

Agenda des formations

numéro de mars 2026



ISO 14155 : assurez la réussite de vos investigations cliniques sur dispositifs médicaux



En cours de révision pour une quatrième édition attendue en 2026, l'ISO 14155 définit les **bonnes pratiques cliniques applicables aux dispositifs médicaux**. Elle encadre la conception, la conduite, l'enregistrement et le rapport des investigations cliniques réalisées sur des sujets humains.

Son objectif : garantir que la **performance, l'efficacité et la sécurité des dispositifs médicaux** soient évaluées de manière fiable et conforme aux exigences réglementaires.

La norme place également la **protection des participants** au cœur des investigations cliniques. Elle impose le respect des droits fondamentaux, de la sécurité et de la confidentialité des données des sujets impliqués, tout en assurant l'intégrité scientifique des études.

L'ISO 14155 précise par ailleurs les **responsabilités des promoteurs et des investigateurs principaux**, afin de garantir une conduite rigoureuse des investigations et la qualité des données collectées.

Elle s'applique aussi à certaines **innovations technologiques**, notamment aux logiciels qualifiés de dispositifs médicaux (SaMD), pour lesquels la démonstration de la validité analytique et de la performance clinique peut être requise.

Vous souhaitez approfondir le sujet ? Notre formations associée :

[Évaluation clinique des DM et mise en place du plan et des investigations PMCF/SCAC dans le cadre du règlement 2017/745 UE - Ref : DMMDC](#)

Au-delà de la formation, un échange avec notre Business Developer permet d'évaluer vos enjeux spécifiques (type de dispositif, post-market, SaMD, organisation interne) et d'identifier les points de vigilance prioritaires.

En savoir plus

Conception des dispositifs médicaux

Piloter un projet de dispositif médical innovant dans l'environnement réglementaire et normatif du DM	DMPIL	17, 18 mars & 22 septembre 2026	Session garantie Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Aptitude à l'utilisation pour le marquage CE des DM (normes EN 62366-1 et 62366-2)	DMAU	30 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME
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	DMCPT1	16 juin 2026 ou 9 décembre 2027	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	9 & 10 avril 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
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	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME

Qualité

Dispositif médical : méthodes et outils pour réussir ses investigations, trouver les causes racines et piloter les CAPA	DMCAPA	17 mars 2026	Session garantie 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	Session garantie Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
DM : méthodologie d'audit interne et fournisseur selon l'ISO 13485 et le MDR 2017/745	DMAUDI	25 & 26 mars 2026 ou 7 & 8 juillet 2026		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

Déviation ou anomalie : méthodes et outils pour réussir ses investigations et trouver les causes racines	RCA	19 mai 2026 ou 7 décembre 2026	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	Classe virtuelle Nouveau programme Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Validation des procédés pour le dispositif médical	DMVALP	3 & 4 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME
Les aspects comportementaux et humains de l'audit	AHA	4 & 5 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME
Sécuriser les dispositifs médicaux : stratégies et actions contre les cyber-risques	DMCYB	10 juin 2026	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis snitem	VOIR LE PROGRAMME
Comprendre comment manager la qualité des dispositifs médicaux selon l'ISO 13485	DMISO	16 juin 2026 ou 26 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
IA-Act : intégrer la réglementation européenne sur l'intelligence artificielle aux dispositifs médicaux	DMIAACT	18 & 19 juin 2026 ou 14 & 15 décembre 2026	Nouveau Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Les réclamations qualité produit	REC	22 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME
Prévenir ou réduire l'erreur humaine	ERHU	29 & 30 juin 2026 ou 4 & 5 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Aptitude à l'utilisation pour le marquage CE des DM (normes EN 62366-1 et 62366-2)	DMAU	30 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME
Gestion des risques selon l'EN 14971:2019 : connaître la norme et maîtriser la méthode	DMGDR	7 & 8 octobre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Appliquer les exigences de la norme IEC 62304 au cycle de vie des logiciels	DMLOG	24 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Bonnes pratiques de libération des dispositifs médicaux	DMLIB	26 novembre 2026	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Métrologie : un pilier de la qualité dans les industries de santé	METRO	1 ^{er} décembre 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Optimisation du système documentaire : rédaction, analyse et amélioration continue	ADO	2 décembre 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Réglementation				
Règlement DM (MDR) : du marquage CE à la mise sur le marché	DMCE	17 mars ou 7 juillet 2026	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire snitem	VOIR LE PROGRAMME
Environnement réglementaire des dispositifs médicaux : vision stratégique	DMREG	19 mars ou 2 juillet 2026	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire snitem	VOIR LE PROGRAMME
PCV2R-PRRC : comment veiller à l'application et mise à jour d'un système de surveillance après commercialisation conforme au MDR 2017/745 (SAC) ?	DMPVSAC	25 mars 2026	Exclusivité Ifis Parcours certifiant	VOIR LE PROGRAMME
Pilotez efficacement votre investigation clinique en France : réglementation et meilleures pratiques	DMRIC	2 avril 2026	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME

Évaluation biologique des dispositifs médicaux : démonstration de la biocompatibilité des produits et des procédé	DMBIO	2 & 3 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME
PCV2R-PRRC : comment veiller à la conformité des dispositifs médicaux ?	DMPVCONF	2 juin 2026	Exclusivité Ifis Parcours certifiant	VOIR LE PROGRAMME
Importer et distribuer des DM sous le régime du règlement européen 2017/745 : quelles nouvelles responsabilités ? Comment s'adapter ?	DMIDS	4 juin 2026	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire snitem	VOIR LE PROGRAMME
Diagnostic in vitro : vision stratégique sur la réglementation du DIV	DMIVDR	9 juin 2026	Nouveau Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Évaluation clinique des DM et mise en place du plan et des investigations PMCF/SCAC dans le cadre du règlement 2017/745 UE	DMMDC	11 juin 2026 ou 10 décembre 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Investigation clinique des DM : maîtriser la méthodologie des études	DMMETH	15 & 16 juin 2026	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Marché américain des dispositifs médicaux : maîtriser le dossier réglementaire pour obtenir l'homologation FDA	DMFDA	18 juin 2026 ou 17 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
IA-Act : intégrer la réglementation européenne sur l'intelligence artificielle aux dispositifs médicaux	DMIAACT	18 & 19 juin 2026 ou 14 & 15 décembre 2026	Nouveau Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Investigation clinique des DM selon l'ISO 14155:2020	DMCLIN	22 juin 2026 ou 26 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser la documentation technique pour mieux comprendre le marquage CE du dispositif médical	DMRDT	23 juin 2026 ou 24 novembre 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les modifications concernant son DM : le « change control » en Europe et à l'international	DMCHANGC	23 juin 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser l'application de la charte QPP dans la promotion des DM	DMCHART	25 juin 2026	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Promotion et communication digitales des DM : maîtriser et appliquer la réglementation de la communication digitale	DMPCD	26 juin 2026	Exclusivité Ifis snitem	VOIR LE PROGRAMME
Règlement EU 2017/745 (MDR) : maîtriser l'évolution de la réglementation européenne du dispositif médical dans le cadre de votre entreprise	DMMDR	30 juin & 1 ^{er} juillet 2026	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
PCV2R-PRRC : comment veiller à ce que les obligations en matière de matériovigilance soient remplies ?	DMPVMAT	2 juillet 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
PCV2R-PRRC : comment veiller à la conformité de la documentation technique ?	DMPVDT	2 octobre 2026	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les règles de la publicité des dispositifs médicaux	DMPUB	6 octobre 2026	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire snitem	VOIR LE PROGRAMME
EUDAMED : décrypter les détails de la base des données européenne sur le DM et le DIV	DMEUDAMED	25 novembre 2026	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME

Vigilance

Matéριοvigilance : rôle, missions, responsabilités et organisation	DMAT	11 & 12 juin 2026 ou 7 & 8 décembre 2026	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire snitem	VOIR LE PROGRAMME
Matéριοvigilance en Europe et à l'international : rôle, missions, responsabilités et organisation	DMATINT	1 ^{er} octobre 2026	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
DM : mettre en place une surveillance après commercialisation (SAC)	DMSAC	8 octobre 2026	Classe virtuelle Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME

Éthique et compliance

DPO. Comprendre et maîtriser les principes de base du règlement général sur la protection des données pour construire sereinement sa conformité	DPD1	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

Excellence commerciale

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 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
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
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
Performer 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
Posture terrain et relation client en environnement hospitalier	DMCLIENT	Sur mesure	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Négociation et appels d'offres en dispositifs médicaux	DMNEGO	Sur mesure	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Vente complexe et création de valeur en dispositifs médicaux	DMVCPX	Sur mesure	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME

Affaires économiques DM et DIV

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
Maîtriser la Medical Education dans les industries de santé	MEDED	23 juin 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Optimiser l'accès au marché et le remboursement des dispositifs médicaux en France : stratégies et pratiques clés	DMAX	30 juin 2026	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Performer 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				
La RSE, un levier stratégique de performance globale pour les entreprises de santé	RSEBASE	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	20 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
RSE : Les clés pour comprendre et appliquer la CSRD	RSECSR	8 juin 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
			Actualité réglementaire	
			Exclusivité Ifis	
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
Ressources humaines				
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
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
CSE : La gestion et l'animation des instances représentatives du personnel et des relations sociales	CSE	Sur mesure	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Handicap en milieu professionnel				
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
Acheteur : développer vos achats inclusifs auprès des prestataires ESAT et entreprises adaptées	ACHAT	19 mai 2026		VOIR LE PROGRAMME
Manager un collaborateur en situation de handicap : adopter une posture inclusive	HMANAG	8 septembre 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Référent handicap : piloter, accompagner et valoriser la politique handicap de votre entreprise	HREFER	15 septembre 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Managers				
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		VOIR LE PROGRAMME
Managers : communiquez avec vos équipes en formulant des feedbacks motivants	FEED	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME

Académie du Digital en Santé

L'IA dans les métiers

RH & IA : pilotez les compétences clés de demain	ADSRH	17 novembre 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Marketing omnicanal & IA : piloter l'engagement client et la performance	ADSMARKET	26 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
		10 avril 2026 ou 12 octobre 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
		9 juin 2026 ou 15 septembre 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
IA générative & Prompting Niveau 1 : l'IA Bureautique	PROMPT1	13 octobre 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Êtes-vous en conformité avec l'IA ACT ?	ADSIAACT	15 octobre 2026	Nouveau Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Prompting & IA générative Niveau 2 : structurez, fiabilisez et réutilisez vos prompts	PROMPT2	24 novembre 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME

Diagnostic in vitro

Diagnostic in vitro : vision stratégique sur la réglementation du DIV	DMIVDR	9 juin 2026	Nouveau Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
---	--------	-------------	------------------------------------	-------------------

Fournisseurs de DM

Règlement DM (MDR) : du marquage CE à la mise sur le marché	DMCE	17 mars 2026 ou 7 juillet 2026	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire snitem	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	Session garantie Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Stérilisation gamma de dispositifs médicaux selon la norme ISO 11137-1 : 2025	DMSTG	18 mars 2026 ou 26 novembre 2026	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Environnement réglementaire des DM : vision stratégique	DMREG	19 mars 2026 ou 2 juillet 2026	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire snitem	VOIR LE PROGRAMME
Évaluation biologique des dispositifs médicaux : démonstration de la biocompatibilité des produits et des procédés	DMBIO	2 & 3 juin 2026	Exclusivité Ifis Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
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	DMCPT1	16 juin 2026 ou 9 décembre 2027	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Comprendre comment manager la qualité (ISO 13485)	DMISO	16 juin 2026 ou 26 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME

Règlement EU 2017/745 (MDR) : maîtriser l'évolution
de la réglementation européenne du dispositif médical
dans le cadre de votre entreprise
Appliquer les exigences de la norme IEC 62304 au cycle
de vie des logiciels

DMMDR

**30 juin & 1^{er} juillet
2026**

Exclusivité Ifis

Actualité réglementaire

[VOIR LE PROGRAMME](#)

DMLOG

24 novembre 2026

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Toutes les solutions IFIS DM sur :

WWW.IFIS.FR

Vos contacts

→ Une formation personnalisée ? Un accompagnement adapté ?

VOTRE INTERLOCUTEUR DÉDIÉ :



**Diego
VELASQUEZ**

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

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

Il est spécialiste en gestion de projets de recherche et innovation,
principalement dans des études de biocompatibilité.

07 56 41 16 46 • d.velasquez@ifis.fr

Je prends rendez-vous

VOTRE CONTACT ADMINISTRATIF



Lisa FERNANDEZ

*Chargée de formation
et relation client*

01 41 10 26 91

l.fernandez@ifis.fr

ifis **DM** | **DISPOSITIF
MÉDICAL**
Formations Hors Normes