

# Agenda des formations

## numéro de janvier 2026



Formations Hors Normes

### BONNE ANNÉE 2026

#### À l'IFIS, cette nouvelle année s'annonce audacieuse.

Nous plaçons l'engagement, l'innovation et le partage au cœur de toutes nos actions pour accompagner les industries de santé face aux défis à venir.

Ce qui nous attend en 2026 :

- **Charte DM** : maîtrisez les bonnes pratiques de promotion en répondant aux exigences de la HAS.

Notre objectif : aider les professionnels à structurer efficacement leurs démarches de certification.

- **RSE et DM** : les industries du DM ont un important engagement au-delà de la sécurité de leurs produits dans le respect des normes éthiques tout en promouvant des pratiques durables tout au long de leur chaîne de valeur.

- **Accord cadre CEPS** : découvrez comment cet outil stratégique peut optimiser vos négociations et valoriser vos produits face aux chocs de coûts.

- **IA et dispositifs médicaux** : nouvelles formations sur les implications de l'IA-Act et son rapport réglementaire avec le MDR 2017/74.

Des programmes sur mesure et une pédagogie qui s'adaptent à vos ambitions, voilà notre promesse pour cette année.

Avec vous, en 2026, tout devient possible.



#### Conception des dispositifs médicaux

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

DMAU

22 janvier 2026 ou 30 juin 2026

[VOIR LE PROGRAMME](#)

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

DMPIL

17, 18 mars & 22 septembre 2026

Exclusivité Ifis

[VOIR LE PROGRAMME](#)

DMCPT1

16 juin 2026

Exclusivité Ifis

[VOIR LE PROGRAMME](#)

#### Production et stérilité

Stérilisation gamma des produits de santé (ISO 11137)

DMSTG

18 mars 2026 ou 26 novembre 2026

Actualité réglementaire  
Exclusivité Ifis

[VOIR LE PROGRAMME](#)

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

AIR

Prévenir les contaminations : appliquer les fondamentaux de la microbiologie dans les industries de santé

BAC

2 & 3 avril 2026

Actualité réglementaire

[VOIR LE PROGRAMME](#)

11 juin 2026

Nouveau programme

[VOIR LE PROGRAMME](#)

#### Qualité

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

DMAU

22 janvier 2026 ou 30 juin 2026

[VOIR LE PROGRAMME](#)

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

DMISO

27 janvier 2026 ou 16 juin 2026

[VOIR LE PROGRAMME](#)

2, 3 mars & 1<sup>er</sup> avril 2026

Classe virtuelle

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Anglais professionnel, maîtrisez le langage des audits et inspections internationaux

AAU

ou 8, 9 octobre & 6 novembre 2026

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Dispositif médical : méthodes et outils pour réussir ses investigations, trouver les causes racines et piloter les CAPA

DMCAPA

17 mars 2026

Classe virtuelle

[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](#)

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

DMLOG

19 mars 2026 ou 24 novembre 2026

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Bonnes pratiques de libération des dispositifs médicaux	DMLIB	<b>24 mars 2026 ou 26 novembre 2026</b>	Classe virtuelle	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	PCV2R-PRRC : comment veiller à la conformité des dispositifs médicaux ? Importer et distribuer des DM sous le régime du règlement européen 2017/745 : quelles nouvelles responsabilités ? Comment s'adapter ? Diagnostic in vitro : vision stratégique sur la réglementation du DIV	DMPVCONF	<b>2 juin 2026</b>	Exclusivité Ifis Parcours certifiant	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
DM : méthodologie d'audit interne et fournisseur selon l'ISO 13485 et le MDR 2017/745	DMAUDI	<b>25 &amp; 26 mars 2026 ou 7 &amp; 8 juillet 2026</b>		<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	Diagnostic in vitro : vision stratégique sur la réglementation du DIV	DMIDS	<b>4 juin 2026</b>	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
Déviation ou anomalie : méthodes et outils pour réussir ses investigations et trouver les causes racines	RCA	<b>19 mai 2026</b>	Formation duale	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	Évaluation clinique des DM et mise en place du plan et des investigations PMCF/SCAC dans le cadre du règlement 2017/745 UE	DMMDC	<b>9 juin 2026</b>	Nouveau Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
Maîtriser l'AMDEC pour réduire les risques qualité en industrie de santé	AMDEC	<b>26 mai 2026</b>	Nouveau programme Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	Marché américain des dispositifs médicaux : maîtriser le dossier réglementaire pour obtenir l'homologation FDA	DMFDA	<b>11 juin 2026</b>	Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
Validation des procédés pour le dispositif médical Les aspects comportementaux et humains de l'audit	DMVALP	<b>3 &amp; 4 juin 2026</b>		<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	Investigation clinique des DM selon l'ISO 14155:2020	DMCLIN	<b>18 juin 2026</b>		<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
AHA	<b>4 &amp; 5 juin 2026</b>			<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	Maîtriser la documentation technique pour mieux comprendre le marquage CE du dispositif médical	DMRDT	<b>22 juin 2026</b>		<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
IA-Act : intégrer la réglementation européenne sur l'intelligence artificielle aux dispositifs médicaux	DMIAACT	<b>18 &amp; 19 juin 2026 ou 14 &amp; 15 décembre 2026</b>	Nouveau Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	Maîtriser les modifications concernant son DM : le « change control » en Europe et à l'international	DMCHANGC	<b>23 juin 2026</b>	Exclusivité Ifis Actualité Ifis	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
Les réclamations qualité produit	REC	<b>22 juin 2026</b>		<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	Maîtriser l'application de la charte QPP dans la promotion des DM	DMCHART	<b>23 juin 2026</b>	Nouveau Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
Prévenir ou réduire l'erreur humaine	ERHU	<b>29 &amp; 30 juin 2026</b>		<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	Promotion et communication digitales des DM : maîtriser et appliquer la réglementation de la communication digitale	DMPCD	<b>25 juin 2026</b>	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
Gestion des risques selon l'EN 14971:2019 : connaître la norme et maîtriser la méthode	DMGDR	<b>7 &amp; 8 octobre 2026</b>		<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	Maîtriser les règles de la publicité des dispositifs médicaux	DMPUB	<b>26 juin 2026</b>	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
<b>Réglementation</b>					<b>Vigilance</b>				
PCV2R-PRRC : s'affirmer dans son rôle et influencer positivement	DMINFLU	<b>20 janvier 2026</b>	Session garantie Exclusivité Ifis Parcours certifiant	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	DM : mettre en place une surveillance après commercialisation (SAC)	DMSAC	<b>6 octobre 2026</b>	Classe virtuelle Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
Evaluation biologique des dispositifs médicaux : démonstration de la biocompatibilité des produits et des procédé	DMBIO	<b>20 &amp; 21 janvier 2026 ou 2 &amp; 3 juin 2026</b>	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	Matériovigilance : rôle, missions, responsabilités et organisation	DMAT	<b>13 mars 2026 ou 8 octobre 2026</b>	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
Règlement EU 2017/745 (MDR) : maîtriser l'évolution de la réglementation	DMMDR	<b>28 &amp; 29 janvier 2026 ou 30 juin &amp; 1<sup>er</sup> juillet 2026</b>	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	<b>Éthique et compliance</b>				
Investigation clinique des DM : maîtriser la méthodologie des études	DMMETH	<b>16 &amp; 17 mars 2026</b>	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	DPO. Comprendre et maîtriser les principes de base du règlement général sur la protection des données pour construire sereinement sa conformité	DPD1	<b>11 &amp; 12 juin 2026</b>	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
Règlement DM (MDR) : du marquage CE à la mise sur le marché	DMCE	<b>17 mars ou 7 juillet 2026</b>	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	DPO. Protection des données personnelles dans les industries de santé : gérer les relations avec les sous-traitants et les personnes concernées	DPD2	<b>15 septembre 2026</b>	Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
Environnement réglementaire des dispositifs médicaux : vision stratégique	DMREG	<b>19 mars ou 2 juillet 2026</b>	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	DPO et tenue d'un registre des traitements : les clés pour respecter le règlement général sur la protection des données	DPD3	<b>24 septembre 2026</b>	Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
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	<b>25 mars 2026</b>	Exclusivité Ifis Parcours certifiant	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	DPO. Protection des données personnelles et sécurité : adopter une approche basée sur le risque	DPD4	<b>8 octobre 2026</b>	Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
Piloter efficacement votre investigation clinique en France : réglementation et meilleures pratiques	DMRIC	<b>2 avril 2026</b>	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>			<b>17 novembre 2026</b>	Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>

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

DPD5

**2 décembre 2026**

Actualité réglementaire

[VOIR LE PROGRAMME](#)

## Excellence commerciale

[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 PROGRAMME](#)

[Excellence commerciale] Structurer et piloter un ciblage efficace : segmentation, qualification et suivi des actions terrain

CIBL

**18 février 2026**

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

[Excellence commerciale] Exploiter les données pharmaceutiques : analyses et modélisation sous Excel

DATAP

**19 février 2026**

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

[Excellence commerciale] Élaborer des scénarios de forecast fiables

FRCST

**18 mars 2026**

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

[Excellence commerciale] Power BI : Power BI : préparer et structurer ses données pour des analyses fiables

PBI1

**18 mars 2026**

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Optimiser sa politique commerciale à l'hôpital pour atteindre ses objectifs

POLCO

**19 mars 2026**

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

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

COMA

**19 mars 2026 ou 3 décembre 2026**

[VOIR LE PROGRAMME](#)

[Excellence commerciale] Créez et pilotez vos KPIs stratégiques avec Power BI et DAX

PBI2

**19 & 20 mars 2026**

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

[Excellence commerciale] Concevoir des tableaux de bord percutants : indicateurs, visuels et pilotage de la performance

TDB

**19 mars 2026**

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

[Excellence commerciale] Optimiser vos analyses avec l'IA : outils, prompts et pratiques pour Business Analysts

IABI

**20 mars 2026**

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

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

ORGAN

**26 mars 2026 ou 4 novembre 2026**

[VOIR LE PROGRAMME](#)

[Excellence commerciale] Data Viz : créez des tableaux de bord percutants avec Power BI

PBI3

**14 avril 2026**

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

[Excellence commerciale] Power BI : maîtriser la sécurité et le partage Dashboard

PBI4

**15 avril 2026**

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

[Excellence commerciale] Concevoir et piloter un plan de primes aligné sur votre stratégie

PRIM

**15 & 16 avril 2026**

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Réussir sa prise de parole

ORAL

**17 & 18 novembre 2026**

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Commercialisation de dispositifs médicaux : créer et gérer un réseau de distribution

DMDIST

**Sur mesure**

Exclusivité Ifis

[VOIR LE PROGRAMME](#)

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

DMKAM1

**Sur mesure**

[VOIR LE PROGRAMME](#)

DM : optimiser son temps dans un contexte d'itinérance

DMITI

**Sur mesure**

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Performez dans sa relation client en adoptant une communication idéale

DMCOM

**Sur mesure**

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Outils marketing numériques au service du DM (internet, réseaux sociaux...) : mobiliser les équipes « terrain » pour intensifier la relation-client

DMMKD

**Sur mesure**

Exclusivité Ifis

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Dispositif médical et content marketing : élaborer une stratégie de contenu digital

DMMKC

**Sur mesure**

Exclusivité Ifis

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Technico-commercial du DM : maîtrisez votre communication avec des prescripteurs

DMVM

**Sur mesure**

[VOIR LE PROGRAMME](#)

## Affaires économiques DM et DIV

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

DMAX

**27 janvier 2026 ou 30 juin 2026**

Nouveau

Actualité réglementaire

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Performez dans sa relation client en adoptant une communication idéale

DMCOM

**Sur mesure**

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Promotion et information DM : maîtriser les outils de communication digitale de l'entretien distanciel

DMPOCD

**Sur mesure**

Exclusivité Ifis

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Promotion et information des DM : maîtriser les techniques de communication digitale de l'entretien distanciel

DMPTCD

**Sur mesure**

Exclusivité Ifis

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Technico-commercial du DM : maîtrisez votre communication avec des prescripteurs

DMVM

**Sur mesure**

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Commercialisation de dispositifs médicaux : créer et gérer un réseau de distribution

DMDIST

**Sur mesure**

Exclusivité Ifis

[VOIR LE PROGRAMME](#)

## RSE

Stratégie RH alignée avec la RSE : comprendre et appliquer les normes sociales

RSERH

**10 mars 2026**

Nouveau

Exclusivité Ifis

[VOIR LE PROGRAMME](#)

RSE et ISO 26000 : Méthode pour poser le diagnostic RSE de son entreprise

RSEDIAG

**24 mars 2026**

Nouveau

Exclusivité Ifis

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Les fondamentaux de la RSE et les enjeux de durabilité dans les industries de santé

RSEBASE

**26 mars 2026**

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Leadership en RSE : devenir un ambassadeur efficace

RSEAMB

**18 juin 2026**

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

## Ressources humaines

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

BPAI

**12 mars 2026 ou 30 juin 2026**

Nouveau

Exclusivité Ifis

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Prévenir et gérer les situations de harcèlement au travail

HAR

**Sur mesure**

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Accident du travail et maladies professionnelles : réagissez efficacement

ATMP

**Sur mesure**

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Handicap et RSE : faire de l'inclusion un levier de performance durable	HRSE	<b>31 mars 2026 ou 1<sup>er</sup> octobre 2026</b>	Nouveau	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	Environnement réglementaire des DM : vision stratégique	DMREG	<b>19 mars 2026 ou 2 juillet 2026</b>	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire 	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
Recruter, intégrer et maintenir dans l'emploi des collaborateurs en situation de handicap	HREC	<b>2 avril 2026 ou 6 octobre 2026</b>		<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	Appliquer les exigences de la norme IEC 62304	DMLOG	<b>19 mars 2026 ou 24 novembre 2026</b>	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	
Élaborer, déployer et piloter une Politique Handicap performante	HPOLI	<b>2 avril 2026 ou 22 septembre 2026</b>	Nouveau	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>	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	<b>16 juin 2026</b>	Exclusivité Ifis	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>
<b>Managers</b>									
Transformez votre management : devenez un manager assertif et inspirez votre équipe	ASSERT	<b>Sur mesure</b>		<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>					
Renforcer vos compétences managériales pour prévenir et gérer le burn-out	BURN	<b>Sur mesure</b>		<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>					
Managers : communiquez avec vos équipes en formulant des feedbacks motivants	FEED	<b>Sur mesure</b>		<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>					
<b>Académie du Digital en Santé</b>									
RH & digital : pilotez les compétences clés de demain	ADSRH	<b>12 mars 2026 ou 17 novembre 2026</b>	Nouveau	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>					
IA générative & industrie de santé : expérimenter et intégrer des usages concrets dans votre pratique professionnelle	ADSIAGEN	<b>19 mars 2026 ou 19 novembre 2026</b>	Nouveau	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>					
Marketing et communication omnicanale : les clés pour une stratégie centrée client	ADSMARKET	<b>24 mars 2026 ou 26 novembre 2026</b>	Nouveau	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>					
<b>Fournisseurs de DM</b>									
Évaluation biologique des dispositifs médicaux : démonstration de la biocompatibilité des produits et des procédés	DMBIO	<b>20 &amp; 21 janvier 2026 ou 2 &amp; 3 juin 2026</b>	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>					
Comprendre comment manager la qualité (ISO 13485)	DMISO	<b>27 janvier 2026 ou 16 juin 2026</b>		<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>					
Règlement EU 2017/745 (MDR) : maîtriser l'évolution de la réglementation européenne du dispositif médical dans le cadre de votre entreprise	DMMDR	<b>28 &amp; 29 janvier 2026 ou 30 juin &amp; 1<sup>er</sup> juillet 2026</b>		<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>					
Règlement DM (MDR) : du marquage CE à la mise sur le marché	DMCE	<b>17 mars 2026 ou 7 juillet 2026</b>	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire 	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>					
Piloter un projet de dispositif médical innovant	DMPIL	<b>17, 18 mars &amp; 22 septembre 2026 18 mars 2026 ou 26 novembre 2026 ou 24 juin 2027</b>	Exclusivité Ifis	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>					
Stérilisation gamma des produits de santé (ISO 11137)	DMSTG		Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	<a href="#">VOIR LE PROGRAMME</a>					

# 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 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](mailto: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](mailto:l.fernandez@ifis.fr)