

Nos prochains Séminaires & Ateliers ...



RENCONTRE AVEC LE CEPS : LA REGULATION ECONOMIQUE DU MEDICAMENT

Code : ECOO26

Paris, le mardi 6 Octobre 2026

(Salons du Méridien Paris Arc de Triomphe, Porte Maillot)

En présence pour le CEPS notamment de :

Virginie BEAUMEUNIER – Présidente du Comité Économique des Produits de Santé (CEPS)

Thibaut ZACCHERINI - Vice-Président en charge du médicament - Comité Économique des Produits de Santé (CEPS)

Carine FERRETTI – Rapporteuse Générale du Comité Économique des Produits de Santé (CEPS)

RENCONTRE AVEC LES COMMISSIONS CT ET CEESP DE LA HAS

Code : DEAI26

Paris, le jeudi 19 Novembre 2026

(Salons du Hyatt Regency Paris Etoile - 3, Place du Général Koenig, Porte Maillot - Paris, 75017, France)

Cette journée sera présidé par **Lionel COLLET**, Président du Collège de la HAS, avec la participation de la nouvelle Présidente de la CEESP de la participation attendue du nouveau Président de la CT et de la Direction de l'Évaluation et de l'Accès à l'Innovation (DEAI) de la HAS.

RENCONTRE 2026 AVEC L'ANSM

Code : ANSM26

Paris, le vendredi 4 Décembre 2026

(Salons du Mariott Paris Rive Gauche , 17 boulevard Saint-Jacques 75014 Paris)

En présence de :

• Pr **Catherine PAUGAM-BURTZ** | Directrice Générale de l'Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé (ANSM)

• **Alexandre de LA VOLPILIERE** | Directeur Général adjoint en charge des Opérations (DGAO) de l'ANSM

• et de nombreux Directeurs et représentants des différentes Directions de l'ANSM.

Pour cette édition 2026, nous continuons de vous proposer, en dehors des sujets qui seront traités en plénière, 4 thèmes différents (2x2) qui seront traités en parallèle et ce deux fois dans la journée : deux sessions Ateliers en parallèle avant le déjeuner et deux autres sessions Ateliers en parallèle en début d'après-midi (programme à venir).

LES PROGRAMMES DES SÉMINAIRES DE LA RENTRÉE
SONT EN COURS D'ÉLABORATION ET DE VALIDATION.

POUR PLUS D'INFORMATIONS, N'HÉSITEZ PAS À VOUS RENDRE
RÉGULIÈREMENT SUR L'ONGLET SÉMINAIRES DU SITE IFI :

[CLIQUEZ ICI](#)

Vos contacts ...

Vos contacts

IFIS SÉMINAIRES ET ATELIERS



Christine DURANTON

Responsable Pôle
Séminaires & Ateliers
Responsable pédagogique
01 41 10 26 30
c.duranton@ifis.fr



Laurence RELMY

Chargée d'Affaires Sénior,
Pôle Séminaires & Ateliers
01 41 10 26 31
l.relmy@ifis.fr



Marie-Anne DANIEL

Chargée d'Inscriptions,
Pôle Séminaires & Ateliers
01 41 10 26 34
poleseminaires@ifis.fr

Offre de formations

numéro de juin 2026

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

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

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

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

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

Découvrez les formations IFIS :

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

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



En savoir plus

Médicament

Académie du Digital en Santé

L'IA dans les métiers

RH & digital : pilotez les compétences clés de demain	ADSRH	17 novembre 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Marketing et communication omnicanale : les clés pour une stratégie centrée client	ADSMARKET	26 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	ADSMML	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	ADSDMA	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	ADSDIA	9 juin 2026 COMPLET ou 15 septembre 2026	Nouveau DPC	VOIR LE PROGRAMME
Numérique en santé : sécuriser vos projets face aux exigences réglementaires	ADSDNS	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 ?	ADSDIAACT	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	ADSDIAGEN	19 novembre 2026	Nouveau Session garantie	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	ADSDGOUV	Sur mesure	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME

Gestion de projet

Gestion de projet en développement pharmaceutique : méthodes, outils et pilotage	GEP	8 & 9 octobre 2026		VOIR LE PROGRAMME
--	-----	--------------------	--	-----------------------------------

Référentiels et bonnes pratiques

Initiation

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 du médicament : comprendre l'industrie pharma en 2 jours	SEDC	2 & 3 novembre 2026		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

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
Évolution de la nouvelle annexe 1 : impact sur la conception et l'exploitation en production stérile	ANX1	18 & 19 novembre 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Acquérir une vision élargie et détaillée des bonnes pratiques de fabrication	BPF2	25 & 26 novembre 2026	DPC Nouveau programme Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME

Bonnes pratiques de distribution Europe

Tout ce qu'il faut savoir pour maîtriser les Bonnes Pratiques de Distribution en Gros des médicaments à usage humain	BPD	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	13 & 14 octobre 2026	Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
---	-----	----------------------	------------------	-----------------------------------

Matières premières & articles de conditionnement

Étiquetage et notice des médicaments : conformité réglementaire et sécurisation du conditionnement	ETI	7 juillet 2026 ou 15 décembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Articles de conditionnement (AC) : développement, contrôle et mise sous assurance qualité	ACDC	15 décembre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME

Production galénique

Maîtriser la formulation et le contrôle des formes liquides et pâteuses	FCFLP	16, 17, 18 & 19 juin 2026 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
Mélange et granulation pharmaceutique : les clés de la qualité et de la performance	GRAN	14, 15 & 16 octobre 2026	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
Maîtriser la production et le remplissage des capsules : aspects galéniques et bonnes pratiques	CAPS	7 & 8 décembre 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	Session garantie Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité IFIS	DPC	VOIR LE PROGRAMME
------	--------------	--	-----	-----------------------------------

Outils de la traçabilité

«Data integrity», les exigences réglementaires des enregistrements qualité

DINT	21 & 22 octobre 2026		DPC	VOIR LE PROGRAMME
------	----------------------	--	-----	-----------------------------------

et données GMP : nouvelles évolutions et attentes
Optimisation du système documentaire : rédaction, analyse et amélioration continue

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

Outils du système de management de la qualité

Les réclamations qualité produit

REC	22 juin 2026	Session garantie Classe virtuelle	DPC	VOIR LE PROGRAMME
-----	--------------	--------------------------------------	-----	-----------------------------------

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

CLE16	22 juin 2026 ou 14 septembre 2026	DPC Classe virtuelle	Exclusivité IFIS	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	6 & 7 octobre 2026	DPC Formation duale	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
-----	--------------------	------------------------	-------------------	-----------------------------------

Maîtriser les modifications : le « change control »

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

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

DECA	23 & 24 novembre 2026	DPC Formation duale		VOIR LE PROGRAMME
------	-----------------------	------------------------	--	-----------------------------------

Définir ses indicateurs qualité et élaborer son tableau de bord

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

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

RCA	7 décembre 2026	DPC 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

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
------	-----------------------------------	---------	------------------	-----------------------------------

Maîtriser les méthodes et les outils de l'audit qualité

ADQ	6, 7 octobre 2026 & 9 mars 2027	DPC Exclusivité IFIS	Nouveau programme	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 aspects comportementaux et humains de l'audit

AHA	12 & 13 novembre 2026			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

Prévenir ou réduire l'erreur humaine

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

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

AMDEC	2 octobre 2026	DPC Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité IFIS Classe virtuelle		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
------	-----------------------------------	-----	--	-----------------------------------

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 méthodes de nettoyage

VPN	9 & 10 juin 2026	Session garantie DPC Classe virtuelle Actualité réglementaire		VOIR LE PROGRAMME
-----	------------------	--	--	-----------------------------------

Qualifier ses équipements de production et ses utilités

QEM	24 & 25 septembre 2026	Actualité réglementaire		VOIR LE PROGRAMME
-----	------------------------	-------------------------	--	-----------------------------------

Qualifier le personnel en industrie de santé

PER	30 septembre 2026	Nouveau programme		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 Actualité réglementaire	DPC	VOIR LE PROGRAMME
-----	-----------------------	---	-----	-----------------------------------

Microbiologie et environnement stérile

Maîtriser les contaminations en zone à atmosphère contrôlée et en zone aseptique	ZAC	29 octobre 2026	DPC Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les fondamentaux de la stérilisation : application aux médicaments stériles	MPS	4 & 5 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Prévenir les contaminations : appliquer les fondamentaux de la microbiologie dans les industries de santé	BAC	10 décembre 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Autoclave : maîtrisez la stérilisation par la chaleur humide	CLAV	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME

Laboratoire de contrôle

Maîtriser les BPF au prélèvement et à l'échantillonnage	PRELEV	2 & 3 septembre 2026	Nouveau programme Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
«Data integrity», les exigences réglementaires des enregistrements qualité et données GMP : nouvelles évolutions et attentes	DINT	21 & 22 octobre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Métrologie : un pilier de la qualité dans les industries de santé	METRO	1 ^{er} décembre 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Articles de conditionnement (AC) : développement, contrôle et mise sous assurance qualité	ACDC	15 décembre 2026	DPC	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

ARN messagers : produits, procédés et enjeux	ARNM	22 & 23 juin 2026		VOIR LE PROGRAMME
Zoom sur la fabrication des vaccins	VAC	23 juin 2026 ou 9 décembre 2026	DPC Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Fabrication des anticorps monoclonaux : spécificités et application de l'annexe 2 des bonnes pratiques de fabrication (BPF)	MAB	16 octobre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
CAR-T cells : produits, procédés et enjeux	CART	5 & 6 novembre 2026	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Découvrir les grands processus en biotechnologie	PBIO	18 novembre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Les médicaments d'origine biologique et biosimilaires	BIOSIM	19 novembre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME

Assurance de stérilité

Maîtriser les contaminations en zone à atmosphère contrôlée et en zone aseptique	ZAC	29 octobre 2026	DPC Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les fondamentaux de la stérilisation : application aux médicaments stériles	MPS	4 & 5 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME

Évolution de la nouvelle annexe 1 : impact sur la conception et l'exploitation en production stérile	ANX1	18 & 19 novembre 2026	Actualité réglementaire	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
Le dossier de lot en production stérile	DLPS	26 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

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](#)

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 [VOIR LE PROGRAMME](#)
DPC
Actualité réglementaire
Exclusivité IFIS

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 [VOIR LE PROGRAMME](#)
Actualité réglementaire
Nouveau programme

La gestion d'un portefeuille d'AMM

GEST **8 octobre 2026** [VOIR LE PROGRAMME](#)
DPC

Variations post-AMM (niveau expert) : stratégie de soumission & cas complexes (CMC, clinique & safety)

VAR2 **13 octobre 2026** [VOIR LE PROGRAMME](#)
Nouveau
Actualité réglementaire
Exclusivité IFIS

Maîtriser les procédures d'enregistrement européennes

EUR **14 octobre 2026** [VOIR LE PROGRAMME](#)
Session garantie
DPC

Procédure centralisée : responsabilités du titulaire d'AMM et de l'exploitant en France

CENT **Sur mesure** [VOIR LE PROGRAMME](#)
Actualité réglementaire
Exclusivité IFIS

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** [VOIR LE PROGRAMME](#)
Classe virtuelle

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 [VOIR LE PROGRAMME](#)
Classe virtuelle

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

COLL **2 juillet 2026**
ou 9 décembre 2026 [VOIR LE PROGRAMME](#)
Exclusivité IFIS
Classe virtuelle

Loi Jardé / RIPH : obligations, démarches et rôle des autorités (CPP, ANSM, CNIL)

JAR **3 juillet 2026** [VOIR LE PROGRAMME](#)
Classe virtuelle

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](#)
Session garantie

Actualité réglementaire essais cliniques : CTR (UE) 536/2014 et ICH E6 (R3) – l'essentiel

REGECC **6 octobre 2026** [VOIR LE PROGRAMME](#)
Actualité réglementaire
Nouveau programme
Classe virtuelle

CTIS : maîtriser le règlement (UE) 536/2014 et réaliser un dépôt d'essai clinique

CTIS **7 octobre 2026** [VOIR LE PROGRAMME](#)
Actualité réglementaire
Exclusivité IFIS

Déclaration pratique des EIG, EIGS et EIGI en recherche clinique : formulaires et portail ANSM

EIG **12 octobre 2026** [VOIR LE PROGRAMME](#)
Nouveau
Classe virtuelle

Affaires réglementaires industrielles

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

DINT **21 & 22 octobre 2026** [VOIR LE PROGRAMME](#)
DPC

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** [VOIR LE PROGRAMME](#)
Session garantie
Actualité réglementaire

Dispositif anti-cadeaux (ex DMOS) et transparence des liens

LEA **24 & 25 novembre 2026** [VOIR LE PROGRAMME](#)
Actualité réglementaire

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 [VOIR LE PROGRAMME](#)
DPC
Actualité réglementaire
Exclusivité IFIS

Publicité pour les médicaments : garantir votre conformité et assurer vos prochaines demandes de visa

PUB **12 juin 2026**
ou 4 décembre 2026 [VOIR LE PROGRAMME](#)
DPC

Frontière promotionnelle du médicament : distinguer information promotionnelle / non promotionnelle et éviter la requalification

COMM **16 octobre 2026** [VOIR LE PROGRAMME](#)
Classe virtuelle

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 Session garantie [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

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
Réussir une inspection ANSM d'établissement exploitant : préparation, déroulé et suites

DELE 23 juin 2026 [VOIR LE PROGRAMME](#)

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](#)

Parcours PR/PRI - site exploitant : l'incontournable pour les futurs pharmaciens responsables ou pharmaciens responsables intérimaires

PRI 24, 25 novembre & 2 décembre 2026 DPC [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

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](#)

Biotechnologies

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](#)

Découvrir les grands processus en biotechnologie

PBIO 18 novembre 2026 DPC [VOIR LE PROGRAMME](#)

Les médicaments d'origine biologique et biosimilaires

BIOSIM 19 novembre 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

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

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](#)

Acquérir une vision élargie et détaillée des bonnes pratiques de fabrication

BPF2 25 & 26 novembre 2026 DPC Nouveau programme Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Exceller dans les essais cliniques : stratégies pratiques et conformité réglementaires aux BPC

BPC 30 novembre & 1^{er} décembre 2026 DPC Actualité réglementaire [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

Auditer un site investigateur et une CRO : méthode, check-lists et suivi d'audit (essais cliniques)

AUEC 21 & 22 octobre 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 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 aspects comportementaux et humains de l'audit	AHA	12 & 13 novembre 2026		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				
Les réclamations qualité produit	REC	22 juin 2026	DPC Session garantie Classe virtuelle	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
Écart et déviations : analyser et mettre en place un système d'actions correctives et préventives (CAPA) efficace	DECA	23 & 24 novembre 2026	DPC Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Définir ses indicateurs qualité et élaborer son tableau de bord	IND	2 & 3 décembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Déviations ou anomalies : méthodes et outils pour réussir ses investigations et trouver les causes racines	RCA	7 décembre 2026	DPC Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Introduction au lean management : travailler autrement pour gagner en sérénité et efficacité	LEAN	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
Gestion du risque				
Manager le risque sur un site exploitant : condition indispensable à la sécurité du patient	RIEXP	1 ^{er} octobre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser l'AMDEC pour réduire les risques qualité en industrie de santé	AMDEC	2 octobre 2026	DPC Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité IFIS Classe virtuelle	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				
Maitriser 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
Parcours BPDG : maîtriser les bonnes pratiques de distribution pour un site exploitant	BPD2	22 juin 2026 ou 15 octobre 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
Les points clés de l'audit qualité dépositaire et centre de distribution	PCAD	1 ^{er} décembre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Pharmacovigilance				
Optimiser la gestion des signaux en pharmacovigilance : un guide pratique de la détection à la communication	SIGN	11 juin 2026 ou 9 décembre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les notions fondamentales des différents domaines thérapeutiques	MED	15 & 16 juin 2026	Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Pharmacovigilance des essais cliniques : obligations des promoteurs et investigateurs, mise en œuvre, DSUR et cas pratiques	PVEC	25 juin 2026 ou 7 décembre 2026	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Missions et responsabilités du pharmacien responsable en matière de pharmacovigilance	PVPR	2 juillet 2026 ou 5 novembre 2026	DPC Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Établir, assurer la mise en place et contrôler un plan de gestion des risques «Data integrity», les exigences réglementaires des enregistrements qualité	PGR	2 juillet 2026 ou 2 décembre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
et données GMP : nouvelles évolutions et attentes	DINT	21 & 22 octobre 2026	DPC	VOIR LE PROGRAMME
La pharmacovigilance : rôle, missions et responsabilités	GIL	17, 18 & 26 novembre 2026	DPC Actualité réglementaire	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

Maîtriser 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

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

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

Principes de la biostatistique et autres bases scientifiques	RMRPBS	7 juillet 2026	Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Parcours Biostatistiques appliquées aux essais cliniques	BISM	6, 7 octobre, 3 & 4 novembre 2026	Session garantie Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME

Engagement scientifique, medical education & programmes patients

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
Renforcer les partenariats stratégiques en valorisant les données qualitatives en affaires médicales	GDQ	15 octobre 2026	Nouveau Exclusivité IFIS	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

Connaître le financement des médicaments à l'hôpital	MEDHOP	17 juin 2026 ou 9 décembre 2026	Actualité réglementaire Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Les baisses de prix : anticiper et maîtriser ses interactions avec le CEPS	BDP	16 juillet 2026	Nouveau 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

Maîtriser l'environnement économique du médicament	MECO	2 juin 2026	Exclusivité IFIS leem	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les enjeux juridiques dans sa stratégie d'accès au marché	JURMA	15 octobre 2026	Session garantie Nouveau Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME

De la règle à la pratique : savoir négocier et maîtriser ses interactions avec le CEPS	CEPS	24 & 26 novembre 2026	Nouveau Exclusivité IFIS	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	Session garantie 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 réapproprié 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
Coaché, 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	15 septembre 2026	Nouveau Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
--	-------	-------------------	--------------------------	-----------------------------------

Ressources humaines

Gestion des ressources humaines

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 et mettre à jour les classifications dans les entreprises du médicament	CIF	17 novembre 2026	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	Nouveau programme	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
Renforcer vos compétences managériales pour prévenir et gérer le burn-out

	ASSERT	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
	BURN	Sur mesure	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME

Managers : communiquez avec vos équipes en formulant des feedbacks motivants	FEED	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
Développement personnel et efficacité professionnelle				
Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre 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				
Adopter les bonnes postures pour réussir vos audits et inspections : de la préparation à l'amélioration continue	BPAI	30 juin 2026 ou 6 octobre 2026	Nouveau Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Les 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 aspects comportementaux et humains de l'audit	AHA	12 & 13 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Les clés pour concevoir et optimiser vos présentations PowerPoint	FOR3	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
Les clés pour animer efficacement une formation ou une réunion	FOR4	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
Motiver ses équipes à l'application des BPF	MBPF	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
RSE				
RSE et achats responsables : créez et déployez votre stratégie d'achats responsables	RSEACHAT	25 mai 2027	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Les fondements scientifiques du changement climatique - Bilan carbone et trajectoire de réduction des émissions	RSECARBONE	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
Intégrez la RSE dans vos réponses à appel d'offre hospitaliers : l'outil d'évaluation de l'empreinte carbone des médicaments	RSEAO	15 septembre 2026	Nouveau Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Leadership en RSE : devenir un ambassadeur efficace	RSEAMB	18 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
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
Marketing responsable : concilier performance et sobriété dans un cadre RSE	RSEMARKET	24 juin 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				
RQTH : accompagner les collaborateurs dans la reconnaissance de leur handicap	HRQTH	26 novembre 2026 ou 1 ^{er} avril 2027		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 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
Acheteur : développer vos achats inclusifs auprès des prestataires ESAT et entreprises adaptées	ACHAT	13 mai 2027 ou 2 décembre 2027	Session garantie Classe virtuelle	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

L'anglais pour les attachés de recherche clinique	ENARC	5 octobre 2026	Session garantie Classe virtuelle	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
Anglais médical technique : anatomie, maladies et terminologie professionnelle	ENMED	15 & 16 octobre 2026	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Scientific writing : écrire en anglais	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



Amine KARAMA
Docteur en Pharmacie
Business Developer
Affaires Pharmaceutiques
& Sites Exploitants
a.karama@ifis.fr



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



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



Stéphanie MARIE-JOSEPH
Ressources Humaines, Digital
et RSE
01 85 76 18 61
s.marie-joseph@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

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



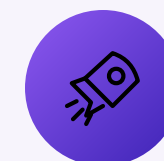
Expertise sectorielle

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.