Offre de formations

numéro de novembre 2025



Votre partenaire formation depuis 1973

ACTUALITÉ

Révolution dans l'industrie pharmaceutique : l'IA change les règles du jeu des GMP!

L'intelligence artificielle s'impose désormais au cœur des **Bonnes Pratiques de Fabrication (BPF)**.

Avec la création de **l'Annexe 22**, la Commission européenne encadre officiellement l'usage de l'IA dans l'industrie pharmaceutique : un tournant historique pour la qualité, la traçabilité et la sécurité des patients.

Ce cadre inédit vise à **valider les modèles d'IA**, garantir la **robustesse des données**, et renforcer la **surveillance humaine** tout au long du cycle de vie des algorithmes. Une transformation profonde qui redéfinit le lien entre innovation technologique et conformité réglementaire.

- **L'Annexe 11** évolue aussi : cybersécurité, digitalisation, interopérabilité... Les systèmes informatisés doivent désormais répondre à des exigences renforcées pour préserver l'intégrité et la fiabilité des données.
- **Le Chapitre 4** d'Eudralex s'adapte à la documentation numérique et multimédia, avec une gouvernance axée sur les risques et la traçabilité.
- L'objectif reste inchangé : garantir que chaque avancée technologique serve la qualité du médicament et la sécurité du patient, tout en soutenant l'innovation européenne
- Anticipez ces évolutions GMP avec nos formations dédiées qui vous accompagnent pour maîtriser les nouvelles exigences et intégrer durablement l'IA dans vos pratiques industrielles :

Médicament

Académie du Digital en Santé				
L'IA en santé : exploitez son potentiel et évitez les erreurs	ADSIA	20 novembre 2025	Session garantie DPC Nouveau	VOIR LE PROGRAMMI
RH & digital : pilotez les compétences clés de demain	ADSRH	25 novembre 2025 ou 17 mars 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMMI
Marketing et communication omnicanale : les clés pour une stratégie centrée client	ADSMARKET	27 novembre 2025 ou 24 mars 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMMI
[Excellence commerciale] Piloter la performance client avec le CRM : exploiter Salesforce et Veeva pour une stratégie omnicanale efficace	CRM	18 & 19 février 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMMI
Gestion de projet				
Management de projet en recherche et développement pharmaceutique	GEP	21 & 22 mai 2026 ou 8 & 9 octobre 2026		VOIR LE PROGRAMMI
Référentiels et bonnes pratiques				
Initiation				
Les essentiels de la galénique : une vision globale du process de fabrication des différentes formes pharmaceutiques	GALG	16, 17 & 18 mars 2026	Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMMI
Mieux comprendre le monde du médicament	SEDC	2 & 3 juin 2026 ou 2 & 3 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMMI
Vision globale				
Approfondir sa connaissance des référentiels qualité	RQE	4 juin 2026		VOIR LE PROGRAMMI
Bonnes pratiques de fabrication Europe				
Évolution de la nouvelle annexe 1 : impact sur la conception et l'exploitation en production	ANX1	23 & 24 juin 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMMI

EN SAVOIR PLUS

OFFRE DE FORMATIONS - CIRCULAIRE LEEM - NOVEMBRE 2025

stérile

Acquérir une vision élargie et détaillée des bonnes pratiques de fabrication	BPF2	24 & 25 novembre 2025 ou 3 & 4 juin 2026	DPC Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME	Maîtriser la production et le remplissage des capsules : aspects galéniques et bonnes pratiques
Zoom sur l'annexe 2 des BPF : médicaments d'origine biologique et biosimilaires	BIO	4 décembre 2025 COMPLET Prochaine session le 25 juin 2026	DPC Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME	Les fondamentaux des formes sèches : de la théor à la pratique Maîtrise de la qualité
Zoom sur l'Annexe 13 : maîtrisez votre processus	LIB13	23 mars 2026	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME	Système qualité Dileter le gestion enérationnelle des etunéficats
de certification et de libération des lots cliniques Maîtriser les BPF appliquées aux médicaments	LEC	24 & 25 juin 2026	Classe virtuelle DPC Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME	Piloter la gestion opérationnelle des stupéfiants et des psychotropes
pour essais cliniques - Annexe 13			Exclusivité Ifis		Outils de la traçabilité
Bonnes pratiques de distribution Europe Tout ce qu'il faut savoir pour maîtriser les Bonnes		17 novembre 2025			Optimisation du système documentaire : rédactio analyse et amélioration continue
Pratiques de Distribution en Gros des médicaments à usage humain	BPD	ou 12 mars 2026 ou 11 juin 2026	DPC Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME	Outils du système de management de la qualité
Maitriser le transport à température dirigée pendant le transport des médicaments,	FOI	20 & 21 novembre 2025	Session garantie Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME	Définir ses indicateurs qualité et élaborer son tableau de bord Écarts et déviations : analyser et mettre en place
de la qualification à la gestion des écarts Bonnes pratiques de dispensation d'oxygène : Prévenir les risques et assurer la conformité	BPDO	2 décembre 2025	Session garantie DPC Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME	un système d'actions correctives et préventives (CAPA) efficace Déviation ou anomalie : méthodes et outils pour réussir ses investigations et trouver les cause
Matières premières & articles de conditionnen	nent				racines
Articles de conditionnement (AC) : développement, contrôle et mise sous assurance qualité	ACDC	19 novembre 2025 ou 2 juin 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME	Audit / inspection Les points clés de l'audit qualité dépositaire
Production galénique					et centre de distribution
Optimiser la formulation des formes sèches : zoom sur les excipients galéniques	EPFS	1 ^{er} & 2 décembre 2025	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME	Anglais professionnel, maîtrisez le langage
La formulation des émulsions et microémulsions	FEMCOS	2 & 3 décembre 2025		VOIR LE PROGRAMME	des audits et inspections internationaux
Maîtriser la formulation et le contrôle des formes liquides et pâteuses	FCFLP	9, 10, 11 & 12 décembre 2025 ou 2, 3, 4 & 5 juin 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME	Maîtriser les méthodes et les outils de l'audit
Les essentiels de la galénique : une vision globale du process de fabrication des différentes formes pharmaceutiques	GALG	16, 17 & 18 mars 2026	Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME	qualité
Maîtriser les équipements de production pour les formes liquides et pâteuses : formation pratique	EQUIPLP	17 & 18 mars 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME	Zoom sur la grille d'audit : pour une grille performante et simple Les aspects comportementaux et humains de l'aud
Mélange et granulation pharmaceutique : les clés de la qualité et de la performance	GRAN	26, 27 & 28 mai 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME	

Maîtriser la production et le remplissage des capsules : aspects galéniques et bonnes pratiques Les fondamentaux des formes sèches : de la théorie	CAPS	28 & 29 mai 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
à la pratique	FSGL	10, 11 & 12 juin 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Maîtrise de la qualité				
Système qualité				
Piloter la gestion opérationnelle des stupéfiants et des psychotropes	STUP	25 juin 2026	DPC Nouveau programme Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Outils de la traçabilité				
Optimisation du système documentaire : rédaction, analyse et amélioration continue	ADO	3 décembre 2025	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Outils du système de management de la qualité				
Définir ses indicateurs qualité et élaborer son tableau de bord	IND	18 & 19 novembre 2025	Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
Écarts et déviations : analyser et mettre en place un système d'actions correctives et préventives (CAPA) efficace	DECA	19, 20 novembre 2025 & 16 janvier 2026	Session garantie DPC Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Déviation ou anomalie : méthodes et outils pour réussir ses investigations et trouver les causes racines	RCA	4 décembre 2025 & 23 janvier 2026	Session garantie DPC Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Audit / inspection				
Les points clés de l'audit qualité dépositaire et centre de distribution	PCAD	2 décembre 2025	Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
Anglais professionnel, maîtrisez le langage des audits et inspections internationaux	AAU	2, 3 mars & 1 ^{er} avril 2026 ou 8, 9 octobre & 6 novembre 2026	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les méthodes et les outils de l'audit qualité	ADQ	11, 12 mars & 8 octobre 2026 ou 23, 24 juin & 3 décembre 2026 ou 6, 7 octobre 2026 & 10 mars 2027	DPC Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Zoom sur la grille d'audit : pour une grille performante et simple	AUD	1 ^{er} juin 2026	Exclusivité Ifis Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Les aspects comportementaux et humains de l'audit	АНА	4 & 5 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME

Gestion du risque				
Maîtriser l'AMDEC pour réduire les risques qualité en industrie de santé	AMDEC	10 décembre 2025 ou 26 mai 2026	DPC Nouveau programme Exclusivité Ifis Actualité réglementaire Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Les outils de management du risque	MNRISK	17 mars & 28 mai 2026	DPC Exclusivité Ifis Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Appliquer ICH Q9 : de l'analyse du risque au management du risque qualité	RISK	31 mars, 1 ^{er} avril & 21 mai 2026	DPC Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Prévenir ou réduire l'erreur humaine	ERHU	29 & 30 juin 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Qualité opérationnelle				
Qualification et validation				
Qualifier ses équipements de production et ses utilités	QEM	24 & 25 mars 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMMI
Qualifier le personnel en industrie de santé	PER	3 juin 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMMI
Valider les méthodes de nettoyage	VPN	9 & 10 juin 2026	DPC Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMMI
Matières et utilités				
Maîtriser les systèmes de production d'eau en milieu pharmaceutique	EAU	18 & 19 mars 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMM
Maîtriser les systèmes de traitement de l'air en milieu pharmaceutique	AIR	2 & 3 avril 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMM
Assurance de stérilité				
Maîtriser les processus stériles pour assurer la conformité réglementaire à l'Annexe 1 des EU GMP	STERIL	4 décembre 2025	Nouveau	VOIR LE PROGRAMM
Concevez et optimisez vos programmes de tests APS pour garantir leur conformité et leur efficacité	APS	18 mars 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMM
Organisation et optimisation au sein d'un laboratoire de microbiologie	LABMI	31 mars 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMM
Le dossier de lot en production stérile	DLPS	26 mai 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMM
Laboratoire de contrôle				
Articles de conditionnement (AC) : développement, contrôle et mise sous assurance qualité	ACDC	19 novembre 2025 ou 2 juin 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMM
Biotechnologies				
Découvrir les grands processus en biotechnologie	РВІО	18 novembre 2025 ou 17 juin 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMM
Les médicaments d'origine biologique et biosimilaires	BIOSIM	19 novembre 2025 ou 16 juin 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMM
Zoom sur la fabrication des vaccins	VAC	23 juin 2026	DPC Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMM

Production par culture cellulaire : concepts et spécificités	BIOPROD1	21 & 22 janvier 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Purification de biomédicaments : concepts et spécificités	BIOPROD2	19 & 20 mars 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Techniques d'analyse des mAbs thérapeutiques	BIOPROD3	27 & 28 mai 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Organisation et management				
Focus métier				
Pharmacien responsable				
Assumer la fonction de pharmacien responsable ou de pharmacien responsable intérimaire du site fabricant	PRSF	2, 3 & 9 juin 2026	Nouveau Exclusivité Ifis Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Affaires pharmaceutiques / Affaires régleme	ntaires			
Environnement réglementaire				
Appréhender les bases : tout ce qu'il faut savoir sur les affaires réglementaires	SAR	1 ^{er} & 2 décembre 2025 ou 1 ^{er} & 2 juillet 2026 ou 7 & 8 décembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Mieux comprendre le monde du médicament	SEDC	2 & 3 juin 2026 ou 2 & 3 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Pré-AMM et AMM				
Maîtriser les procédures d'enregistrement européennes	EUR	19 novembre 2025 ou 2 avril 2026 ou 14 octobre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Les variations de la documentation chimique et pharmaceutique	VAR	4 & 5 décembre 2025		VOIR LE PROGRAMME
Information sur les médicaments : les risques liés au défaut d'information, les responsabilités des industriels et des autorités en cas de défaillance	RICP	11 décembre 2025 COMPLET ou 10 juin 2026 ou 15 octobre 2026	DPC Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
La gestion d'un portefeuille d'AMM	GEST	4 juin 2026 ou 8 octobre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Affaires réglementaires hors Europe				
Découvrir la réglementation pharmaceutique américaine	USREG	11 décembre 2025 ou 2 avril 2026 ou 22 octobre 2026		VOIR LE PROGRAMME

OFFRE DE FORMATIONS - CIRCULAIRE LEEM - NOVEMBRE 2025
PAGE 3 SUR 13

Cadre réglementaire des essais cliniques				Charte de l'information promotionnelle				
La recherche clinique pour les assistant(e)s et gestionnaires pour mieux anticiper les tâches quotidiennes	SEC	13 & 14 novembre 2025 ou 12 & 13 mars 2026 ou 30 septembre 5. 1st actobre 2026	VOIR LE PROGRAMME	L'information promotionnelle par démarchage ou prospection visant à la promotion des médicaments : application de la Charte et du Référentiel Site exploitant	CHARIP	4 décembre 2025	Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
Actualité réglementaire : l'essentiel de ce qu'il faut savoir sur les essais cliniques en 2024	REGEC	& 1 ^{er} octobre 2026 26 novembre 2025 ou 14 avril 2026 ou 6 octobre 2026 Nouveau programme Actualité réglementaire Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME	Missions et responsabilités du pharmacien responsable en matière de pharmacovigilance	PVPR	6 novembre 2025 ou 10 mars 2026 ou 2 juillet 2026	DPC Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser le Nouveau Règlement 536/2014 et l'utilisation pratique du portail européen CTIS	CTIS	9 décembre 2025 ou 3 avril 2026 ou 7 octobre 2026 Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME	Parcours PR/PRI - site exploitant : l'incontournable pour les futurs pharmaciens responsables ou pharmaciens responsables intérimaires	PRI	18, 25 & 26 novembre 2025 ou 31 mars, 1 ^{er} & 7 avril 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Interactions avec les professionnels de santé						ou 2, 3 & 10 juin 2020	6	
Loi anti-cadeaux - transparence des liens		25 & 26 novembre 2025		La gestion de l'information médicale	INFOMED	19 novembre 2025 ou 11 décembre 2025 ou 11 mars 2026	Actualité réglementaire Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Dispositif anti-cadeaux (ex DMOS) et transparence des liens	LEA	ou 25 & 26 mars 2026 ou 24 & 25 novembre 2026	VOIR LE PROGRAMME	Pharmaciens responsables : appréhendez les rôles et responsabilités qui vous incombent dans le cadre de la conformité réglementaire du DM	PRDM	11 décembre 2025	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Appréhender les bases : tout ce qu'il faut savoir sur la loi d'encadrement des avantages	SOS	2 décembre 2025 ou 8 juillet 2026	VOIR LE PROGRAMME	Éthique et compliance Protection des données personnelles				
et la transparence des liens		ou o juniet 2020		DPO. Protection des données personnelles		20 novembre 2025		
Publicité, information promotionnelle Publicité pour les médicaments : garantir votre		6 novembre 2025		dans les industries de santé : gérer les relations avec les sous-traitants et les personnes concernées	DPD2	ou 3 mars 2026 ou 5 novembre 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
conformité et assurer vos prochaines demandes de visa	PUB	ou 12 juin 2026 ou 4 décembre 2026	VOIR LE PROGRAMME	DPO. Comprendre et maîtriser les principes de base du règlement général sur la protection	DPD1	3 février 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
La communication sur le médicament : identifier l'information promotionnelle et non promotionnelle	СОММ	20 novembre 2025 ou 5 mai 2026 ou 16 octobre 2026	VOIR LE PROGRAMME	des données pour construire sereinement sa conformité DPO et tenue d'un registre des traitements :		ou 8 octobre 2026		
Analyser les recommandations en matière de publicité auprès des professionnels de santé	RECO	27 novembre 2025	VOIR LE PROGRAMME	les clés pour respecter le règlement général sur la protection des données	DPD3	2 avril 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
à partir de cas pratiques Information sur les médicaments : les risques liés au défaut d'information, les responsabilités des industriels et des autorités en cas de défaillance	RICP	11 décembre 2025 COMPLET ou 10 juin 2026 ou 15 octobre 2026 DPC Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME	DPO. Protection des données personnelles et sécurité : adopter une approche basée sur le risque DPO. Responsabilité, protection des données dès la conception et par défaut : quel système	DPD4	21 mai 2026 11 juin 2026	Actualité réglementaire Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Publicité : comment choisir et valider les études cliniques et méta-analyses ?	AES	12 décembre 2025 ou 20 novembre 2026	VOIR LE PROGRAMME	qualité mettre en place ?		11 julii 2020	9	

OFFRE DE FORMATIONS - CIRCULAIRE LEEM - NOVEMBRE 2025
PAGE 4 SUR 13

Anticorruption					Angleic professionnel meîtricez le lengage		2, 3 mars & 1 ^{er} avril		
		25 & 26 novembre 2025			Anglais professionnel, maîtrisez le langage des audits et inspections internationaux	AAU	2026 ou 8, 9 octobre	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Dispositif anti-cadeaux (ex DMOS) et transparence des liens	LEA	ou 25 & 26 mars	sion garantie Ialité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME	Maîtriser les méthodes et les outils de l'audit	ADQ	& 6 novembre 2026 11, 12 mars & 8 octobre 2026 ou 23, 24 juin	DPC Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Appréhender les bases : tout ce qu'il faut savoir sur la loi d'encadrement des avantages et la transparence des liens	SOS	2 décembre 2025 ou 8 juillet 2026	ualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME	qualité		& 3 décembre 2026 ou 6, 7 octobre 2026 & 10 mars 2027		
Biotechnologies					Zoom sur la grille d'audit : pour une grille performante et simple	AUD	1 ^{er} juin 2026	Exclusivité Ifis Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Découvrir les grands processus en biotechnologie	PBIO	18 novembre 2025 ou 17 juin 2026	1	VOIR LE PROGRAMME	Les aspects comportementaux et humains de l'audit	АНА	4 & 5 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME
Enjeux des médicaments biologiques et biosimilaires : spécificités et applications	BIOSIM	19 novembre 2025 ou 16 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME	Système qualité Optimisation du système documentaire : rédaction, analyse et amélioration continue	ADO	3 décembre 2025	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Assurance qualité exploitant					Management de la qualité				
Maîtriser l'assurance qualité dans un établissement exploitant	AQS	ou 25 juin 2026	Nouveau programme usivité Ifis se virtuelle	VOIR LE PROGRAMME	Mettre en place le système qualité en pharmacovigilance pour garantir la sécurité	QPV	6 novembre 2025	Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
L'assurance qualité pour les assistant(e)s et gestionnaires des départements médicaux et pharmacovigilance	MEDQA	19 & 20 mars 2026 ou 12 & 13 Class novembre 2026	se virtuelle	VOIR LE PROGRAMME	du patient Définir ses indicateurs qualité et élaborer son tableau de bord	IND	18 & 19 novembre 2025	Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
Bonnes pratiques		24 & 25 novembre			Écarts et déviations : analyser et mettre en place un système d'actions correctives et préventives (CAPA) efficace	DECA	19, 20 novembre 2025 & 16 janvier 2026	DPC Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Acquérir une vision élargie et détaillée des bonnes pratiques de fabrication	BPF2	2025 ou 3 & 4 juin 2026	Nouveau programme usivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME	Déviation ou anomalie : méthodes et outils pour réussir ses investigations et trouver les causes	RCA	4 décembre 2025	Session garantie DPC Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Rappel annuel BPDG/BPF pour un site exploitant	REXP	28 novembre 2025 1 décembre 2025	se virtuelle	VOIR LE PROGRAMME	racines				
Parcours BPDG : maîtriser les bonnes pratiques	BPD2	COMPLET	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME	Assurance qualité exploitant				
de distribution pour un site exploitant		ou 4 décembre 2025 ou 24 mars 2026 9 & 10 décembre 2025			Gestion du risque Manager le risque sur un site exploitant : condition indispensable à la sécurité du patient	RIEXP	2 décembre 2025 ou 9 juin 2026 ou 1er octobre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Exceller dans les essais cliniques : stratégies pratiques et conformité réglementaires aux BPC	ВРС	ou 19 & 20 mai 2026 ou 30 novembre & 1 ^{er} décembre 2026	ualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME	Appliquer la méthode AMDEC à la gestion des risques qualité en industrie de santé	AMDEC	10 décembre 2025 ou 26 mai 2026	DPC Nouveau programme Exclusivité Ifis Actualité réglementaire Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Audit / inspection					Les outils de management du risque	MNRISK	17 mars 2026	DPC Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Audit de site essais cliniques (investigateur) et CRO	AUEC	24 & 25 novembre 2025		VOIR LE PROGRAMME	Appliquer ICH Q9 : de l'analyse du risque	DICI	& 28 mai 2026 31 mars, 1 ^{er} avril	Classe virtuelle DPC Formation duale	
Les points clés de l'audit qualité dépositaire et centre de distribution	PCAD	2 décembre 2025 Sessi	sion garantie	VOIR LE PROGRAMME	au management du risque qualité	RISK	& 21 mai 2026	Promation duale	VOIR LE PROGRAMME

Distribution				
Maitriser le transport à température dirigée pendant le transport des médicaments, de la qualification à la gestion des écarts	FOI	20 & 21 novembre 2025	Session garantie Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Parcours BPDG : maîtriser les bonnes pratiques de distribution pour un site exploitant	BPD2	1 ^{er} décembre 2025 COMPLET ou 4 décembre 2025 ou 24 mars 2026	DPC Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Les points clés de l'audit qualité dépositaire et centre de distribution	PCAD	2 décembre 2025	Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
Pharmacovigilance				
Missions et responsabilités du pharmacien responsable en matière de pharmacovigilance	PVPR	6 novembre 2025 ou 10 mars 2026 ou 2 juillet 2026	DPC Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
La pharmacovigilance : rôle, missions et responsabilités	GIL	25, 26 novembre & 2 décembre 2025 ou 17, 18 & 24 mars 2026 ou 17, 18 & 26 novembre 2026	DPC Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Optimiser la gestion des signaux en pharmacovigilance : un guide pratique de la détection à la communication	SIGN	26 novembre 2025	DPC	VOIR LE PROGRAMME
La pharmacovigilance des essais cliniques	PVEC	5 décembre 2025 ou 27 mars 2026 ou 7 décembre 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les notions fondamentales des différents domaines thérapeutiques	MED	15 & 16 juin 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Établir, assurer la mise en place et contrôler un plan de gestion des risques	PGR	2 juillet 2026 ou 2 décembre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Affaires juridiques et fiscales				
Initiation au droit des contrats et de la technique contractuelle	JURA	25 novembre 2025 ou 11 juin 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Anticiper et maîtriser au quotidien les risques juridiques liés au droit de la concurrence dans l'industrie pharmaceutique	NRC	2 décembre 2025 ou 9 juin 2026	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les aspects fiscaux spécifiques aux entreprises du médicament	FISC	11 décembre 2025 ou 3 février 2026	Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Vision économique, juridique et stratégique des contrats de licence et de codéveloppement	COLI	26 mars 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME

Développement clinique				
Les recherches non interventionnelles :	RNI	2 & 3 décembre 2025	······································	VOIR LE PROGRAMN
de la réglementation à la gestion opérationnelle Comment rédiger un protocole d'étude clinique ?	PROTO	11 décembre 2025	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMN
Former, informer, engager : maîtriser la Medical Education dans l'industrie pharmaceutique	MEDED	11 décembre 2025 ou 24 mars 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMI
Maîtriser et appliquer la réglementation en matière d'échantillons biologiques	COLL	17 décembre 2025 ou 2 juillet 2026 ou 9 décembre 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMI
Renforcer les partenariats stratégiques en valorisant les données qualitatives en affaires médicales	GDQ	19 mai 2026	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMI
Parcours Biostatistiques appliquées aux essais cliniques	BISM	4, 5 juin, 2 & 3 juillet 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMI
Maîtriser la réglementation et optimiser la méthodologie des essais cliniques de phases précoces	ECP	9 juin 2026 ou 10 décembre 2026	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMI
Améliorer sa gestion des projets sous-traités aux CROs	CRO	16 juin 2026	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMI
Équipes médicales				
La gestion de l'information médicale	INFOMED	19 novembre 2025 ou 11 décembre 2025 ou 11 mars 2026	DPC Actualité réglementaire Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMI
Maîtriser les notions fondamentales des différents domaines thérapeutiques	MED	15 & 16 juin 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMI
Responsables médicaux en région				
Analyse critique d'articles et recherche bibliographique	RMRACA	19 & 20 novembre 2025	Session garantie Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMI
Principes de la biostatistique et autres bases scientifiques	RMRPBS	15 décembre 2025	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMI
Exceller dans la data dissemination médicale : stratégies et pratiques innovantes pour les MSL	RMRDD	28 avril 2026	Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMI
Optimiser ses recherches et synthèses d'articles médicaux grâce aux outils d'intelligence artificielle	RMRACA2	7 juillet 2026	Exclusivité Ifis Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMI
Parcours patient				
Sécuriser ses interactions avec les associations de patients	ASSO	4 décembre 2025	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMI
Renforcer les partenariats stratégiques en valorisant les données qualitatives en affaires	GDQ	19 mai 2026	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAM

médicales

Affaires publiques et économiques					Développement personnel et efficacité profess	sionnelle			
Accès au marché					Assistant(e)s et gestionnaires de projet :	CDC 4	19 novembre 2025		VOID LE DROCE · · · · · ·
Prix et remboursement					optimisez votre temps et votre organisation	ORGA	ou 26 mars 2026 ou 4 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les règles de fixation des prix des médicaments avec le CEPS	CEPS	9 & 11 décembre 2025	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire Formation duale	VOIR LE PROGRAMME	Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre communication	СОМА	19 mars 2026 ou 3 décembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Connaître le financement des médicaments		ou 9 & 11 juin 2026	Exclusivité Ifis		Savoir transmettre et faire progresser				
à l'hôpital	MEDHOP	9 décembre 2025	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME	Les aspects comportementaux et humains de l'audit	AHA	4 & 5 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME
Affaires économiques					RSE				
Maîtriser l'environnement économique du médicament	MECO	2 décembre 2025 ou 2 juin 2026	Exclusivité Ifis eem	VOIR LE PROGRAMME	Intégrez la RSE dans vos réponses à appel d'offre hospitaliers : l'outil d'évaluation de l'empreinte carbone des médicaments	RSEAO	25 novembre 2025 ou 22 janvier 2026	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Clause de sauvegarde et remises à l'assurance maladie : maîtriser le co ncept, le calcul et la prévisibilité	CLAUSE	17 décembre 2025	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME	One Health : des stratégies concrètes pour réduire l'impact environnemental et préserver la santé humaine	RSEPREV	2 décembre 2025	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Promotion et commercialisation								Nouveau	
Information et promotion du médicament					CSRD et loi Omnibus : décryptez les dernières règlementations et impacts sur le reporting ESG	RSECSRD	9 décembre 2025	Actualité réglementaire Exclusivité lfis	VOIR LE PROGRAMME
Environnement du médicament	•••••				La RSE, un levier stratégique de performance	D.C.E.D.A.C.E.	11 décembre 2025		
Comprendre le système de santé français	ENVI	4 décembre 2025	Session garantie	VOIR LE PROGRAMME	globale pour les entreprises de santé	RSEBASE	ou 26 mars 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
et ses évolutions			Session Burunte		Marketing responsable : concilier performance	RSEMARKET	11 décembre 2025	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Les parcours de soins et de santé des patients	PDS	18 décembre 2025		VOIR LE PROGRAMME	et sobriété dans un cadre RSE Stratégie RH alignée avec la RSE : comprendre				
Optimiser sa politique commerciale à l'hôpital pour atteindre ses objectifs	POLCO	19 mars 2026	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME	et appliquer les normes sociales	RSERH	10 mars 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Répondre à un appel d'offres					RSE et ISO 26000 : Méthode pour poser	RSEDIAG	24 mars 2026	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Stratégies gagnantes pour réussir sa réponse à un appel d'offres hospitalier	RAOHOP	3 & 4 décembre 202	5 Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME	le diagnostic RSE de son entreprise Leadership en RSE : devenir un ambassadeur efficace	RSEAMB	18 juin 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Ressources humaines					Anglais technique				
Gestion des ressources humaines							26 & 27 novembre		
Prévenir et gérer les situations de harcèlement au travail	HAR	27 novembre 2025	Nouveau Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME	Scientific writing : écrire en anglais	SMI	2025 ou 16 & 17 mars	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
CSE : La gestion et l'animation des instances					Scientific writing, ecrife en anglais	SIVII	2026	classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
représentatives du personnel et des relations sociales	CSE	2 décembre 2025	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME			ou 26 & 27 novembre 2026		
Appliquer la convention collective de l'industrie pharmaceutique au quotidien	CIP1	31 mars 2026	Exclusivité Ifis eem	VOIR LE PROGRAMME	L'anglais pour les attachés de recherche clinique L'anglais médical pour les assistant(e)s	ENARC	3 février 2026	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Comprendre et mettre à jour les classifications dans les entreprises du médicament	CIF	16 juin 2026	Exclusivité Ifis eem	VOIR LE PROGRAMME	et gestionnaires des départements médicaux et pharmacovigilance	ENMED	5 & 6 février 2026	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME

Anglais professionnel, maîtrisez le langage des audits et inspections internationaux	AAU	2, 3 mars & 1 ^{er} avril 2026 ou 8, 9 octobre & 6 novembre 2026	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
L'anglais pour les assistant(e)s et gestionnaires des industries de santé	ENSA	9, 10 mars & 2 avril 2026	Exclusivité Ifis Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Complément alimentaire				
Réglementations				
Maîtriser la réglementation des compléments alimentaires : de l'idée initiale à la réussite sur le marché	GEPCA	3 & 4 décembre 2025	Session garantie	VOIR LE PROGRAMME

Rencontre professionnelle:

Entretiens de l'Industrie Pharmaceutique 2025

Le 25 novembre à Paris

Organisés en partenariat avec le Leem, Visite Actuelle et GEMS, le mardi 25 novembre 2025 à Paris, les Entretiens de l'industrie Pharmaceutique reviennent cette année dans un format enrichi, axé sur le partage de regards croisés entre métiers. Cet événement incontournable réunira décideurs, experts, responsables RH, et acteurs de la formation autour des grands enjeux actuels et futurs de la filière :

- Nouveaux business models et accès au marché
- ✓ Intelligence artificielle et compétences métiers de terrain
- ✓ Parcours de santé, prévention et programmes patients
- ✓ Nouvelles organisations et articulation RH-Business à l'horizon France 2030

Un rendez-vous stratégique pour **penser collectivement l'avenir de l'industrie pharmaceutique** et bâtir les compétences nécessaires à sa transformation.

En partenariat avec:









JE M'INSCRIS

OFFRE DE FORMATIONS - CIRCULAIRE LEEM - NOVEMBRE 2025

PAGE 8 SUR 13

Vos contacts



Votre partenaire formation depuis 1973

VOS INTERLOCUTEURS DÉDIÉS



Benjamin BOUCHET

Affaires pharmaceutiques
07 56 43 36 34

b.bouchet@ifis.fr



Paul MARSAN
Assurance Qualité Production
01 85 76 18 58
p.marsan@ifis.fr



Diego VELASQUEZ
Dispositifs médicaux
07 56 41 16 46
d.velasquez@ifis.fr



Keÿssa GHEROUS

Ressources Humaines, Digital et RSE

01 84 76 14 83

k.gherous@ifis.fr



Philippe NANDE
Cosmétique
06 61 45 01 01
p.nande@ifis.fr

VOS CONTACTS ADMINISTRATIFS



Amélie BOURGEAIS
Chargée de formation
et relation clientèle
01 41 10 26 21
a.bourgeais@ifis.fr



Jennifer EXILIE
Chargée de formation
et relation clientèle
01 41 10 26 27
j.exilie@ifis.fr



Nadège MICHAUD
Chargée de formation
et relation clientèle
01 85 76 18 57
n.michaud@ifis.fr



Sandrine DARLY
Chargée de formation
et relation clientèle
01 85 76 18 89
s.darly@ifis.fr

Toutes les solutions IFIS PHARMA sur : **WWW.IFIS.FR**



DERNIER TRIMESTRE 2025

LES SEMINAIRES IFIS - LES SEMINAIRES IFIS - LES SEMINAIRES IFIS -

RENCONTRE 2025 AVEC LES COMMISSIONS CT ET CEESP DE LA HAS

Code: DEAI25

EN SAVOIR PLUS SUR NOTRE SITE

Paris, le lundi 17 Novembre 2025 (Salons du Méridien Etoile, Porte Maillot)

Séminaire organisé avec la Direction Accès et Affaires Economiques du Leem

Avec la participation pour le collège de la HAS de :

- Pr Lionel COLLET Président du Collège de la Haute Autorité de Santé (HAS)
- Pr **Pierre COCHAT** Membre du Collège de la HAS et Président de la Commission de la Transparence (CT) de la HAS
- Pr Karine CHEVREUL Membre du Collège de la HAS et Présidente de la Commission d'Évaluation Économique et de Santé Publique (CEESP) de la HAS
- Avec la participation pour le CEPS, de Virgine BEAUMEUNIER, Présidente du CEPS

BILAN ET REFLEXION PROSPECTIVE SUR LA COMMISSION DE LA TRANSPARENCE

- Eléments saillants du rapport d'activité
- Chiffres marquants de l'activité
- Focus qualité de vie
- Focus contributions associations de patients et usagers
- Focus organisation programmation des dossiers
- Travaux en cours de la CT
- Prise de pari dans le cadre de l'accès précoce
- Utilisation des patients-reported outcomes (PROs) dans les évaluations des technologies de santé
- Travaux sur les PUT-RD des accès précoces

BILAN ET REFLEXION PROSPECTIVE SUR LA COMMISSION D'EVALUATION ECONOMIQUE ET DE SANTE PUBLIQUE

- Eléments saillants du rapport d'activité
- Travaux en cours de la CEESP sur le rôle de l'évaluation médico-économique

LES PREMIERS PAS DE L'EVALUATION EUROPEENNE

L'APPORTET L'UTILISATION DES AVIS DE LA CTET DE LA CEESPET DES AVIS DANS LA NEGOCIATION DE PRIX

- Les comparateurs
- La prise en compte des avis
- Le cas particulier des thérapeutiques innovantes avec ruptures technologiques

LES ATTENTES DE LA COMMISSION DE LA TRANSPARENCE LORS D'UNE AUDITION

REFLEXIONS ET SUGGESTIONS DES MEMBRES DE LA CT, DE LA CEESP ET DE LA DIRECTION DE L'EVALUATION ET DE L'ACCES A L'INNOVATION DE LA HAS.

LE PROGRAMME

S'INSCRIRE



DERNIER TRIMESTRE 2025

LES SEMINAIRES IFIS - LES SEMINAIRES IFIS - LES SEMINAIRES IFIS -

RENCONTRE 2025 AVEC L'ANSM

Code: ANSM25

••••••

EN SAVOIR PLUS SUR NOTRE SITE

Paris, le Vendredi 5 Décembre 2025 (Salons du Méridien Etoile, Porte Maillot)

Séminaire organisé avec la Direction Affaires Scientifiques du Leem

Cette journée de formation professionnelle continue sera présidée par le Pr Catherine PAUGAM-BURTZ, Directrice Générale de l'Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé (ANSM) et par Alexandre de LA VOLPILIERE, Directeur Général adjoint en charge des Opérations (DGAO) de l'ANSM.

infos ANSM25

Pour cette édition 2025, nous continuons de vous proposer, en dehors des sujets qui seront traités en plénière :

- L'activité de l'ANSM en 2025 : impacts et perspectives 2025-2026
- Pénuries de médicaments
- Bon Usage du Médicament

4 thèmes différents (2x2) qui seront traités en parallèle et ce deux fois dans la journée : deux sessions Ateliers en parallèle avant le déjeuner et deux autres sessions Ateliers en parallèle en début d'après-midi.

Les participants devront choisir, et ce deux fois, la session/Atelier qu'ils souhaitent suivre sur les 2 proposées,lors de leur inscription.

Session 1: de 11h45 à 13h00:

- Atelier 1: Actualités en Pharmacosurveillance
- ou Atelier 2 : Evolutions Réglementaires (Règlement et guideline variations / Mesures PESS (Planification écologique du système de santé)

Session 2 : de 14h30 à 15h45 :

Atelier 3 : Arrêt de commercialisation et nouveaux textes réglementaires

ou Atelier 4 : Essais cliniques, mise en place d'un Tast-Track en France : lancement du pilote

EN SAVOIR PLUS



LES ATELIERS IFIS - LES ATELIERS IFIS - LES ATELIERS IFIS -

7ÈMES JOURNÉES DE LA QUALITÉ PHARMACEUTIQUE

Code: JQP26

EN SAVOIR PLUS SUR NOTRE SITE

Montpellier, les mercredi 21 et jeudi 22 janvier 2026 (Centre de congrès de Montpellier, Le Corum)

Pour vous inscrire aux Journées de la Qualité Pharmaceutique 2026 qui auront lieu à Montpellier les mercredi 21 et jeudi 22 janvier 2026, cliquez sur le bouton «s'inscrire» au niveau du site Ifis ou directement sur le bouton ci-dessous. Vous pourrez alors choisir vos ateliers (mettre par ordre de préférence les deux Ateliers auxquels vous souhaitez assister sur les 7 proposés (détail de ceux-ci dans le programme). Attention : certains Ateliers sont limités en nombre et la date d'inscription sur le site de l'Ifis ou à réception de votre demande sera seule retenue !

EN SAVOIR PLUS





Le format retenu pour les JQP, très interactif, combine ateliers de travail et séance plénière, et permet de pouvoir facilement échanger sur les bonnes pratiques. Les Journées auront lieu les mercredi 21 et jeudi 22 janvier 2026.

Nouveauté de cette édition des JQP 2026 : le Comité d'organisation des JQP26 a décidé d'alterner les séances plénières et les sessions d'Ateliers sur les deux journées. Comme d'habitude, les participants pourront suivre deux Ateliers lors des 2 journées sur les thèmes proposés : un l'après-midi du premier jour et le deuxième, lors de l'après-midi du deuxième jour. A noter que certains ateliers seront programmés deux fois et d'autres une seule fois.

- Atelier 1: L'IA pour les débutants ! La fresque de l'IA en santé
- Atelier 2 : L'IA pour les confirmés ! Application aux activités de l'exploitant : traitement des réclamations, PV, data, ...
- Atelier 3 : Vérification Continue des Procédés (CPV) : comment mettre en place un processus efficient ?
- Atelier 4 : Comment réduire le gaspillage tout en garantissant la qualité des process et des produits !
- Atelier 5 : La certification des lots en pratique c'est quoi ? Ce que vous avez toujours voulu savoir sans le demander !
- Atelier 6 : Attractivité des métiers à responsabilité pharmaceutique Atelier 7 : Disponibilité des médicaments Actualité et perspectives
- Atelier 7 : Disponibilité des médicaments : actialité et perspectives

VOIR LE PROGRAMME



LES SEMINAIRES IFIS - LES SEMINAIRES IFIS - LES SEMINAIRES IFIS -

22^{èMES}JOURNÉES DROIT DE LA SANTE ET DU MEDICAMENT

Code: 22JDSM

EN SAVOIR PLUS SUR NOTRE SITE

Paris, les jeudi 5 et vendredi 6 Février 2026 (Salons du Méridien Etoile, Porte Maillot)

Séminaire organisé avec la Direction Affaires Juridiques, Fiscales et Conformité du Leem. Emploi et Industries du Leem.

EN SAVOIR PLUS



Vos contacts

IFIS SÉMINAIRES ET ATELIERS

Christine DURANTON

Responsable Pôle
Séminaires & Ateliers
Responsable pédagogique
01 41 10 26 30
c.duranton@ifis.fr

Laurence RELMY

Chargée d'Affaires Sénior, Pôle Séminaires & Ateliers 01 41 10 26 31 l.relmy@ifis.fr

Marie-Anne DANIEL

Chargée d'Inscriptions, Pôle Séminaires & Ateliers 01 41 10 26 34 poleseminaires@ifis.fr