 2026 Exclusivité Ifis
Formation duale [VOIR LE PROGRAMME](#)

Vigilance

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

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

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

DMSAC 6 octobre 2025 Actualité réglementaire
Exclusivité Ifis
Classe virtuelle [VOIR LE PROGRAMME](#)

Matériovigilance : rôle, missions, responsabilités et organisation

DMAT 11 & 12 décembre 2025 Actualité réglementaire
Exclusivité Ifis [VOIR LE PROGRAMME](#)

Éthique et compliance

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](#)

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

DPD4 21 mai 2026 Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

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

DPD5 11 juin 2026 Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

Fournisseurs de DM

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

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

Environnement réglementaire des dispositifs médicaux : vision stratégique

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

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

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

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

DMCE 18 novembre 2025 Actualité réglementaire
Exclusivité Ifis [VOIR LE PROGRAMME](#)

DM : connaître les différents processus liés à la conception et au développement selon l'ISO 13485	DMCPT1	9 décembre 2025	Exclusivité Ifis Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
Stérilisation gamma des produits de santé (ISO 11137)	DMSTG	11 décembre 2025	Classe virtuelle	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	28 & 29 janvier 2026	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	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	4 décembre 2025	Nouveau Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Excellence commerciale				
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
Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre temps et votre organisation	ORGA	19 novembre 2025		VOIR LE PROGRAMME
Responsable « grands comptes » (KAM) dans le secteur du dispositif médical : comprendre la fonction pour en maîtriser les enjeux stratégiques	DMKAM1	2 & 3 décembre 2025	snitem	VOIR LE PROGRAMME
Affaires économiques DM et DIV				
Exceller dans la maîtrise des marchés publics hospitaliers des produits de santé	MPH	7 & 8 octobre 2025	Actualité réglementaire Nouveau programme	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
L'hôpital dans l'environnement de la santé en France	GHT	20 novembre 2025		VOIR LE PROGRAMME
Responsable « grands comptes » (KAM) dans le secteur du dispositif médical : comprendre la fonction pour en maîtriser les enjeux stratégiques	DMKAM1	2 & 3 décembre 2025	snitem	VOIR LE PROGRAMME
Stratégies gagnantes pour réussir sa réponse à un appel d'offres hospitalier	RAOHOP	3 & 4 décembre 2025	Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Comprendre le système de santé français et ses évolutions	ENVI	4 décembre 2025		VOIR LE PROGRAMME
Les parcours de soins et de santé des patients	PDS	18 décembre 2025		VOIR LE PROGRAMME

RSE

RSE et achats responsables : créez et déployez votre stratégie d'achats responsables
Intégrez la RSE dans vos réponses à appel d'offre hospitaliers : l'outil d'évaluation de l'empreinte carbone des médicaments
RSE et ISO 26000 : Méthode pour poser le diagnostic RSE de son entreprise

Implémenter une politique RSE performante dans l'industrie des dispositifs médicaux

Leadership en RSE : devenir un ambassadeur efficace

Marketing responsable : concilier performance et sobriété dans un cadre RSE

Académie du Digital en Santé

Numérique en santé : sécuriser vos projets face aux exigences réglementaires

IA Générative & Industrie de Santé : expérimenter et intégrer des usages concrets dans votre pratique professionnelle

L'IA en santé : exploitez son potentiel et évitez les erreurs

RH & digital : pilotez les compétences clés de demain

Marketing et communication omnicanale : les clés pour une stratégie centrée client

Ressources Humaines

Accident du travail et maladies professionnelles : réagissez efficacement

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

Prévenir et gérer les situations de harcèlement au travail

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

RSEACHAT	25 septembre 2025	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME
RSEAO	26 septembre 2025	Nouveau	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
RSEDIAG	9 octobre 2025	Nouveau	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
DMRSE	4 & 5 décembre 2025	Nouveau	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
RSEAMB	4 décembre 2025	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME
RSEMARKET	11 décembre 2025	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME
ADSNS	10 octobre 2025	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME
ADSIAGEN	18 novembre 2025	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME
ADSLA	20 novembre 2025	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME
ADSRH	25 novembre 2025	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME
ADSMARKET	27 novembre 2025	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME
ATMP	16 octobre 2025	Nouveau	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
BPAI	5 novembre 2025	Nouveau	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
HAR	27 novembre 2025	Nouveau	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
CSE	2 décembre 2025	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME

Vos contacts

→ Une formation personnalisée ? Un accompagnement adapté ?

VOTRE INTERLOCUTEUR DÉDIÉ :



**Diego
VELASQUEZ**

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

Toutes les formations IFIS DM sur :

WWW.IFIS.FR