



TRIENNALE 2026 - 2028

Développement professionnel continu (DPC)

Pharmaciens inscrits à l'ordre, répondez à votre obligation triennale tout en approfondissant vos connaissances et compétences nécessaires à votre pratique quotidienne.

Un pharmacien inscrit à l'Ordre dispose de 3 ans pour réaliser son DPC.
Les actions de formation que nous proposons sont conformes aux orientations définies par la Haute Autorité de Santé (HAS) et validées par l'ANDPC.

L'IFIS est un organisme de formation enregistré auprès de l'Agence Nationale du DPC sous le N°1356.

iFIS Pharma
Formations Hors Normes

DPC et certifications

maîtrisez vos obligations avec l'IFIS

ANTICIPEZ CES OBLIGATIONS AVEC L'IFIS

L'IFIS vous accompagne dans la mise en conformité avec ces nouvelles exigences. Nos formations couvrent :

- les actions DPC éligibles de l'ANDPC
- les modules spécifiques pour répondre aux critères de certification périodique.

Ne laissez pas ces obligations devenir une contrainte : anticipez et assurez votre conformité dès aujourd'hui !

REJOIGNEZ LE CLUB DPC DE L'IFIS

Scannez ce QR-Code ou cliquez dessus pour rejoindre la communauté :



CE QUE VOUS DEVEZ SAVOIR : UNE OBLIGATION POUR LES PHARMACIENS INSCRITS À L'ORDRE

Le DPC de l'ANDPC

Les orientations du triennal 2023-2025 pour les pharmaciens industriels et les grossistes répartiteurs sont précisées par l'Arrêté du 8 décembre 2022 modifiant l'arrêté du 7 septembre 2022. ([JORF n°0288 du 13 décembre 2022](#))

Les orientations du triennal 2023 - 2025 ont été prolongées d'une année pour l'année 2026 par l'arrêté du 23 juin 2025 prorogeant l'arrêté du 7 septembre 2022 ([Arrêté du 23 juin 2025 prorogeant l'arrêté du 7 septembre 2022 définissant les orientations pluriannuelles...](#))

La certification périodique du CNP Pharmacie

Le décret n°2024-258 du 22 mars 2024 instaure une certification périodique obligatoire pour les pharmaciens inscrits à l'Ordre. Depuis la publication de ce décret, plusieurs textes sont venus donner le cadre de la certification :

- [Décret n° 2025-1335 du 26 décembre 2025](#) qui vient préciser les modalités de contrôle de la certification périodique et la plateforme Ma Certif'Pro de Santé
- [Arrêté du 26 février 2026](#) qui vient proposer les référentiels de certification périodique. La publication de cet arrêté achève la série des éléments législatifs qui viennent cadrer la certification

L'IFIS est le premier organisme de formation à avoir proposé des formations spécifiquement dédiées à ces nouvelles obligations.

EN SAVOIR PLUS

Formations sites exploitants

découvrez nos parcours DPC de l'ANDPC et du CNP Pharmacie

DPC DE L'ANDPC

Missions et responsabilités du pharmacien responsable en matière de pharmacovigilance	PVPR	Actualité réglementaire	DÉCOUVRIR
Établir, assurer la mise en place et contrôler un plan de gestion des risques	PGR		DÉCOUVRIR
La pharmacovigilance : rôle, missions et responsabilités	GIL	Actualité réglementaire	DÉCOUVRIR
Optimiser la gestion des signaux en pharmacovigilance : un guide pratique de la détection à la communication	SIGN		DÉCOUVRIR
La gestion de l'information médicale	INFOMED	Actualité réglementaire	DÉCOUVRIR
Information sur les médicaments : les risques liés au défaut d'information, les responsabilités des industriels et des autorités en cas de défaillance	RICP	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	DÉCOUVRIR
Parcours PR/PRI - site exploitant : l'incontournable pour les futurs pharmaciens responsables ou pharmaciens responsables intérimaires <i>👉 Validez votre DPC par nos 2 modules DPC intégrés et nos 3 modules intégrant le Parcours DPC du CNP Pharmacie</i>	PRI	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	DÉCOUVRIR
Parcours BPDG : maîtriser les bonnes pratiques de distribution pour un site exploitant <i>👉 Validez votre DPC avec les 2 modules intégrés</i>	BPD2		DÉCOUVRIR
Déviations ou anomalies : méthodes et outils pour réussir ses investigations et trouver les causes racines	RCA	Formation duale	DÉCOUVRIR
Les réclamations qualité produit	REC		DÉCOUVRIR
Manager le risque sur un site exploitant : condition indispensable à la sécurité du patient	RIEXP		DÉCOUVRIR
Maîtriser l'assurance qualité dans un établissement exploitant	AQS	Nouveau programme Exclusivité Ifis	DÉCOUVRIR

DPC DU CNP PHARMACIE

Publicité pour les médicaments : garantir votre conformité et assurer vos prochaines demandes de visa	PUB		DÉCOUVRIR
La gestion d'un portefeuille d'AMM	GEST		DÉCOUVRIR
Maîtriser les procédures d'enregistrement européennes	EUR		DÉCOUVRIR
Exceller dans les essais cliniques : stratégies pratiques et conformité réglementaires aux BPC	BPC		DÉCOUVRIR
Parcours PR/PRI - site exploitant : l'incontournable pour les futurs pharmaciens responsables ou pharmaciens responsables intérimaires <i>👉 Validez votre DPC par nos 2 modules DPC intégrés et nos 3 modules intégrant le Parcours DPC du CNP Pharmacie</i>	PRI	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	DÉCOUVRIR
Les outils de management du risque	MNRISK		DÉCOUVRIR
Appliquer ICH Q9 : de l'analyse du risque au management du risque qualité	RISK		DÉCOUVRIR
Enjeux des médicaments biologiques et biosimilaires : spécificités et applications	BIOSIM		DÉCOUVRIR
L'IA en santé : exploitez son potentiel et évitez les erreurs	ADSI	Nouveau	DÉCOUVRIR

Consultez le programme et la prochaine de formation en cliquant sur "découvrir"

Formations sites fabricants

découvrez nos parcours DPC de l'ANDPC et du CNP Pharmacie

DPC DE L'ANDPC

Maîtrise de la certification des lots : points clés de l'annexe 16	CLE16	Exclusivité Ifis	DÉCOUVRIR
Écarts et déviations : analyser et mettre en place un système d'actions correctives et préventives (CAPA) efficace	DECA	Formation duale	DÉCOUVRIR
Déviations ou anomalies : méthodes et outils pour réussir ses investigations et trouver les causes racines	RCA	Formation duale	DÉCOUVRIR
Zoom sur la fabrication des vaccins	VAC		DÉCOUVRIR
Zoom sur l'annexe 2 des BPF : médicaments d'origine biologique et biosimilaires	BIO		DÉCOUVRIR
Articles de conditionnement (AC) : développement, contrôle et mise sous assurance qualité	ACDC		DÉCOUVRIR
Découvrir les grands processus en biotechnologie	PBIO		DÉCOUVRIR
Fabrication des anticorps monoclonaux : spécificités et application de l'annexe 2 des bonnes pratiques de fabrication (BPF)	MAB		DÉCOUVRIR
«Data integrity», les exigences réglementaires des enregistrements qualité et données GMP : nouvelles évolutions et attentes	DINT		DÉCOUVRIR
Bonnes pratiques de dispensation d'oxygène : prévenir les risques et assurer la conformité	BPDO	Nouveau programme Exclusivité Ifis	DÉCOUVRIR
Rôle et responsabilité du PR et du PRI du site fabricant	RPSF1	Nouveau Exclusivité Ifis	DÉCOUVRIR
Valider les méthodes de nettoyage	VPN	Actualité réglementaire	DÉCOUVRIR
Maîtrise de la contamination microbiologique des produits de santé	CONT	Nouveau	DÉCOUVRIR
Maîtriser les processus stériles pour assurer la conformité réglementaire à l'Annexe 1 des EU GMP	STERIL	Nouveau	DÉCOUVRIR
Optimiser l'analyse de tendance pour maîtriser l'environnement stérile	TREND	Nouveau	DÉCOUVRIR
Maîtriser les contaminations en zone à atmosphère contrôlée et en zone aseptique	ZAC	Nouveau programme	DÉCOUVRIR

Concevez et optimisez vos programmes de tests APS pour garantir leur conformité et leur efficacité

Le dossier de lot en production stérile

Organisation et optimisation au sein d'un laboratoire de microbiologie

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

Maîtriser les systèmes de production d'eau en milieu pharmaceutique

Évolution de la nouvelle annexe 1 : impact sur la conception et l'exploitation en production stérile

DPC DU CNP PHARMACIE

Tout ce qu'il faut savoir pour maîtriser les bonnes pratiques de distribution en gros des médicaments à usage humain

Les outils de management du risque

Appliquer ICH Q9 : de l'analyse du risque au management du risque qualité

Maîtriser les méthodes et les outils de l'audit qualité

Acquérir une vision élargie et détaillée des bonnes pratiques de fabrication

Prévenir ou réduire l'erreur humaine

Piloter la gestion opérationnelle des stupéfiants et des psychotropes

Gestion des résultats hors spécifications au laboratoire - OOS/OOT/OOE

Maîtriser l'AMDEC pour réduire les risques qualité en industrie de santé

Maîtriser les Bonnes Pratiques de Fabrication des médicaments pour essais cliniques - Annexe 13

Enjeux des médicaments biologiques et biosimilaires : spécificités et applications

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

APS	Nouveau	DÉCOUVRIR
DLPS	Nouveau	DÉCOUVRIR
LABMI	Nouveau	DÉCOUVRIR
AIR	Actualité réglementaire	DÉCOUVRIR
EAU	Actualité réglementaire	DÉCOUVRIR
ANX1	Actualité réglementaire	DÉCOUVRIR
BPD		DÉCOUVRIR
MNRISK	Exclusivité Ifis	DÉCOUVRIR
RISK		DÉCOUVRIR
ADQ	Nouveau programme Exclusivité Ifis	DÉCOUVRIR
BPF2	Nouveau programme Exclusivité Ifis	DÉCOUVRIR
ERHU		DÉCOUVRIR
STUP	Nouveau programme Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	DÉCOUVRIR
VAD	Nouveau programme Formation duale	DÉCOUVRIR
AMDEC	Nouveau programme Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	DÉCOUVRIR
LEC	Nouveau programme Exclusivité Ifis	DÉCOUVRIR
BIOSIM		DÉCOUVRIR
ADSIA	Nouveau	DÉCOUVRIR

Consultez le programme et la prochaine de formation en cliquant sur "découvrir"

Formations sites distributeurs

découvrez nos parcours DPC de l'ANDPC et du CNP Pharmacie

DPC DE L'ANDPC

Parcours BPDG : maîtriser les bonnes pratiques de distribution pour un site exploitant

BPD2

[VOIR LE PROGRAMME](#)

👉 Validez votre DPC avec les 2 modules intégrés

Écarts et déviations : analyser et mettre en place un système d'actions correctives et préventives (CAPA) efficace

DECA

Formation duale

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Déviations ou anomalies : méthodes et outils pour réussir ses investigations et trouver les causes racines

RCA

Formation duale

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Les réclamations qualité produit

REC

[VOIR LE PROGRAMME](#)

«Data integrity», les exigences réglementaires des enregistrements qualité et données GMP : nouvelles évolutions et attentes

DINT

[VOIR LE PROGRAMME](#)

DPC DU CNP PHARMACIE

Tout ce qu'il faut savoir pour maîtriser les bonnes pratiques de distribution en gros des médicaments à usage humain

BPD

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Maîtriser les méthodes et les outils de l'audit qualité

ADQ

Nouveau programme

Exclusivité Ifis

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Les outils de management du risque

MNRISK

Exclusivité Ifis

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Appliquer ICH Q9 : de l'analyse du risque au management du risque qualité

RISK

[VOIR LE PROGRAMME](#)

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

ADSIA

Nouveau

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Les points clés de l'audit qualité dépositaire et centre de distribution

PCAD

[VOIR LE PROGRAMME](#)

Consultez le programme et la prochaine de formation en cliquant sur "découvrir"



Formation très complète, adaptée aussi bien aux différents qu'aux personnes ayant déjà réalisé des audits. Elle aborde de nombreux aspects liés aux audits : organisation, outils, gestion de l'humain.

R. Adeline - PLANETPHARMA



La formation est bien construite et très instructive. Les échanges sont clairs et agréables. Les formateurs sont experts et partagent leurs expériences tout en étant très ouvert d'esprit.

T. William - NEURAXPHARM FRANCE

Transformer vos défis en opportunités

l'équipe IFIS à votre service

VOTRE CONTACT

Une question sur une formation ou pour une offre sur mesure



Paul MARSAN

Docteur en pharmacie

Référent DPC et certification périodique

Business developer Assurance Qualité Production

01 85 76 18 58

p.marsan@ifis.fr

Retrouvez toutes les solutions sur :

WWW.IFIS.FR