

Formez vos équipes pharma autrement

Des formations digitales conçues pour répondre aux enjeux réglementaires, qualité et métiers des industries pharmaceutiques.

La satisfaction au cœur de notre offre

Des formations appréciées pour leur clarté, leur utilité terrain et leur ancrage réglementaire.



9,2/10

Satisfaction client



9,3/10

Taux de recommandation



9 000+

Collaborateurs formés chaque année

Nos thématiques



Production & distribution



Qualité & conformité



Promotion du médicament



Affaires médicales



Ressources humaines

BPF

BPDG

Data Integrity

Pharmacovigilance

Essais cliniques

Réglementation pharmaceutique

RH & management



Expertise sectorielle

Des contenus conçus par des experts pharma, pour des enjeux 100 % métiers.



Formats engageants

Des expériences digitales interactives pour favoriser l'ancrage et l'application.



Déploiement rapide

Des solutions prêtes à l'emploi et un accompagnement sur mesure.



Envie d'en savoir plus ?

Découvrez l'offre IFIS Interactive



www.ifis-interactive.ifis.fr

Toute l'offre e-learning formations pharma & RH

Liste détaillée des formations - Ressources humaines & site exploitant.



9,2/10

Satisfaction client



9,3/10

Taux de recommandation



9 000+

Collaborateurs formés chaque année

1

RH

Ressources humaines & RSE

Lien rubrique : www.ifis-interactive.ifis.fr

- ✓ **Harcèlement : comment réagir ? (2IHARC)**
Promesse : Savoir réagir vite et adopter les bons réflexes.
- ✓ **Mixité - Sexisme - Égalité - Discrimination en entreprise (2IMSED)**
Promesse : Sensibiliser les équipes de façon concrète.
- ✓ **Les 17 objectifs du développement durable (2IODD)**
Promesse : S'approprier les repères clés du développement durable.
- ✓ **Les essentiels de la Responsabilité Sociétale et Environnementale (2IRSE-A)**
Promesse : Comprendre les fondamentaux RSE applicables à l'entreprise.
- ✓ **Le rôle de la transition écologique dans la RSE (2ITECO)**
Promesse : Identifier les leviers d'action écologiques de l'entreprise.
- ✓ **L'essentiel du Harcèlement au travail (2IESHAR)**
Promesse : Comprendre le cadre et prévenir les risques.
- ✓ **Les Risques Psychosociaux (RPS)**
Promesse : Repérer les signaux faibles et agir.
- ✓ **Les essentiels de la RSE en Industrie Pharmaceutique (2IRSE-P)**
Promesse : Relier RSE et enjeux métiers pharma.
- ✓ **Les essentiels de la RSE en Industrie de Santé (2IRSE-S)**
Promesse : Faire le lien entre santé, durabilité et pratiques internes.

2

EXPLO

Site exploitant & opérations pharmaceutiques

Lien rubrique : www.ifis-interactive.ifis.fr

- ✓ **L'essentiel des BPF-BPDG pour le Site exploitant (2IESITEX)**
Promesse : Comprendre les exigences clés du site exploitant.
- ✓ **Site exploitant pharmaceutique : son rôle essentiel dans la qualité du médicament (2IBPSITEX)**
Promesse : Clarifier les rôles et responsabilités.
- ✓ **Le cycle de vie du médicament et ses différentes autorités de tutelle (2IMED)**
Promesse : Visualiser l'environnement global du médicament.
- ✓ **La pharmacovigilance et les réclamations « produit » (VVMC)**
Promesse : Mieux traiter les signalements qualité.
- ✓ **La publicité du médicament : règles et acteurs (VVME)**
Promesse : Sécuriser les pratiques promotionnelles.
- ✓ **Loi anti-cadeau : Déontologie, avantages et transparence des liens (VVMD)**
Promesse : Rester conforme aux règles de déontologie.

Toute l'offre e-learning formations pharma & RH

Liste détaillée des formations - Commercialisation & production - partie 1.



9,2/10

Satisfaction client



9,3/10

Taux de recommandation



9 000+

Collaborateurs formés chaque année

3

COMMERCIALISATION

Promotion & commercialisation du médicament

Lien rubrique : www.ifis-interactive.ifis.fr

- ✓ **Certification de la Visite Médicale - Formation des visiteurs médicaux - VisaeVM (VVM7)**
Promesse : Préparer la certification et professionnaliser la visite.
- ✓ **La Réglementation Pharmaceutique du médicament (VVMA)**
Promesse : Maîtriser le cadre réglementaire.
- ✓ **Le marché du médicament : accès au marché, régulation économique, modalités de prise en charge (VVMB)**
Promesse : Comprendre les mécanismes d'accès et de prise en charge.
- ✓ **La charte de l'information promotionnelle : politique qualité, formation et déontologie (VVMF)**
Promesse : Appliquer la charte dans les pratiques terrain.
- ✓ **L'organisation du système de santé : structure et organisation de l'environnement hospitalier (VVMG)**
Promesse : Mieux situer les acteurs hospitaliers.
- ✓ **Le système de santé régional et le parcours de soins (2ISSANTREG)**
Promesse : Comprendre l'organisation territoriale.
- ✓ **La pharmacie d'officine et son pharmacien (2IOFF)**
Promesse : Mieux appréhender l'environnement officinal.

4

PROD

Sites de production & distribution - partie 1

Lien rubrique : www.ifis-interactive.ifis.fr

- ✓ **BPF Pharma - Certification de compétences et connaissances réglementaires sur les BPF du médicament - VisaePharma (2IVPH)**
Promesse : Valider les connaissances réglementaires BPF.
- ✓ **BPF : Les Bonnes Pratiques de Fabrication - Niveau 1 (2IBPFN1)**
Promesse : Acquérir les fondamentaux BPF.
- ✓ **BPF : Les Bonnes Pratiques de Fabrication - Niveau 2 (2IBPFN2)**
Promesse : Approfondir la mise en œuvre opérationnelle.
- ✓ **21CFR - cGMP Pharmaceutique - Learning Quiz (2I21CFR)**
Promesse : Maîtriser les exigences FDA par l'entraînement.
- ✓ **BPF Formation gamifiée - Serious game (2IJEU)**
Promesse : Apprendre par l'expérience et l'engagement.
- ✓ **Prévention de l'erreur humaine dans l'industrie (2IERH)**
Promesse : Réduire les erreurs à impact qualité.
- ✓ **Data Integrity (2IDTI)**
Promesse : Sécuriser les données critiques.
- ✓ **Maintenance Pharmaceutique : les bonnes pratiques de fabrication (2IMNT)**
Promesse : Fiabiliser les interventions de maintenance.
- ✓ **BPDG : Les Bonnes Pratiques de Distribution en Gros (2IBPDG)**
Promesse : Sécuriser la chaîne de distribution.

Toute l'offre e-learning formations pharma & RH

Liste détaillée des formations - Production - partie 2 & affaires médicales.



9,2/10

Satisfaction client



9,3/10

Taux de recommandation



9 000+

Collaborateurs formés chaque année

4

PROD

Sites de production & distribution - partie 2

Lien rubrique : www.ifis-interactive.ifis.fr

- ✓ **Le conditionnement pharmaceutique (2ICDT)**
Promesse : Maîtriser les étapes clés du conditionnement.
- ✓ **Qualité pharmaceutique : l'hygiène personnelle dans les industries de santé (2IHYG)**
Promesse : Renforcer les bonnes pratiques d'hygiène.
- ✓ **Les BPF au Laboratoire de Contrôle Qualité (2ILCQ)**
Promesse : Appliquer les BPF au laboratoire CQ.
- ✓ **La Microbiologie (2IMIC)**
Promesse : Comprendre les fondamentaux microbiologiques.
- ✓ **Le Nettoyage (2INET)**
Promesse : Sécuriser les procédés de nettoyage.
- ✓ **La fabrication des produits stériles (2ISTE)**
Promesse : Adopter les exigences du stérile.
- ✓ **La fabrication des produits liquides (2ILIQ)**
Promesse : Comprendre les spécificités des formes liquides.
- ✓ **CQP : Métiers des Industries de Santé**
Promesse : Structurer un parcours certifiant métier.

5

AFFAIRES MÉDICALES

Affaires médicales

Lien rubrique : www.ifis-interactive.ifis.fr

- ✓ **Bonnes pratiques cliniques : l'essentiel des BPC (2IEBPC)**
Promesse : Acquérir les fondamentaux des essais cliniques.
- ✓ **La méthodologie des essais cliniques et la biostatistique (2IRMRMS)**
Promesse : Renforcer la lecture critique des études.
- ✓ **La pharmacovigilance des essais cliniques (2IRMRPV)**
Promesse : Sécuriser le suivi de sécurité en étude.
- ✓ **La recherche bibliographique scientifique : les bases (2IRMRRB)**
Promesse : Rechercher et sélectionner les bonnes sources.
- ✓ **Système de Santé Français et Market Access Pharmaceutique (2IRMRENV)**
Promesse : Relier enjeux médicaux et market access.
- ✓ **Medical Science Liaison (MSL / RMR) : Positionnement, réglementation, déontologie et compliance (2IRMRDDP)**
Promesse : Clarifier le rôle MSL et son cadre.
- ✓ **Gestion de projet pharmaceutique : principes et outils de la gestion de projet (2IRMRGP)**
Promesse : Piloter efficacement les projets.
- ✓ **Introduction à la communication pour un public scientifique (2IRMRCO)**
Promesse : Rendre les messages scientifiques plus clairs.
- ✓ **Anglais Pharmaceutique : Evaluer son niveau (2IANG)**
Promesse : Situer son niveau avant montée en compétences.

Offre de formations

numéro de mai 2026

Relations avec les patients : nouvelles règles déontologiques en 2026

Depuis janvier 2026, le cadre encadrant les interactions entre les entreprises du médicament et les patients évolue en profondeur. Objectif : renforcer la transparence, sécuriser les pratiques et reconnaître pleinement le rôle du patient.

Trois évolutions majeures à retenir :

- **Reconnaissance de l'expertise patient** : les patients deviennent de véritables acteurs, avec possibilité de rémunération et prise en charge des frais dans un cadre strict.
- **Encadrement renforcé des interactions** : seuls les collaborateurs non commerciaux peuvent échanger avec les patients, dans un cadre strictement non promotionnel.
- **Interdiction des cadeaux** : seuls certains objets à visée éducative, non promotionnels et de faible valeur restent autorisés.

Autres points clés :

- Interdiction de toute présence des entreprises lors de la relation soignant-patient
- Renforcement des exigences de conformité interne et de formation des équipes

👉 **Enjeu pour les entreprises** : adapter rapidement leurs pratiques pour sécuriser les interactions et limiter les risques réglementaires et réputationnels.

Découvrez la formation IFIS associée :

 Le 4 juin 2026 : [Sécuriser ses interactions avec les associations de patients - Ref : ASSO](#)



En savoir plus 

Médicament

Académie du Digital en Santé

L'IA dans les métiers

| | | | | |
|---|-----------|------------------|---------|-----------------------------------|
| Marketing omnicanal & IA : piloter l'engagement client et la performance | ADSMARKET | 26 novembre 2026 | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| RH & IA : pilotez les compétences clés de demain | ADSRH | 17 novembre 2026 | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| GEO : optimiser la visibilité et la crédibilité des organisations de santé dans les moteurs d'IA générative | ADSGEO | Sur mesure | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| IA & Affaires Médicales : de la préparation scientifique à l'analyse terrain | ADSMSL | Sur mesure | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| IA & Réglementaire : cas d'usages et conformité | ADSREG | Sur mesure | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| IA & Market Access : de l'analyse à l'arbitrage | ADSMSA | Sur mesure | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| Expert cyber : devenez acteur de la cybersécurité de demain | ADSCYBER | Sur mesure | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| IA & Performance Commerciale : passez de la curiosité à des usages concrets, maîtrisés et utiles pour vos équipes terrain | ADSEFFICO | Sur mesure | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |

IA général

| | | | | |
|---|----------|--------------------------------------|------------------------------------|-----------------------------------|
| L'IA en santé : exploitez son potentiel et évitez les erreurs | ADSIA | 9 juin 2026 ou 15 septembre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| Numérique en santé : sécuriser vos projets face aux exigences réglementaires | ADSNS | 12 octobre 2026 ou 12 avril 2027 | | VOIR LE PROGRAMME |
| IA générative & Prompting Niveau 1 : l'IA Bureautique | PROMPT1 | 13 octobre 2026 ou 16 mars 2027 | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| Êtes-vous en conformité avec l'IA ACT ? | ADSIAACT | 15 octobre 2026 ou 18 mars 2027 | Nouveau Actualité réglementaire | VOIR LE PROGRAMME |
| IA générative & industrie de santé : expérimenter et intégrer des usages concrets dans votre pratique professionnelle | ADSIAGEN | 19 novembre 2026 | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| Prompting & IA générative Niveau 2 : structurez, fiabilisez et réutilisez vos prompts | PROMPT2 | 24 novembre 2026 ou 20 avril 2027 | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| Gouvernance & éthique IA : maîtriser les risques et les bonnes pratiques en santé | ADSGOUV | Sur mesure | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |

Gestion de projet

| | | | | |
|--|-----|---|--|-----------------------------------|
| Gestion de projet en développement pharmaceutique : méthodes, outils et pilotage | GEP | 20 & 21 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 |
|--|-----|-------------------------------------|-------------------|-----------------------------------|

Affaires réglementaires

| | | | | |
|---|-----|------------|--|-----------------------------------|
| Affaires réglementaires industrielles : change control, OOS et transferts de production | PLI | Sur mesure | | 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 Nouveau programme Exclusivité IFIS | 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 BPF appliquées aux médicaments pour essais cliniques - Annexe 13 | LEC | 24 & 25 juin 2026 ou 7 & 8 décembre 2026 | DPC Nouveau programme Exclusivité IFIS | 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 | Nouveau programme Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
|---|--------|----------------------|---------------------------------------|-----------------------------------|

| | | | | |
|---|-------|------------------|---|-----------------------------------|
| Zoom sur l'Annexe 13 : maîtrisez votre processus de certification et de libération des lots cliniques | LIB13 | 7 septembre 2026 | Actualité réglementaire Exclusivité IFIS Classe virtuelle | 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 | 11 juin 2026 ou 19 novembre 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 | Session garantie Nouveau programme DPC | VOIR LE PROGRAMME |
|--|-----|-------------------|--|-----------------------------------|

| | | | | |
|--|------|-----------------|--|-----------------------------------|
| Bonnes pratiques de dispensation d'oxygène : Prévenir les risques et assurer la conformité | BPDO | 15 octobre 2026 | DPC Nouveau programme Exclusivité IFIS Classe virtuelle | 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 |
|---|------|------------------------------------|-----|-----------------------------------|

| | | | | |
|--|-----|---------------------------------------|--|-----------------------------------|
| Étiquetage et notice des médicaments : conformité réglementaire et sécurisation du conditionnement | ETI | 7 juillet 2026 ou 15 décembre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
|--|-----|---------------------------------------|--|-----------------------------------|

Production galénique

| | | | | |
|---|------|---|------------------|-----------------------------------|
| 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 |
|---|------|--|------------------|-----------------------------------|

| | | | | |
|---|-------|---|------------------|-----------------------------------|
| 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 |
|---|-------|---|------------------|-----------------------------------|

| | | | | |
|--|---------|--------------------|-------------------|-----------------------------------|
| La formulation des émulsions et microémulsions | EMULCOS | 5 & 6 octobre 2026 | Nouveau programme | 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 |
|--|------|--------------------------|---------------------------------------|-----------------------------------|

| | | | | |
|--|------|------------------------|------------------|-----------------------------------|
| Les fondamentaux des formes sèches : de la théorie à la pratique | FSGL | 2, 3 & 4 novembre 2026 | Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
|--|------|------------------------|------------------|-----------------------------------|

| | | | | |
|---|---------|------------------------|------------------|-----------------------------------|
| Maîtriser les équipements de production pour les formes liquides et pâteuses : formation pratique | EQUIPLP | 2, 3 & 4 décembre 2026 | 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 |
|---|------|-------------------------|------------------|-----------------------------------|

| | | | | |
|---|------|------------|--|-----------------------------------|
| Maîtriser la préformulation des formes galéniques solides | PFGS | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
|---|------|------------|--|-----------------------------------|

| | | | | |
|---|-----|------------|--|-----------------------------------|
| Découvrir et appliquer le Process Analytical Technology | PAT | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
|---|-----|------------|--|-----------------------------------|

| | | | | |
|--|-----|------------|------------------|-----------------------------------|
| Maîtriser les aspects galénique et industriel des technologies de l'enrobage | ROB | Sur mesure | Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
|--|-----|------------|------------------|-----------------------------------|

| | | | | |
|--|--------|------------|-------------------|-----------------------------------|
| Les techniques de solubilisation et dissolution des substances actives : approches théorique et pratique | TSLCOS | Sur mesure | Nouveau programme | 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 |
|------|--|-----|-----------------------------------|

Mise en place d'un système documentaire dans les industries de santé

| | | | |
|-----|-----------------|-------------------|-----------------------------------|
| ADO | 2 décembre 2026 | Nouveau programme | VOIR LE PROGRAMME |
|-----|-----------------|-------------------|-----------------------------------|

Outils du système de management de la qualité

Maîtrise de la certification des lots : points clés de l'annexe 16

| | | | |
|-------|--------------------------------------|---|-----------------------------------|
| CLE16 | 22 juin 2026 ou 14 septembre 2026 | DPC Exclusivité IFIS Classe virtuelle | 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 |
|------|--|------------------------|-----------------------------------|

Définir ses indicateurs qualité et élaborer son tableau de bord

| | | | |
|-----|---------------------|--|-----------------------------------|
| IND | 2 & 3 décembre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
|-----|---------------------|--|-----------------------------------|

Maîtriser les modifications : le « change control »

| | | | |
|-----|------------------|-------------------|-----------------------------------|
| MOD | 17 novembre 2026 | Nouveau programme | VOIR LE PROGRAMME |
|-----|------------------|-------------------|-----------------------------------|

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

| | | | |
|-----|-----------------------------------|--|-----------------------------------|
| RCA | 19 mai 2026 ou 7 décembre 2026 | Session garantie Formation duale DPC | 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 |
|-----|--|--|-----------------------------------|

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 |
|-----|--|---|-----------------------------------|

Introduction au lean management : travailler autrement pour gagner en sérénité et efficacité

| | | | |
|------|------------|--|-----------------------------------|
| LEAN | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
|------|------------|--|-----------------------------------|

Audit / inspection

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 |
|-----|-----------------|--|-----------------------------------|

Maîtriser les méthodes et les outils de l'audit qualité

| | | | |
|-----|---|--|-----------------------------------|
| ADQ | 23, 24 juin & 3 décembre 2026 ou 6, 7 octobre 2026 & 9 mars 2027 | DPC Nouveau programme Exclusivité IFIS | 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 |
|------|-----------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------|

Anglais des audits et inspections : maîtriser la communication professionnelle

| | | | |
|-----|--------------------------------|------------------|-----------------------------------|
| AAU | 8, 9 octobre & 6 novembre 2026 | Classe virtuelle | VOIR LE PROGRAMME |
|-----|--------------------------------|------------------|-----------------------------------|

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

| | | | |
|------|-------------------------------|-----|-----------------------------------|
| PCAD | 1 ^{er} décembre 2026 | DPC | 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 | Session garantie Exclusivité IFIS Classe virtuelle | VOIR LE PROGRAMME |
|-------|-----------------|--|-----------------------------------|

Maîtriser les points clés de l'audit qualité d'un fournisseur d'API

| | | | |
|------|------------|--|-----------------------------------|
| PCAP | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
|------|------------|--|-----------------------------------|

Les points clés de l'audit qualité du laboratoire de contrôle

| | | | |
|------|------------|--|-----------------------------------|
| PCAC | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
|------|------------|--|-----------------------------------|

Les points clés de l'audit qualité du système d'information et des applications informatisées

| | | | |
|------|------------|--|-----------------------------------|
| PCAI | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
|------|------------|--|-----------------------------------|

Gestion du risque

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 |
|------|---|-----|-----------------------------------|

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

| | | | |
|------|-----------------------------------|-----|-----------------------------------|
| RISK | 20, 21 octobre & 19 novembre 2026 | DPC | VOIR LE PROGRAMME |
|------|-----------------------------------|-----|-----------------------------------|

Prévenir ou réduire l'erreur humaine

| | | | |
|------|---|-----|-----------------------------------|
| ERHU | 29 & 30 juin 2026 ou 4 & 5 novembre 2026 | DPC | VOIR LE PROGRAMME |
|------|---|-----|-----------------------------------|

Qualité : dites adieu aux erreurs répétitives grâce à de nouvelles solutions

| | | | |
|-------|------------|------------------|-----------------------------------|
| BRAIN | Sur mesure | Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
|-------|------------|------------------|-----------------------------------|

Nouvelles exigences qualité : comment éliminer les barrières à l'adoption

| | | | |
|--------|------------|------------------|-----------------------------------|
| BRAIN2 | Sur mesure | Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
|--------|------------|------------------|-----------------------------------|

Qualité opérationnelle

Qualification et validation

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 |
|-----|------------------|--------------------------------|-----------------------------------|

Qualifier ses équipements de production et ses utilités

| | | | |
|-----|------------------------|-------------------------|-----------------------------------|
| QEM | 24 & 25 septembre 2026 | 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 |
|-------|-------------------------------|-------------------|-----------------------------------|

Validation informatique : méthodes et pratiques EU GMP, US cGMP

| | | | |
|------|------------|--|-----------------------------------|
| VSI1 | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
|------|------------|--|-----------------------------------|

Matières et utilités

Maîtriser les systèmes de traitement de l'air en milieu pharmaceutique AIR 22 & 23 octobre 2026 DPC Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

Maîtriser les systèmes de production d'eau en milieu pharmaceutique EAU 25 & 26 novembre 2026 Session garantie DPC 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](#)

Autoclave : maîtrisez la stérilisation par la chaleur humide CLAV Sur mesure [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 Nouveau programme Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Métrologie : un pilier de la qualité dans les industries de santé METRO 1^{er} décembre 2026 Nouveau programme [VOIR LE PROGRAMME](#)

Maîtrisez le contrôle de vos matières premières QMP Sur mesure [VOIR LE PROGRAMME](#)

Prévenir le risque chimique au laboratoire de contrôle RISKC Sur mesure [VOIR LE PROGRAMME](#)

Biotechnologies

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](#)

ARN messagers : produits, procédés et enjeux ARNM 22 & 23 juin 2026 [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](#)

CAR-T cells : produits, procédés et enjeux CART 5 & 6 novembre 2026 Classe virtuelle [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

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](#)

Organisation et optimisation au sein d'un laboratoire de microbiologie LABMI 1^{er} décembre 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 Session garantie Nouveau Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

👉 Validez votre DPC avec notre module DPC intégré !

Délégation et responsabilité pharmaceutique DELE 23 juin 2026 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Les clés du management de l'influence pour le pharmacien responsable et le directeur qualité MANPR 8 septembre 2026 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Management opérationnel

Réussir sa prise de parole ORAL 17 & 18 novembre 2026 ou 18 & 19 novembre 2027 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Comprendre les enjeux de la GPEC dans les entreprises du médicament GPEC2 Sur mesure [VOIR LE PROGRAMME](#)

Focus formation

| | | | | |
|--|------|---|--|-----------------------------------|
| Les fondamentaux de la pédagogie et de l'animation de formation | FOR1 | 7 octobre 2026 ou 7 octobre 2027 | | VOIR LE PROGRAMME |
| Créer des formations impactantes et engageantes : de l'analyse des besoins à l'animation réussie | FOR2 | 13 octobre 2026 ou 12 octobre 2027 | | 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 |
| Créer et animer des modules de formation au poste de conduite | MFT | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
| Motiver ses équipes à l'application des BPF | MBPF | Sur mesure | | 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 |

Pré-AMM et AMM

| | | | | |
|--|------|---|--|-----------------------------------|
| Étiquetage et notice des médicaments : conformité réglementaire et sécurisation du conditionnement | ETI | 7 juillet 2026 ou 15 décembre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| Maîtriser les procédures d'enregistrement européennes | EUR | 10 juin 2026 ou 14 octobre 2026 | DPC | VOIR LE PROGRAMME |
| La gestion d'un portefeuille d'AMM | GEST | 4 juin 2026 ou 8 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 |
| Variations post-AMM (niveau expert) : stratégie de soumission & cas complexes (CMC, clinique & safety) | VAR2 | 13 octobre 2026 | Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| Procédure centralisée : responsabilités du titulaire d'AMM et de l'exploitant en France | CENT | Sur mesure | Actualité réglementaire Exclusivité IFIS | 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 | 7 & 8 décembre 2026 | Classe virtuelle | VOIR LE PROGRAMME |
|--|-------|--------------------------------|------------------|-----------------------------------|

Cadre réglementaire des essais cliniques

| | | | | |
|--|-------|---|--|-----------------------------------|
| 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 |
| Collections d'échantillons biologiques humains : cadre réglementaire, dossiers CNIL/CCTIRS et import-export | COLL | 2 juillet 2026 ou 9 décembre 2026 | Exclusivité IFIS Classe virtuelle | VOIR LE PROGRAMME |
| Loi Jardé / RIPH : obligations, démarches et rôle des autorités (CPP, ANSM, CNIL) | JAR | 3 juillet 2026 | 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 |
| Actualité réglementaire essais cliniques : CTR (UE) 536/2014 et ICH E6 (R3) - l'essentiel | REGEC | 6 octobre 2026 | Actualité réglementaire Nouveau programme Classe virtuelle | VOIR LE PROGRAMME |
| CTIS : maîtriser le règlement (UE) 536/2014 et réaliser un dépôt d'essai clinique | CTIS | 7 octobre 2026 | Actualité réglementaire Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| Déclaration pratique des EIG, EIGS et EIGI en recherche clinique : formulaires et portail ANSM | EIG | 12 octobre 2026 | Nouveau Classe virtuelle | 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 |
| Affaires réglementaires industrielles : change control, OOS et transferts de production | PLI | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
| Regulatory compliance : garantir la conformité produit/système aux référentiels réglementaires | REGC | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |

Interactions avec les professionnels de santé

Loi anti-cadeaux - transparence des liens

| | | | | |
|---|-----|----------------------------------|---|-----------------------------------|
| Appréhender les bases : tout ce qu'il faut savoir sur la loi d'encadrement des avantages et la transparence des liens | SOS | 29 juin 2026 | Session garantie Actualité réglementaire | VOIR LE PROGRAMME |
| Dispositif anti-cadeaux (ex DMOS) et transparence des liens | LEA | 24 & 25 novembre 2026 | Actualité réglementaire | VOIR LE PROGRAMME |

Publicité, information promotionnelle

| | | | | |
|--|------|--|--|-----------------------------------|
| 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 Session garantie | 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 |

| | | | | |
|---|---------|---|--|-----------------------------------|
| Frontière promotionnelle du médicament : distinguer information promotionnelle / non promotionnelle et éviter la requalification | COMM | 16 octobre 2026 | Session garantie Classe virtuelle | VOIR LE PROGRAMME |
| Publicité médicaments (ANSM) : analyser la conformité des supports et éviter les refus de visa (cas pratiques) | RECO | 5 novembre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| Publicité médicaments : sélectionner et défendre les études cliniques et méta-analyses (attendus ANSM) | AES | 20 novembre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| Publicité des médicaments : constituer le dossier et gérer les dépôts à l'ANSM (circuit de validation) | PAU | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
| Charte de l'information promotionnelle | | | | |
| Charte de l'Information Promotionnelle (IP) : référentiel de certification et mise en conformité (démarchage/prospection) | CHARIP | 3 décembre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| Charte de l'Information Promotionnelle (IP) : référentiel de certification et préparation aux audits (conformité & qualité) | CVMSA | 18 novembre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| Site exploitant | | | | |
| Parcours PR/PRI - site exploitant : l'incontournable pour les futurs pharmaciens responsables ou pharmaciens responsables intérimaires  | PRI | 2, 3 & 10 juin 2026 ou 24, 25 novembre & 2 décembre 2026 | DPC Actualité réglementaire Exclusivité IFIS | 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 |
| Délégation et responsabilité pharmaceutique | DELE | 23 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 |
| Missions et responsabilités du pharmacien responsable en matière de pharmacovigilance | PVPR | 2 juillet 2026 ou 5 novembre 2026 | DPC Actualité réglementaire | VOIR LE PROGRAMME |
| Pharmacien responsable DM : maîtriser le MDR 2017/745 et sécuriser la mise sur le marché (obligations, vigilance, publicité) | PRDM | Sur mesure | Actualité réglementaire Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| Auditer un établissement exploitant : méthodologie, outils et plans d'actions | AUEXP | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
| Inspection pharmacovigilance : inspection readiness, conduite d'inspection et gestion des suites (CAPA) | IPV | Sur mesure | | 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

| | | | | |
|---|-----|-----------------------|---|-----------------------------------|
| Dispositif anti-cadeaux (ex DMOS) et transparence des liens | LEA | 24 & 25 novembre 2026 | Actualité réglementaire | VOIR LE PROGRAMME |
| Appréhender les bases : tout ce qu'il faut savoir sur la loi d'encadrement des avantages et la transparence des liens | SOS | 29 juin 2026 | Session garantie Actualité réglementaire | VOIR LE PROGRAMME |

Biotechnologies

| | | | | |
|---|--------|-------------------------------------|-----|-----------------------------------|
| Réglementation des médicaments biologiques : exigences qualité, biosimilaires et thérapies innovantes | ERB | 11 juin 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| Les médicaments d'origine biologique et biosimilaires | 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

| | | | | |
|---|-------|------------------------------------|--|-----------------------------------|
| Maîtriser l'assurance qualité dans un établissement exploitant | AQS | 25 juin 2026 ou 15 octobre 2026 | DPC Nouveau programme Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| Assurance qualité en département médical et pharmacovigilance : procédures, KPI, TMF/PSMF et préparation audit/inspection | MEDQA | 12 & 13 novembre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| L'assurance qualité pour les assistant(e)s et gestionnaires des établissements exploitants | EXSA | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |

Bonnes pratiques

| | | | | |
|---|------|---|--|-----------------------------------|
| 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 |
| Parcours BPDG : maîtriser les bonnes pratiques de distribution pour un site exploitant 👉 Validez votre DPC grâce à deux modules DPC intégrés ! | BPD2 | 22 juin 2026 ou 15 octobre 2026 | DPC | VOIR LE PROGRAMME |
| Étiquetage et notice des médicaments : conformité réglementaire et sécurisation du conditionnement | ETI | 7 juillet 2026 ou 15 décembre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| BPF/BPDG au site exploitant : rappel annuel et points critiques pour être inspection-ready | REXP | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |

Audit / inspection

| | | | | |
|---|--------|---|--|-----------------------------------|
| 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 |
| Maîtriser les méthodes et les outils de l'audit qualité | ADQ | 23, 24 juin & 3 décembre 2026 ou 6, 7 octobre 2026 & 9 mars 2027 | DPC Nouveau programme Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| Anglais professionnel, maîtrisez le langage des audits et inspections internationaux | AAU | 8, 9 octobre & 6 novembre 2026 | Classe virtuelle | VOIR LE PROGRAMME |
| Les points clés de l'audit qualité dépositaire et centre de distribution | PCAD | 1 ^{er} décembre 2026 | DPC | 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 | Session garantie Exclusivité IFIS Classe virtuelle | VOIR LE PROGRAMME |
| Auditer un établissement exploitant : méthodologie, outils et plans d'actions | AUEXP | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
| Inspection pharmacovigilance : inspection readiness, conduite d'inspection et gestion des suites (CAPA) | IPV | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |

Système qualité

| | | | | |
|--|-----|-----------------|-------------------|-----------------------------------|
| Mise en place d'un système documentaire dans les industries de santé | ADO | 2 décembre 2026 | Nouveau programme | VOIR LE PROGRAMME |
|--|-----|-----------------|-------------------|-----------------------------------|

Management de la qualité

| | | | | |
|--|-------|---|---------------------|-----------------------------------|
| Déviations ou anomalies : 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 |
| 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 | 8 septembre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| Système qualité en pharmacovigilance (QMS PV) : nouvelles exigences, KPI, compliance et audits | QPV | 5 novembre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| Maîtriser les modifications : le « change control » | MOD | 17 novembre 2026 | Nouveau programme | VOIR LE PROGRAMME |
| Définir ses indicateurs qualité et élaborer son tableau de bord | IND | 2 & 3 décembre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| Introduction au lean management : travailler autrement pour gagner en sérénité et efficacité | LEAN | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |

Gestion du risque

| | | | | |
|---|-------|--|---|-----------------------------------|
| 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 | 28 mai 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 | 20 octobre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| Appliquer ICH Q9 : de l'analyse du risque au management du risque qualité | RISK | 20, 21 octobre & 19 novembre 2026 | DPC | VOIR LE PROGRAMME |
| L'analyse de risque pour l'établissement exploitant | RISKE | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |

Distribution

| | | | | |
|---|------|---------------------------------------|---|-----------------------------------|
| Parcours BPDG : maîtriser les bonnes pratiques de distribution pour un site exploitant 👉 Validez votre DPC grâce à deux modules DPC intégrés ! | BPD2 | 22 juin 2026 ou 15 octobre 2026 | DPC | 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 | Session garantie DPC Nouveau programme | VOIR LE PROGRAMME |
| Les points clés de l'audit qualité dépositaire et centre de distribution | PCAD | 1 ^{er} décembre 2026 | DPC | VOIR LE PROGRAMME |
| Pénuries, ruptures de stock & tensions d'approvisionnement (MITM) : Supply Chain, conformité ANSM, TrustMed et mise en œuvre d'un PGP | RUP | 9 juillet 2026 ou 10 décembre 2026 | Nouveau programme | VOIR LE PROGRAMME |

Pharmacovigilance

| | | | | |
|--|-------|---|--------------------------------|-----------------------------------|
| «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 |
| La pharmacovigilance : rôle, missions et responsabilités | GIL | 16, 17 & 23 juin 2026 ou 17, 18 & 26 novembre 2026 | DPC Actualité réglementaire | 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 |
| Gérer un cas de pharmacovigilance | CASPV | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
| Inspection pharmacovigilance : inspection readiness, conduite d'inspection et gestion des suites (CAPA) | IPV | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |

Affaires juridiques et fiscales

| | | | | |
|--|------|------------------------------------|---|-----------------------------------|
| Vision économique, juridique et stratégique des contrats de licence et de codéveloppement | COLI | 21 mai 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 |

Direction médicale

Système de santé en ville et à l'hôpital

| | | | | |
|---|--------|------------------|------------------|-----------------------------------|
| Les parcours de soins et de santé des patients | PDS | 15 octobre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| Comprendre le système de santé français et ses évolutions | ENVI | 7 octobre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| L'hôpital dans l'environnement de la santé en France | GHT | 24 novembre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| Analyse de l'environnement régional | RMRENV | Sur mesure | Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |

Affaires médicales & MSL

Expertise scientifique & maîtrise de l'information

| | | | | |
|--|---------|---|---|-----------------------------------|
| Les recherches non interventionnelles : de la réglementation à la gestion opérationnelle | RNI | 10 & 11 juin 2026 ou 2 & 3 décembre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| Améliorer sa gestion des projets sous-traités aux CROs | CRO | 11 juin 2026 ou 24 septembre 2026 | Actualité réglementaire Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| Maîtriser les notions fondamentales des différents domaines thérapeutiques | MED | 15 & 16 juin 2026 | Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| Analyse critique d'articles et recherche bibliographique | RMRACA | 23 & 24 juin 2026 ou 19 & 20 novembre 2026 | Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| Optimiser ses recherches et synthèses d'articles médicaux grâce aux outils d'intelligence artificielle | RMRACA2 | 7 juillet 2026 | Exclusivité IFIS Classe virtuelle | VOIR LE PROGRAMME |
| Comment rédiger un protocole d'étude clinique ? | PROTO | 25 novembre 2026 | Actualité réglementaire | VOIR LE PROGRAMME |

Principes biostatistiques pour les essais cliniques

| | | | | |
|--|--------|---|------------------|-----------------------------------|
| Biostatistiques appliquées aux essais cliniques – Niveau 1 | BIS | 4 & 5 juin 2026 ou 6 & 7 octobre 2026 | Exclusivité IFIS | |
| Parcours Biostatistiques appliquées aux essais cliniques | BISM | 4, 5 juin, 2 & 3 juillet 2026 ou 6, 7 octobre, 3 & 4 novembre 2026 | Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| Biostatistiques appliquées aux essais cliniques – Niveau 2 | BIM | 2 & 3 juillet 2026 ou 3 & 4 novembre 2026 | Exclusivité IFIS | |
| Principes de la biostatistique et autres bases scientifiques | RMRPBS | 7 juillet 2026 | Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |

Engagement scientifique, medical education & programmes patients

| | | | | |
|--|--------|-----------------------------------|---|-----------------------------------|
| Renforcer les partenariats stratégiques en valorisant les données qualitatives en affaires médicales | GDQ | 19 mai 2026 ou 15 octobre 2026 | Nouveau Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| Sécuriser ses interactions avec les associations de patients | ASSO | 4 juin 2026 | Actualité réglementaire | VOIR LE PROGRAMME |
| Maîtriser la Medical Education dans les industries de santé | MEDED | 23 juin 2026 | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| L'animation de boards et réunions scientifiques à distance pour les équipes médicales | MSLD | Sur mesure | Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| Construire un programme d'accompagnement patient (PSP) | PSP | Sur mesure | Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| Vision réglementaire, économique et pratique des programmes patients | PSP1 | Sur mesure | Exclusivité IFIS Actualité réglementaire | VOIR LE PROGRAMME |
| Élaborer, construire et mettre en œuvre un programme patient | PSP2 | Sur mesure | Exclusivité IFIS Actualité réglementaire | VOIR LE PROGRAMME |
| Évaluer l'impact business d'un programme patient | PSP3 | Sur mesure | Exclusivité IFIS Actualité réglementaire | VOIR LE PROGRAMME |
| « Train the Trainer » : améliorer ses compétences de formateur interne en affaires médicales | FORMSL | Sur mesure | Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |

Stratégie médicale & pilotage régional

| | | | | |
|--|-------|----------------|---------------------------------------|-----------------------------------|
| Exceller dans la data dissemination médicale : stratégies et pratiques innovantes pour les MSL | RMRDD | 7 octobre 2026 | Nouveau programme Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| Développer sa stratégie médicale régionale et son management des experts médicaux | KOL | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |

Affaires publiques et économiques

Accès au marché

Les bases : prix et remboursement

| | | | | |
|--|---------|------------------------------------|---|-----------------------------------|
| Les baisses de prix : anticiper et maîtriser ses interactions avec le CEPS | BDP | 10 juin 2026 | Nouveau Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| Connaître le financement des médicaments à l'hôpital | MEDHOP | 17 juin 2026 ou 9 décembre 2026 | Actualité réglementaire Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| Les fondamentaux de l'accès au marché en France Code | ACCESS1 | Sur mesure | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |

Expert en négociation de prix et en régulation

| | | | | |
|--|-------|---|--|-----------------------------------|
| De la règle à la pratique : savoir négocier et maîtriser ses interactions avec le CEPS | CEPS | 2 & 4 juin 2026 COMPLET ou 24 & 26 novembre 2026 | Nouveau Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| Maîtriser l'environnement économique du médicament | MECO | 2 juin 2026 | Session garantie Exclusivité IFIS leem | VOIR LE PROGRAMME |
| Maîtriser les enjeux juridiques dans sa stratégie d'accès au marché | JURMA | 15 octobre 2026 | Nouveau Exclusivité IFIS Session garantie | VOIR LE PROGRAMME |

Clause de sauvegarde et remises à l'assurance maladie : maîtriser le concept, le calcul et la prévisibilité

CLAUSE 17 décembre 2026 Actualité réglementaire
Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Atelier de négociation de prix avec le CEPS : décryptez, anticipez, négociez

ECO2 Sur mesure Actualité réglementaire
Nouveau programme
Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Affaires publiques

Affaires publiques en santé : de la stratégie à l'impact opérationnel - comprendre, structurer et agir efficacement

AFPO 23 juin 2026 Nouveau Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Le leadership en période de crise

CRISE2 Sur mesure Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Promotion et commercialisation

Les bases du système de santé en ville et à l'hôpital

Comprendre le système de santé français et ses évolutions

ENVI 7 octobre 2026 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Les parcours de soins et de santé des patients

PDS 15 octobre 2026 [VOIR LE PROGRAMME](#)

L'hôpital dans l'environnement de la santé en France

GHT 24 novembre 2026 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Analyse de l'environnement régional

RMRENV Sur mesure Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Posture, pratique et efficacité terrain

Se réapproprier sa valeur ajoutée : retrouver de la lucidité, du plaisir et gagner en confiance

FDV1 Sur mesure Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Décrocher ses RV à distance et réussir sa VAD

FDV2 Sur mesure Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Animer son équipe et accompagner l'évolution du métier de visiteur médical/délégué pharmaceutique

FDV3 Sur mesure Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Coacher, faire grandir et développer son délégué

FDV4 Sur mesure Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

La visite médicale digitale pour les délégués médicaux

VMD Sur mesure Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Du visiteur médical au responsable de projet sur le terrain : posture, outils et méthodes

PROJVM Sur mesure Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Key Account Manager

Les fondamentaux du métier de KAM : environnement, plan de compte et outils

KAM1 Sur mesure [VOIR LE PROGRAMME](#)

Performance commerciale avec l'IA

IA & Performance Commerciale : passez de la curiosité à des usages concrets, maîtrisés et utiles pour vos équipes terrain

ADSEFFICO Sur mesure Nouveau [VOIR LE PROGRAMME](#)

Marché public hospitalier & réponses aux appels d'offres

| | | | | | |
|---|--------|------------|-------------------------|------------------|-----------------------------------|
| Réussir sa réponse à un appel d'offres hospitalier pour les diagnostics in vitro | DIVRAO | Sur mesure | Nouveau | Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| L'essentiel de la commande publique pour les acteurs du diagnostic in vitro (DMDIV) | DIVACT | Sur mesure | Actualité réglementaire | Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| Les achats et les marchés hospitaliers pour les collaborateurs de terrain | MAHOP | Sur mesure | | | VOIR LE PROGRAMME |
| Travailler en mode projet pour réussir sa réponse à un appel d'offres | PROJMH | Sur mesure | | | VOIR LE PROGRAMME |

RSE, cadre juridique et politique commerciale dans les appels d'offres hospitaliers

| | | | | | |
|--|-------|-------------------------------------|---------|------------------|-----------------------------------|
| RSE & appel d'offres hospitaliers : maîtriser l'outil d'évaluation de l'empreinte carbone des médicaments et adaptez le à vos produits | RSEAO | 9 juin 2026 ou 15 septembre 2026 | Nouveau | Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
|--|-------|-------------------------------------|---------|------------------|-----------------------------------|

Ressources humaines

Gestion des ressources humaines

| | | | | | |
|--|-------|-------------------------------------|------------------|------|-----------------------------------|
| Comprendre et mettre à jour les classifications dans les entreprises du médicament | CIF | 16 juin 2026 ou 17 novembre 2026 | Exclusivité IFIS | leem | VOIR LE PROGRAMME |
| Appliquer la convention collective de l'industrie pharmaceutique au quotidien | CIP1 | 6 octobre 2026 ou 27 mai 2027 | Exclusivité IFIS | leem | VOIR LE PROGRAMME |
| Comprendre les enjeux de la GPEC dans les entreprises du médicament | GPEC2 | Sur mesure | | | VOIR LE PROGRAMME |
| Formation des membres du CSSCT - Formation Initiale et de renouvellement | CSSCT | Sur mesure | | | VOIR LE PROGRAMME |
| Renforcer vos compétences managériales pour prévenir et gérer le burn-out | BURN | Sur mesure | Nouveau | | 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 |

Managers

| | | | | | |
|--|--------|---|--|--|-----------------------------------|
| Les clés du management de l'influence pour le pharmacien responsable et le directeur qualité | MANPR | 8 septembre 2026 | | | VOIR LE PROGRAMME |
| Réussir sa prise de parole | ORAL | 17 & 18 novembre 2026 ou 18 & 19 novembre 2027 | | | 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

| | | | | | |
|--|--------|------------------------------------|------------------|------------------|-----------------------------------|
| 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 |
| Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre temps et votre organisation | ORGA | 4 novembre 2026 ou 18 mars 2027 | | | VOIR LE PROGRAMME |
| Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre communication | COMA | 3 décembre 2026 ou 25 mars 2027 | | | 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 |
| Nouvelles exigences qualité : comment éliminer les barrières à l'adoption | BRAIN2 | Sur mesure | Exclusivité IFIS | | VOIR LE PROGRAMME |

Savoir transmettre et faire progresser

| | | | | | |
|--|------|---------------------------------------|--|--|-----------------------------------|
| Les fondamentaux de la pédagogie et de l'animation de formation | FOR1 | 7 octobre 2026 ou 7 octobre 2027 | | | VOIR LE PROGRAMME |
| Créer des formations impactantes et engageantes : de l'analyse des besoins à l'animation réussie | FOR2 | 13 octobre 2026 ou 12 octobre 2027 | | | 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 achats responsables : créez et déployez votre stratégie d'achats responsables | RSEACHAT | 20 mai 2026 ou 25 mai 2027 | Nouveau | | VOIR LE PROGRAMME |
| Les fondements scientifiques du changement climatique - Bilan carbone et trajectoire de réduction des émissions | RSECARBONE | 28 mai 2026 ou 25 mai 2027 | Nouveau | | VOIR LE PROGRAMME |
| CSRD et loi Omnibus : décryptez les dernières réglementations et impacts sur le reporting ESG | RSECSR | 8 juin 2026 ou 8 juin 2027 | Nouveau | Actualité réglementaire Exclusivité IFIS | VOIR LE PROGRAMME |
| RSE & appel d'offres hospitaliers : maîtriser l'outil d'évaluation de l'empreinte carbone des médicaments et adaptez le à vos produits | RSEAO | 9 juin 2026 ou 15 septembre 2026 | Nouveau | 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 ou 24 juin 2027 | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| Stratégie RH alignée avec la RSE : comprendre et appliquer les normes sociales | RSERH | 6 octobre 2026 | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| RSE : Pilotez une gouvernance responsable : vers une raison d'être et une société à mission | RSEGOUV | 31 mars 2027 | Nouveau Classe virtuelle | VOIR LE PROGRAMME |
| One Health : des stratégies concrètes pour réduire l'impact environnemental et préserver la santé humaine | RSEPREV | 25 mars 2027 | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| Le rôle de l'industrie pharmaceutique dans la transition durable des parcours de soins | RSEPDS | Sur mesure | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| Enjeux RSE et bon usage des médicaments : vers une industrie pharmaceutique durable | RSEBU | Sur mesure | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| Handicap en milieu professionnel | | | | |
| Acheteur : développer vos achats inclusifs auprès des prestataires ESAT et entreprises adaptées | ACHAT | 19 mai 2026 | Session garantie Classe virtuelle | 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 ou 2 février 2027 | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| Élaborer, déployer et piloter une Politique Handicap performante | HPOLI | 22 septembre 2026 | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| Handicap et RSE : faire de l'inclusion un levier de performance durable | HRSE | 1 ^{er} octobre 2026 | Nouveau | VOIR LE PROGRAMME |
| Recruter, intégrer et maintenir dans l'emploi des collaborateurs en situation de handicap | HREC | 6 octobre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |
| Représentants du personnel : contribuer au déploiement de la politique handicap de l'entreprise | HIRP | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
| Comité de pilotage pluridisciplinaire : agir collectivement pour développer la politique handicap de votre entreprise | HPIL | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
| Réussir la réintégration d'un collaborateur après un long arrêt | HTOUR | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
| Cancer et travail | Hthem1 | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
| Handicap auditif et travail | Hthem2 | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
| Handicap visuel et travail | Hthem3 | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
| Autismes et travail | Hthem4 | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
| Handicap moteur et travail | Hthem5 | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
| Handicap psychique et travail | Hthem6 | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |

Anglais technique

| | | | | |
|---|---------|--------------------------------|------------------|-----------------------------------|
| Terminologie et communication en anglais pour les attaché(e)s de recherche clinique | ENARC | 5 octobre 2026 | Classe virtuelle | VOIR LE PROGRAMME |
| Anglais des audits et inspections : maîtriser la communication professionnelle | AAU | 8, 9 octobre & 6 novembre 2026 | Classe virtuelle | VOIR LE PROGRAMME |
| Anglais médical technique : anatomie, maladies et terminologie professionnelle | ENMED | 15 & 16 octobre 2026 | Classe virtuelle | VOIR LE PROGRAMME |
| Rédiger en anglais dans l'industrie pharmaceutique : règles, clarté et efficacité | SMI | 26 & 27 novembre 2026 | Classe virtuelle | VOIR LE PROGRAMME |
| Prendre la parole en anglais dans l'industrie pharmaceutique | SMO | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
| Réussir ses présentations scientifiques en anglais | ENPRES | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |
| Coaching en anglais professionnel sur mesure - secteur pharmaceutique | ENCOACH | Sur mesure | | VOIR LE PROGRAMME |

Complément alimentaire

Réglementations

| | | | | |
|--|---------|--|--|-----------------------------------|
| 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 |
| Connaître l'environnement réglementaire actuel et à venir des compléments alimentaires pour mieux définir votre vision stratégique | STRATCA | 17 septembre 2026 | | VOIR LE PROGRAMME |

Vos contacts

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

VOS CONTACTS ADMINISTRATIFS



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