

Offre de formations

numéro de mars 2026

Essais cliniques : CTIS devient obligatoire Ce qui change encore en 2025-2026

À compter du 31 janvier 2023, le **CTIS, Clinical Trials Information System**, est devenu le point d'entrée obligatoire pour toute nouvelle demande d'essai clinique dans l'Union européenne, conformément au règlement (UE) 536/2014.

Depuis le **31 janvier 2025**, après la fin de la période transitoire, il constitue l'**unique portail** pour l'ensemble des essais cliniques, avec un objectif clair : **harmoniser les procédures** et **renforcer la transparence à l'échelle européenne**.

En 2025-2026, l'environnement continue d'évoluer. L'European Medicines Agency prévoit notamment un **nouveau module Safety dédié aux rapports annuels de sécurité (ASR)**, impliquant une adaptation des processus internes. Des améliorations techniques régulières, menées avec l'European Commission dans le cadre d'ACT EU, viennent également optimiser la gestion des délais et des rôles utilisateurs.

➡ Dans ce contexte, la **maîtrise opérationnelle du CTIS** (documentation, structuration, dépôt conforme) devient un enjeu stratégique pour sécuriser ses demandes d'essais cliniques.

Découvrez les formations IFIS :

➡ [CTIS : Maîtriser le règlement \(UE\) 536/2014 et réaliser un dépôt d'essai clinique - Ref : CTIS](#)

➡ [Pharmacovigilance des essais cliniques : obligations des promoteurs et investigateurs, mise en œuvre, DSUR et cas pratiques - Ref : PVEC](#)

En savoir plus

Webinar gratuit le 26 mars 2026 : nouvelles règles DPC et certification périodique : êtes-vous prêts ?

La publication du décret n° 2025-1335 vient de clarifier le cadre de la certification périodique des pharmaciens, une obligation en vigueur depuis janvier 2023.

➡ **Au programme** : contrôles, délais, traçabilité, sanctions possibles, portail Ma Certif'Pro Santé... et surtout comment sécuriser votre parcours.

Je m'inscris



Médicament

Académie du Digital en Santé

L'IA dans les métiers

Marketing omnicanal & IA : piloter l'engagement client et la performance

ADSMARKET

24 mars 2026
ou 26 novembre 2026

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

RH & digital : pilotez les compétences clés de demain

ADSRH

17 novembre 2026

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

IA général

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

ADSIAGEN

19 mars 2026
ou 19 novembre 2026

Nouveau

Classe virtuelle

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Numérique en santé : sécuriser vos projets face aux exigences réglementaires

ADSNS

10 avril 2026
ou 12 octobre 2026

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

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

ADSIA

9 juin 2026
ou 15 septembre 2026

Nouveau

DPC

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Gestion de projet

Gestion de projet en développement pharmaceutique : méthodes, outils et pilotage

GEP

21 & 22 mai 2026
ou 8 & 9 octobre 2026

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Référentiels et bonnes pratiques

Initiation

Les fondamentaux du médicament : comprendre l'industrie pharma en 2 jours

SEDC

2 & 3 juin 2026
ou 2 & 3 novembre 2026

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Les essentiels de la galénique : une vision globale du process de fabrication des différentes formes pharmaceutiques

GALG

12, 13 & 14 octobre 2026

Nouveau programme
Exclusivité Ifis

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Référentiels

Vision globale

Approfondir sa connaissance des référentiels qualité

RQE

4 juin 2026
ou 29 septembre 2026

Nouveau programme

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Actualisation

Mettre en place une veille réglementaire qualité en industrie pharmaceutique

VEIL

31 mars 2026

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Bonnes pratiques de fabrication Europe

Acquérir une vision élargie et détaillée des bonnes pratiques de fabrication	BPF2	1 ^{er} & 2 juin 2026 ou 25 & 26 novembre 2026	DPC Exclusivité Ifis	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Évolution de la nouvelle annexe 1 : impact sur la conception et l'exploitation en production stérile	ANX1	23 & 24 juin 2026 ou 18 & 19 novembre 2026	Actualité réglementaire		VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les Bonnes Pratiques de Fabrication des médicaments pour essais cliniques - Annexe 13	LEC	24 & 25 juin 2026 ou 7 & 8 décembre 2026	DPC Exclusivité Ifis	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Zoom sur l'annexe 2 des BPF : médicaments d'origine biologique et biosimilaires	BIO	25 juin 2026 ou 4 décembre 2026	DPC	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les BPF au prélèvement et à l'échantillonnage	PRELEV	2 & 3 septembre 2026			VOIR LE PROGRAMME
Zoom sur l'Annexe 13 : maîtrisez votre processus de certification et de libération des lots cliniques	LIB13	7 septembre 2026	Classe virtuelle Actualité réglementaire Exclusivité Ifis		VOIR LE PROGRAMME

Bonnes pratiques de distribution Europe

Tout ce qu'il faut savoir pour maîtriser les Bonnes Pratiques de Distribution en Gros des médicaments à usage humain	BPD	12 mars 2026 ou 11 juin 2026	DPC		VOIR LE PROGRAMME
Bonnes pratiques de dispensation d'oxygène : prévenir les risques et assurer la conformité	BPDO	19 mars 2026 ou 15 octobre 2026	DPC Exclusivité Ifis	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser le transport à température dirigée pendant le transport des médicaments, de la qualification à la gestion des écarts	FOI	15 & 16 juin 2026		Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME

Recherche et développement

Impuretés potentiellement génotoxiques dans l'industrie du médicament	IGT	30 juin & 1 ^{er} juillet 2026 ou 13 & 14 octobre 2026	Exclusivité Ifis		VOIR LE PROGRAMME
---	-----	---	------------------	--	-----------------------------------

Matières premières & articles de conditionnement

Articles de conditionnement (AC) : développement, contrôle et mise sous assurance qualité	ACDC	2 juin 2026 ou 15 décembre 2026	DPC		VOIR LE PROGRAMME
---	------	------------------------------------	-----	--	-----------------------------------

Production galénique

Maîtriser les équipements de production pour les formes liquides et pâteuses : formation pratique	EQUIPLP	17 & 18 mars 2026 ou 2, 3 & 4 décembre 2026	Exclusivité Ifis		VOIR LE PROGRAMME
Mélange et granulation pharmaceutique : les clés de la qualité et de la performance	GRAN	26, 27 & 28 mai 2026 ou 14, 15 & 16 octobre 2026	Exclusivité Ifis		VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser la production et le remplissage des capsules : aspects galéniques et bonnes pratiques	CAPS	28 & 29 mai 2026 ou 7 & 8 décembre 2026	Exclusivité Ifis		VOIR LE PROGRAMME

Les fondamentaux des formes sèches : de la théorie à la pratique	FSGL	10, 11 & 12 juin 2026 ou 2, 3 & 4 novembre 2026	Exclusivité Ifis		VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser la formulation et le contrôle des formes liquides et pâteuses	FCFLP	16, 17, 18 & 19 juin 2026 ou 8, 9, 10 & 11 décembre 2026	Exclusivité Ifis		VOIR LE PROGRAMME
Les essentiels de la galénique : une vision globale du process de fabrication des différentes formes pharmaceutiques	GALG	12, 13 & 14 octobre 2026	Nouveau programme Exclusivité Ifis		VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les processus de compression : de la machine à la galénique	COMP	4, 5 & 6 novembre 2026	Exclusivité Ifis		VOIR LE PROGRAMME
Optimiser la formulation des formes sèches : zoom sur les excipients galéniques	EPFS	8, 9 & 10 décembre 2026	Exclusivité Ifis		VOIR LE PROGRAMME

Maîtrise de la qualité

Système qualité

Piloter la gestion opérationnelle des stupéfiants et des psychotropes	STUP	17 juin 2026	DPC Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis		VOIR LE PROGRAMME
---	------	--------------	---	--	-----------------------------------

Outils de la traçabilité

«Data integrity», les exigences réglementaires des enregistrements qualité et données GMP : nouvelles évolutions et attentes	DINT	10 & 11 juin 2026 ou 21 & 22 octobre 2026	DPC		VOIR LE PROGRAMME
Optimisation du système documentaire : rédaction, analyse et amélioration continue	ADO	2 décembre 2026	Nouveau programme		VOIR LE PROGRAMME

Outils du système de management de la qualité

Déviation ou anomalie : méthodes et outils pour réussir ses investigations et trouver les causes racines	RCA	19 mai 2026 ou 7 décembre 2026	DPC	Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Écarts et déviations : analyser et mettre en place un système d'actions correctives et préventives (CAPA) efficace	DECA	9, 10 & 11 juin 2026 ou 23 & 24 novembre 2026	DPC	Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Gestion des résultats hors spécifications au laboratoire – OOS/OOT/OOE	VAD	16 & 17 juin 2026 ou 6 & 7 octobre 2026	DPC	Nouveau programme Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Les réclamations qualité produit	REC	22 juin 2026	DPC		VOIR LE PROGRAMME
Revue qualité produit : outil de gestion de votre qualité	REV	30 juin & 1 ^{er} juillet 2026			VOIR LE PROGRAMME
Définir ses indicateurs qualité et élaborer son tableau de bord	IND	24 & 25 septembre 2026			VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les modifications : le « change control »	MOD	17 & 18 novembre 2026			VOIR LE PROGRAMME

Audit / inspection

Maîtriser les méthodes et les outils de l'audit qualité	ADQ	11, 12 mars & 8 octobre 2026 ou 23, 24 juin & 3 décembre 2026	DPC Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Anglais des audits et inspections : maîtriser la communication professionnelle	AAU	1 ^{er} , 2 & 30 avril 2026 ou 8, 9 octobre & 6 novembre 2026	Classe virtuelle	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	AHA	4 & 5 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME
Adopter les bonnes postures pour réussir vos audits et inspections : de la préparation à l’amélioration continue	BPAI	30 juin 2026 ou 6 octobre 2026	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Les points clés de l'audit qualité dépositaire et centre de distribution	PCAD	1 ^{er} décembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Zoom sur la mise en place d’un plan pluriannuel d’audit fournisseurs par l’analyse de risque	PLANN	4 décembre 2026	Exclusivité Ifis Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME

Gestion du risque

Appliquer ICH Q9 : de l’analyse du risque au management du risque qualité	RISK	31 mars, 1 ^{er} avril & 21 mai 2026 ou 20, 21 octobre & 19 novembre 2026	DPC Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser l'AMDEC pour réduire les risques qualité en industrie de santé	AMDEC	26 mai 2026 ou 2 octobre 2026	DPC Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Prévenir ou réduire l'erreur humaine	ERHU	29 & 30 juin 2026 ou 4 & 5 novembre 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 PROGRAMME
Valider les procédés de fabrication et de conditionnement de produits injectables	VPPI	2 & 3 juin 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Qualifier le personnel en industrie de santé	PER	3 juin 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Valider les méthodes de nettoyage	VPN	9 & 10 juin 2026	DPC Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Métrologie : un pilier de la qualité dans les industries de santé	METRO	1 ^{er} décembre 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME

Matières et utilités

Maîtriser les systèmes de production d'eau en milieu pharmaceutique	EAU	18 & 19 mars 2026 ou 25 & 26 novembre 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les systèmes de traitement de l'air en milieu pharmaceutique	AIR	9 & 10 avril 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Microbiologie et environnement stérile				
Maîtriser les fondamentaux de la stérilisation : application aux médicaments stériles	MPS	3 & 4 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME
Prévenir les contaminations : appliquer les fondamentaux de la microbiologie dans les industries de santé	BAC	11 juin 2026 ou 10 décembre 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les contaminations en zone à atmosphère contrôlée et en zone aseptique	ZAC	29 octobre 2026	DPC Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Laboratoire de contrôle				
Articles de conditionnement (AC) : développement, contrôle et mise sous assurance qualité	ACDC	2 juin 2026 ou 15 décembre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
«Data integrity», les exigences réglementaires des enregistrements qualité et données GMP : nouvelles évolutions et attentes	DINT	10 & 11 juin 2026 ou 21 & 22 octobre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les BPF au prélèvement et à l'échantillonnage	PRELEV	2 & 3 septembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Métrologie : un pilier de la qualité dans les industries de santé	METRO	1 ^{er} décembre 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Biotechnologies				
Purification de biomédicaments : concepts et spécificités	BIOPROD2	19 & 20 mars 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
CAR-T cells : produits, procédés et enjeux	CART	24 & 25 mars 2026	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Techniques d’analyse des mAbs thérapeutiques	BIOPROD3	27 & 28 mai 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Enjeux des médicaments biologiques et biosimilaires : spécificités et applications	BIOSIM	16 juin 2026 ou 19 novembre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Découvrir les grands processus en biotechnologie	PBIO	17 juin 2026 ou 18 novembre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Zoom sur la fabrication des vaccins	VAC	23 juin 2026 ou 9 décembre 2026	DPC Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Fabrication des anticorps monoclonaux : spécificités et application de l’annexe 2 des bonnes pratiques de fabrication (BPF)	MAB	16 octobre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Gestion de projet				
Manager et maîtriser une opération de transfert industriel	TRA	17 & 18 juin 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME

Assurance de stérilité

Organisation et optimisation au sein d'un laboratoire de microbiologie	LABMI	31 mars 2026 ou 1 ^{er} décembre 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Le dossier de lot en production stérile	DLPS	26 mai 2026 ou 26 novembre 2026	Nouveau DPC	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les fondamentaux de la stérilisation : application aux médicaments stériles	MPS	3 & 4 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME
Évolution de la nouvelle annexe 1 : impact sur la conception et l'exploitation en production stérile	ANX1	23 & 24 juin 2026 ou 18 & 19 novembre 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les contaminations en zone à atmosphère contrôlée et en zone aseptique	ZAC	29 octobre 2026	DPC Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Maîtrise de la contamination microbiologique des produits de santé	CONT	5 novembre 2026	Nouveau DPC	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les processus stériles pour assurer la conformité réglementaire à l'Annexe 1 des EU GMP	STERIL	19 novembre 2026	Nouveau DPC	VOIR LE PROGRAMME
Optimiser l'analyse de tendance pour maîtriser l'environnement stérile	TREND	3 décembre 2026	Nouveau DPC	VOIR LE PROGRAMME
Concevez et optimisez vos programmes de tests APS pour garantir leur conformité et leur efficacité	APS	15 décembre 2026	Nouveau DPC	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	VOIR LE PROGRAMME
👉 Valider votre DPC avec notre module DPC intégré !				
Les clés du management de l'influence pour le pharmacien responsable et le directeur qualité	MANPR	23 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME

Management opérationnel

Réussir sa prise de parole	ORAL	17 & 18 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
----------------------------	------	-----------------------	--	-------------------

Focus formation

Les fondamentaux de la pédagogie et de l'animation de formation	FOR1	7 octobre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Créer des formations impactantes et engageantes : de l'analyse des besoins à l'animation réussie	FOR2	13 octobre 2026		VOIR LE PROGRAMME

Affaires pharmaceutiques / Affaires réglementaires

Environnement réglementaire

Les fondamentaux du médicament : comprendre l'industrie pharma en 2 jours	SEDC	2 & 3 juin 2026 ou 2 & 3 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Affaires réglementaires : les fondamentaux du médicament (AMM, variations, publicité, prix/ remboursement)	SAR	1 ^{er} & 2 juillet 2026 ou 7 & 8 décembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Variations post-AMM (niveau expert) : stratégie de soumission & cas complexes (CMC, clinique & safety)	VAR2	2 avril 2026 ou 13 octobre 2026	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
La gestion d'un portefeuille d'AMM	GEST	4 juin 2026 ou 8 octobre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les procédures d'enregistrement européennes	EUR	10 juin 2026 ou 14 octobre 2026	DPC	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	10 juin 2026 ou 15 octobre 2026	DPC Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Variations post-AMM : lignes directrices 2026, stratégie de soumission et cas complexes (CMC, clinique & safety)	VAR	29 & 30 juin 2026 ou 2 & 3 novembre 2026	Actualité réglementaire Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME

Affaires réglementaires hors Europe

Réglementation US vs UE : comprendre la FDA, les dossiers (IND/NDA/BLA/ANDA) et les voies accélérées	USREG	2 avril 2026 ou 22 octobre 2026		VOIR LE PROGRAMME
--	-------	------------------------------------	--	-------------------

Cadre réglementaire des essais cliniques

CTIS : maîtriser le règlement (UE) 536/2014 et réaliser un dépôt d'essai clinique	CTIS	3 avril 2026 ou 7 octobre 2026	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Actualité réglementaire essais cliniques : CTR (UE) 536/2014 et ICH E6 (R3) – l'essentiel	REGECC	14 avril 2026 ou 6 octobre 2026	Actualité réglementaire Nouveau programme Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Fondamentaux de la recherche clinique pour assistant(e)s et gestionnaires : déroulement d'un essai, acteurs, cadre réglementaire	SEC	30 septembre & 1 ^{er} octobre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Affaires réglementaires industrielles				
«Data integrity», les exigences réglementaires des enregistrements qualité et données GMP : nouvelles évolutions et attentes	DINT	10 & 11 juin 2026 ou 21 & 22 octobre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME

Interactions avec les professionnels de santé

Loi anti-cadeaux - transparence des liens

Loi anti-cadeaux (LEA) / Transparence des liens : maîtriser le dispositif, ses évolutions et ses impacts (entreprise & interfaces)	LEA	25 & 26 mars 2026 ou 24 & 25 novembre 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Dispositif anti-cadeaux (LEA) & transparence des liens : traitement opérationnel des dossiers et gestion de la transparence (cas pratiques)	SOS	29 juin 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME

Publicité, information promotionnelle

Publicité médicaments (ANSM) : analyser la conformité des supports et éviter les refus de visa (cas pratiques)	RECO	19 mars 2026		VOIR LE PROGRAMME
Frontière promotionnelle du médicament : distinguer information promotionnelle / non promotionnelle et éviter la requalification	COMM	5 mai 2026 ou 16 octobre 2026	Classe virtuelle	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	10 juin 2026 ou 15 octobre 2026	DPC Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Publicité pour les médicaments : garantir votre conformité et assurer vos prochaines demandes de visa	PUB	12 juin 2026 ou 4 décembre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Publicité médicaments : sélectionner et défendre les études cliniques et méta-analyses (attendus ANSM)	AES	20 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME

Charte de l'information promotionnelle

Charte de l’Information Promotionnelle (IP) : référentiel de certification et préparation aux audits (conformité & qualité)	CVMSA	6 mai 2026 ou 18 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Charte de l’Information Promotionnelle (IP) : référentiel de certification et mise en conformité (démarchage/prospection)	CHARIP	21 mai 2026 ou 3 décembre 2026		VOIR LE PROGRAMME

Site exploitant

Parcours PR/PRI - site exploitant : l’incontournable pour les futurs pharmaciens responsables ou pharmaciens responsables intérimaires 👉 Validez votre DPC par nos 2 modules DPC intégrés et nos 3 modules intégrant le Parcours DPC du CNP Pharmacie	PRI	31 mars, 1 ^{er} & 8 avril 2026 ou 2, 3 & 10 juin 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
La gestion de l’information médicale	INFOMED	17 juin 2026 ou 21 octobre 2026	DPC Actualité réglementaire Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Réussir une inspection ANSM d’établissement exploitant : préparation, déroulé et suites	INSEXP	23 juin 2026 ou 1 ^{er} décembre 2026		VOIR LE PROGRAMME

Missions et responsabilités du pharmacien responsable en matière de pharmacovigilance	PVPR	2 juillet 2026 ou 5 novembre 2026	DPC Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
---	------	--------------------------------------	--------------------------------	-----------------------------------

Éthique et compliance

Protection des données personnelles

DPO. Comprendre et maîtriser les principes de base du règlement général sur la protection des données pour construire sereinement sa conformité	DPD1	15 septembre 2026	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	24 septembre 2026	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	8 octobre 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
DPO. Protection des données personnelles et sécurité : adopter une approche basée sur le risque	DPD4	17 novembre 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
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

Anticorruption

Loi anti-cadeaux (LEA) / Transparence des liens : maîtriser le dispositif, ses évolutions et ses impacts (entreprise & interfaces)	LEA	25 & 26 mars 2026 ou 24 & 25 novembre 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Dispositif anti-cadeau (LEA) & transparence des liens : traitement opérationnel des dossiers et gestion de la transparence (cas pratiques)	SOS	29 juin 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME

Biotechnologies

Réglementation des médicaments biologiques: exigences qualité, biosimilaires et thérapies innovantes	ERB	11 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME
Enjeux des médicaments biologiques et biosimilaires : spécificités et applications	BIOSIM	16 juin 2026 ou 19 novembre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Découvrir les grands processus en biotechnologie	PBIO	17 juin 2026 ou 18 novembre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Fabrication des anticorps monoclonaux : spécificités et application de l’annexe 2 des bonnes pratiques de fabrication (BPF)	MAB	16 octobre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME

Assurance qualité exploitant

Assurance qualité en département médical et pharmacovigilance : procédures, KPI, TMF/PSMF et préparation audit/inspection	MEDQA	19 & 20 mars 2026 ou 12 & 13 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser l'assurance qualité dans un établissement exploitant	AQS	25 juin 2026 ou 15 octobre 2026	DPC Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME

Bonnes pratiques

Parcours BPDG : maîtriser les bonnes pratiques de distribution pour un site exploitant 👉 Valider votre DPC grâce à deux modules DPC intégrés !	BPD2	24 mars 2026 ou 22 juin 2026	DPC Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Exceller dans les essais cliniques : stratégies pratiques et conformité réglementaires aux BPC	BPC	19 & 20 mai 2026 ou 30 novembre & 1 ^{er} décembre 2026	DPC Actualité réglementaire Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Acquérir une vision élargie et détaillée des bonnes pratiques de fabrication	BPF2	1 ^{er} & 2 juin 2026 ou 25 & 26 novembre 2026	DPC Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME

Audit / inspection

Maîtriser les méthodes et les outils de l'audit qualité	ADQ	11, 12 mars & 8 octobre 2026 ou 23, 24 juin & 3 décembre 2026	DPC Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Anglais des audits et inspections : maîtriser la communication professionnelle	AAU	1 ^{er} , 2 & 30 avril 2026 ou 8, 9 octobre & 6 novembre 2026	Classe virtuelle	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
Auditer un site investigateur et une CRO : méthode, check-lists et suivi d'audit (essais cliniques)	AUEC	1 ^{er} & 2 juin 2026 ou 21 & 22 octobre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Les aspects comportementaux et humains de l'audit	AHA	4 & 5 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME
Réussir une inspection ANSM d'établissement exploitant : préparation, déroulé et suites	INSEXP	23 juin 2026 ou 1 ^{er} décembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Les points clés de l'audit qualité dépositaire et centre de distribution	PCAD	1 ^{er} décembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Zoom sur la mise en place d'un plan pluriannuel d'audit fournisseurs par l'analyse de risque	PLANN	4 décembre 2026	Exclusivité Ifis Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME

Système qualité

Mettre en place une veille réglementaire qualité en industrie pharmaceutique	VEIL	31 mars 2026		VOIR LE PROGRAMME
Optimisation du système documentaire : rédaction, analyse et amélioration continue	ADO	2 décembre 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME

Management de la qualité

Système qualité en pharmacovigilance (QMS PV) : nouvelles exigences, KPI, compliance et audits	QPV	2 avril 2026 ou 5 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Déviati	RCA	19 mai 2026 ou 7 décembre 2026	DPC Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Écarts et déviations : analyser et mettre en place un système d'actions correctives et préventives (CAPA) efficace	DECA	9, 10 & 11 juin 2026 ou 23 & 24 novembre 2026	DPC Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Les réclamations qualité produit	REC	22 juin 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Les clés du management de l'influence pour le pharmacien responsable et le directeur qualité	MANPR	23 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les modifications : le « change control »	MOD	17 & 18 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Écarts et déviations : analyser et mettre en place un système d'actions correctives et préventives (CAPA) efficace	DECA	23 & 24 novembre 2026	DPC Formation duale	VOIR LE PROGRAMME

Gestion du risque

Appliquer ICH Q9 : de l'analyse du risque au management du risque qualité	RISK	31 mars, 1 ^{er} avril & 21 mai 2026 ou 20, 21 octobre & 19 novembre 2026	DPC Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser l'AMDEC pour réduire les risques qualité en industrie de santé	AMDEC	26 mai 2026 ou 2 octobre 2026	DPC Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Manager le risque sur un site exploitant : condition indispensable à la sécurité du patient	RIEXP	9 juin 2026 ou 1 ^{er} octobre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Mettre en place la gestion des risques en essais cliniques : RBQM & Risk-Based Monitoring (RBM)	MRISK	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME

Distribution

Parcours BPDG : maîtriser les bonnes pratiques de distribution pour un site exploitant 👉 Valider votre DPC grâce à deux modules DPC intégrés !	BPD2	24 mars 2026 ou 22 juin 2026	DPC Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser le transport à température dirigée pendant le transport des médicaments, de la qualification à la gestion des écarts	FOI	15 & 16 juin 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Les points clés de l'audit qualité dépositaire et centre de distribution	PCAD	1 ^{er} décembre 2026		VOIR LE PROGRAMME

Pharmacovigilance

La pharmacovigilance : rôle, missions et responsabilités	GIL	17, 18 & 24 mars 2026 ou 17, 18 & 26 novembre 2026	DPC Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
«Data integrity», les exigences réglementaires des enregistrements qualité et données GMP : nouvelles évolutions et attentes	DINT	10 & 11 juin 2026 ou 21 & 22 octobre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Optimiser la gestion des signaux en pharmacovigilance : un guide pratique de la détection à la communication	SIGN	11 juin 2026 ou 9 décembre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les notions fondamentales des différents domaines thérapeutiques	MED	15 & 16 juin 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Pharmacovigilance des essais cliniques : obligations des promoteurs et investigateurs, mise en œuvre, DSUR et cas pratiques	PVEC	25 juin 2026 ou 7 décembre 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Missions et responsabilités du pharmacien responsable en matière de pharmacovigilance	PVPR	2 juillet 2026 ou 5 novembre 2026	DPC Actualité réglementaire	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

Vision économique, juridique et stratégique des contrats de licence et de codéveloppement	COLI	26 mars 2026	Session garantie Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Sécuriser vos processus internes face aux enjeux du droit de la concurrence	NRC2	9 juin 2026	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Maîtrisez la rédaction de contrats pour minimiser les risques et maximiser la performance	JURA	11 juin 2026 ou 6 novembre 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser l'environnement juridique du médicament	JUR2	17 juin 2026	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Anticiper et maîtriser au quotidien les risques juridiques liés au droit de la concurrence dans l'industrie pharmaceutique	NRC	2 décembre 2026	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les aspects fiscaux spécifiques aux entreprises du médicament	FISC	11 décembre 2026	Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis leem	VOIR LE PROGRAMME

Affaires médicales

Développement clinique

Comment rédiger un protocole d'étude clinique ?	PROTO	3 avril 2026 4, 5 juin, 2 & 3 juillet 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Parcours Biostatistiques appliquées aux essais cliniques	BISM	ou 6, 7 octobre, 3 & 4 novembre 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Essais cliniques de phase I : réglementation (UE) 536/2014 et méthodologie des phases précoces	ECP	9 juin 2026 ou 10 décembre 2026	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME

Les recherches non interventionnelles : de la réglementation à la gestion opérationnelle

Améliorer sa gestion des projets sous-traités aux CROs

Collections d'échantillons biologiques humains : cadre réglementaire, dossiers CNIL/CCTIRS et import-export

Équipes médicales

Maîtriser les notions fondamentales des différents domaines thérapeutiques

La gestion de l'information médicale

Responsables médicaux en région

Exceller dans la data dissemination médicale : stratégies et pratiques innovantes pour les MSL

Analyse critique d'articles et recherche bibliographique

Optimiser ses recherches et synthèses d'articles médicaux grâce aux outils d'intelligence artificielle

Principes de la biostatistique et autres bases scientifiques

Projets médicaux

Maîtriser la Medical Education dans les industries de santé

Renforcer les partenariats stratégiques en valorisant les données qualitatives en affaires médicales

Sécuriser ses interactions avec les associations de patients

Affaires publiques et économiques

Accès au marché

Prix et remboursement

Maîtriser les enjeux juridiques dans sa stratégie d'accès au marché

De la règle à la pratique : savoir négocier et maîtriser ses interactions avec le CEPS

Connaître le financement des médicaments à l'hôpital

RNI	10 & 11 juin 2026 ou 2 & 3 décembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
CRO	11 juin 2026 ou 25 septembre 2026	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
COLL	2 juillet 2026 ou 9 décembre 2026	Exclusivité Ifis Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
MED	15 & 16 juin 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
INFOMED	17 juin 2026 ou 21 octobre 2026	DPC Actualité réglementaire Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
RMRDD	28 avril 2026 ou 7 octobre 2026	Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
RMRACA	23 & 24 juin 2026 ou 19 & 20 novembre 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
RMRACA2	7 juillet 2026	Exclusivité Ifis Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
RMRPBS	7 juillet 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
MEDED	24 mars 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
GDQ	19 mai 2026 ou 15 octobre 2026	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
ASSO	4 juin 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
JURMA	24 mars 2026 ou 15 octobre 2026	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
CEPS	2 & 4 juin 2026 ou 24 & 26 novembre 2026	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
MEDHOP	17 juin 2026 ou 9 décembre 2026	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME

Affaires économiques

Clause de sauvegarde et remises à l'assurance maladie : maîtriser le concept, le calcul et la prévisibilité	CLAU	2 avril 2026	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser l'environnement économique du médicament	MECO	2 juin 2026	Exclusivité Ifis leem	VOIR LE PROGRAMME

Promotion et commercialisation

Information et promotion du médicament

[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

Environnement de la commande publique

Comprendre le système de santé français et ses évolutions	ENVI	25 mars 2026 ou 7 octobre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Les parcours de soins et de santé des patients	PDS	14 avril 2026 ou 14 octobre 2026		VOIR LE PROGRAMME
L'hôpital dans l'environnement de la santé en France	GHT	15 avril 2026 ou 24 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME

Ressources humaines

Gestion des ressources humaines

Appliquer la convention collective de l'industrie pharmaceutique au quotidien	CIP1	31 mars 2026	Exclusivité Ifis leem	VOIR LE PROGRAMME
Comprendre et mettre à jour les classifications dans les entreprises du médicament	CIF	16 juin 2026	Exclusivité Ifis leem	VOIR LE PROGRAMME
Accident du travail et maladies professionnelles : réagissez efficacement	ATMP	Sur mesure	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Renforcer vos compétences managériales pour prévenir et gérer le burn-out	BURN	Sur mesure	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
CSE : La gestion et l'animation des instances représentatives du personnel et des relations sociales	CSE	Sur mesure	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Le cahier des charges, un maillon essentiel dans la maîtrise des sous-traitants	CCST	Sur mesure	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Comprendre les enjeux de la GPEC dans les entreprises du médicament	GPEC2	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
Prévenir et gérer les situations de harcèlement au travail	HAR	Sur mesure	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME

Managers

Les clés du management de l'influence pour le pharmacien responsable et le directeur qualité	MANPR	23 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME
Réussir sa prise de parole	ORAL	17 & 18 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Transformez votre management : devenez un manager assertif et inspirez votre équipe	ASSERT	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
Renforcer vos compétences managériales pour prévenir et gérer le burn-out	BURN	Sur mesure	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Managers : communiquez avec vos équipes en formulant des feedbacks motivants	FEED	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
Développement personnel et efficacité professionnelle				
Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre communication	COMA	19 mars 2026 ou 3 décembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre temps et votre organisation	ORGA	26 mars 2026 ou 2 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Adopter les bonnes postures pour réussir vos audits et inspections : de la préparation à l'amélioration continue	BPAI	30 juin 2026 ou 6 octobre 2026	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Transformez votre management : devenez un manager assertif et inspirez votre équipe	ASSERT	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
Qualité : dites adieu aux erreurs répétitives grâce à de nouvelles solutions	BRAIN	Sur mesure	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Mieux se connaître et savoir développer des relations efficaces avec la Process Com®	PROCOM	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
Savoir transmettre et faire progresser				
Les aspects comportementaux et humains de l'audit	AHA	4 & 5 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME
Les fondamentaux de la pédagogie et de l'animation de formation	FOR1	7 octobre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Créer des formations impactantes et engageantes : de l'analyse des besoins à l'animation réussie	FOR2	13 octobre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Les clés pour concevoir et optimiser vos présentations PowerPoint	FOR3	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
Les clés pour animer efficacement une formation ou une réunion	FOR4	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
Motiver ses équipes à l'application des BPF	MBPF	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME

RSE

RSE et ISO 26000 : Méthode pour poser le diagnostic RSE de son entreprise	RSEDIAG	24 mars 2026	Nouveau	Exclusivité Ifis	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	24 mars 2026 ou 9 juin 2026	Nouveau	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
La RSE, un levier stratégique de performance globale pour les entreprises de santé	RSEBASE	26 mars 2026	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME
One Health : des stratégies concrètes pour réduire l'impact environnemental et préserver la santé humaine	RSEPREV	26 mars 2026	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME
RSE : Pilotez une gouvernance responsable : vers une raison d'être et une société à mission	RSEGOUV	31 mars 2026	Nouveau	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
RSE et achats responsables : créez et déployez votre stratégie d'achats responsables	RSEACHAT	19 mai 2026	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME
Les fondements scientifiques du changement climatique - Bilan carbone et trajectoire de réduction des émissions	RSECARBONE	28 mai 2026	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME
CSRD et loi Omnibus : décryptez les dernières réglementations et impacts sur le reporting ESG	RSECSRD	8 juin 2026	Nouveau	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Leadership en RSE : devenir un ambassadeur efficace	RSEAMB	18 juin 2026	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME
Marketing responsable : concilier performance et sobriété dans un cadre RSE	RSEMARKET	24 juin 2026	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME
Stratégie RH alignée avec la RSE : comprendre et appliquer les normes sociales	RSERH	6 octobre 2026	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME

Handicap en milieu professionnel

Référent handicap : piloter, accompagner et valoriser la politique handicap de votre entreprise	HREFER	24 mars 2026 ou 15 septembre 2026	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME
Handicap et RSE : faire de l'inclusion un levier de performance durable	HRSE	31 mars 2026 ou 1 ^{er} octobre 2026	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME
Recruter, intégrer et maintenir dans l'emploi des collaborateurs en situation de handicap	HREC	2 avril 2026 ou 6 octobre 2026			VOIR LE PROGRAMME
Élaborer, déployer et piloter une Politique Handicap performante	HPOLI	2 avril 2026 ou 22 septembre 2026	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME
RQTH : accompagner les collaborateurs dans la reconnaissance de leur handicap	HRQTH	19 mai 2026			VOIR LE PROGRAMME
Manager un collaborateur en situation de handicap: adopter une posture inclusive et performante	HMANAG	8 septembre 2026	Nouveau		VOIR LE PROGRAMME

Anglais technique

Rédiger en anglais dans l'industrie pharmaceutique: règles, clarté et efficacité	SMI	16 & 17 mars 2026 ou 26 & 27 novembre 2026	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Anglais des audits et inspections : maîtriser la communication professionnelle	AAU	1 ^{er} , 2 & 30 avril 2026 ou 8, 9 octobre & 6 novembre 2026	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Terminologie et communication en anglais pour les attaché(e)s de recherche clinique	ENARC	5 octobre 2026	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Anglais médical technique : anatomie, maladies et terminologie professionnelle	ENMED	15 & 16 octobre 2026	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME

Complément alimentaire

Réglementations

Connaître l'environnement réglementaire actuel et à venir des compléments alimentaires pour mieux définir votre vision stratégique	STRATCA	20 mai 2026 ou 17 septembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Réglementation des compléments alimentaires : de la formulation à la mise sur le marché (allégations, étiquetage, Novel Food)	GEPCA	1 ^{er} & 2 juillet 2026 ou 2 & 3 décembre 2026		VOIR LE PROGRAMME

Vos contacts



Votre partenaire formation depuis 1973

VOS INTERLOCUTEURS DÉDIÉS



Benjamin BOUCHET
Affaires pharmaceutiques
et compléments alimentaires
07 56 43 36 34
b.bouchet@ifis.fr



Céline DEVULDER
Affaires Médicales, Juridiques,
Économiques et Promotion
07 50 56 55 70
c.devulder@ifis.fr



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



Keyssa GHEROUS
Ressources Humaines, Digital
et RSE
01 84 76 14 83
k.gherous@ifis.fr



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



Philippe NANDE
Cosmétique
01 41 10 26 23
p.nande@ifis.fr



Amélie BOURGEAIS
Chargée de formation
et relation clientèle
Cosmétique / Market Access /
Ressources Humaines, Digital
et RSE
01 41 10 26 21
a.bourgeais@ifis.fr



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



Nadège MICHAUD
Chargée de formation
et relation clientèle
Assurance Qualité Production
Formations Interentreprises
01 85 76 18 57
n.michaud@ifis.fr



Sandrine DARLY
Chargée de formation
et relation clientèle
Assurance Qualité Production
Formations Intra-entreprises
01 85 76 18 89
s.darly@ifis.fr



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

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

Nos prochains Séminaires & Ateliers



RENCONTRE AVEC LE CEPS - LA REGULATION ECONOMIQUE DU MEDICAMENT

Code : ECOM26

[EN SAVOIR PLUS SUR NOTRE SITE](#)

Paris, le mardi 24 Mars 2026
(Salons du Méridien Paris Arc de Triomphe, Porte Maillot)

Séminaire organisé avec la Direction Accès et Affaires Economiques du Leem.

9h00-9h30 / Allocutions d'ouverture

9h30-10h00 / **Évolutions législatives (LFSS 2026) et réglementaires qui impactent la vie conventionnelle.**

Situation actuelle et perspectives

10h00-11h15 / **État des lieux et perspectives d'évolution de la vie conventionnelle**

- Mission Flash
- Accord cadre finissant 2025 et perspectives 2026-2027
- Calendrier
- Priorités

[EN SAVOIR PLUS ET S'INSCRIRE](#)

11h45-13h00 / **Actualités et évolutions de l'approche du CEPS**

- Stratégie de négociation
- Les évolutions de la doctrine dans le rapport d'activité et les potentiels futures modifications
- Point sur les décisions unilatérale
- Point sur les recours au Capping
- Hausse de prix et sécurité d'approvisionnement
- Prise en compte de l'évaluation médico-économique
- Point sur les crédits CSIS

13h00-14h15 / Déjeuner/ Buffet d'échanges

14h15-15h30 / **Point d'actualité régulation – Atterrissages, prévisions et procédures.**

- **Point finaux 2025** (Chiffres d'affaires de l'Industrie Pharmaceutique médicaments, Clause de sauvegarde, Abattements)
- **Procédures et calendrier 2026**
- **Point sur les déclarations obligatoires**
- **La régulation financière. LFSS 2026 et perspectives** (Point sur les conventions, Equilibres financiers votés dans le PLFSS 2026, Points divers dont les initiatives du Leem)

15h30-17h00 / **Géopolitique et Médicaments : La France et l'Europe, L'Europe et les États-Unis.**

17h00-17h15 / Clôture de la journée

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Nos prochains Séminaires & Ateliers



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 Senior,
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