

Agenda des formations

numéro de juillet 2026

MDCG 2021-24 Rev. 1 : assurez la conformité de la classification de vos dispositifs médicaux

Publiée par le Medical Device Coordination Group de la Commission européenne, la révision 1 du guide MDCG 2021-24 apporte des clarifications cruciales pour la classification des dispositifs médicaux au titre du règlement MDR 2017/745. Bien qu'il ne s'agisse pas d'une refonte réglementaire, ce document constitue désormais la référence d'interprétation incontournable que les organismes notifiés et les autorités compétentes mobiliseront lors des audits.

Cette révision fait évoluer plusieurs points clés pour sécuriser vos démarches :

👉 **Élargissement sémantique** : Le remplacement du terme "invasif chirurgical" par "invasif clinique" étend le périmètre des procédures visées et peut impacter directement la classe de votre DM.

👉 **Harmonisation terminologique** : L'usage du mot "produit" au lieu de "dispositif" s'aligne rigoureusement sur le vocabulaire officiel du MDR 2017/745.

👉 **Exemples pratiques complémentaires** : Les règles 2, 8, 9, 10, 12, 16 et 22 s'enrichissent d'illustrations concrètes pour mieux étayer et défendre vos choix de classification face aux auditeurs.

👉 **Transversalité** : Bien que la règle 11 relative aux logiciels (SaMD) reste inchangée, les nouvelles clarifications terminologiques s'y appliquent de manière transversale.

Vous souhaitez approfondir le sujet ? Nos formations associées :

[EUDAMED : décrypter les détails de la base des données européenne sur le DM et le DIV - Ref : DMEUDAMED \(le 25 novembre 2026\)](#)

[Règlement EU 2017/745 \(MDR\) : maîtriser l'évolution de la réglementation européenne - Ref : DMMDR \(les 26, 27 janvier 2027\)](#)

[Règlement DM \(MDR\) : du marquage CE à la mise sur le marché - Ref : DMCE \(le 7 juillet 2026\)](#)

[Notre parcours PCV2R : préparer la fonction de Personne chargée de veiller au respect de la réglementation](#)

En savoir plus



Conception des dispositifs médicaux

Maîtriser la conception et le développement de Dispositifs Médicaux innovant selon le MDR et l'ISO 13485 : de l'expression du besoin à la surveillance après commercialisation

DMCPT1 9 décembre 2026 ou 25 mai 2027 Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Aptitude à l'utilisation pour le marquage CE des DM (normes EN 62366-1 et 62366-2)

DMAU 26 janvier 2027 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Piloter un projet de dispositif médical innovant dans l'environnement réglementaire et normatif du DM

DMPIL 16, 17 mars & 21 septembre 2027 Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

La conception d'un projet e-santé : qualifier son projet

DMES01P Sur mesure [VOIR LE PROGRAMME](#)

Performance environnementale des DM : l'éco-conception en réponse aux attentes du marché

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

Production et stérilité

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

AIR 22 & 23 octobre 2026 Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

Maîtriser les contaminations en zone à atmosphère contrôlée et en zone aseptique

ZAC 29 octobre 2026 Nouveau programme [VOIR LE PROGRAMME](#)

Maîtriser les fondamentaux de la stérilisation : application aux médicaments stériles

MPS 4 & 5 novembre 2026 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Stérilisation gamma des produits de santé (ISO 11137)

DMSTG 26 novembre 2026 ou 24 juin 2027 Actualité réglementaire Exclusivité IFIS [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](#)

Les BPF adaptées au DM : maîtriser les règles d'hygiène et de sécurité « produit » en production

DMSECU Sur mesure [VOIR LE PROGRAMME](#)

Qualité

DM : méthodologie d'audit interne et fournisseur selon l'ISO 13485 et le MDR 2017/745

DMAUDI 7 & 8 juillet 2026 ou 26 & 27 janvier 2027 [VOIR LE PROGRAMME](#)

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

AMDEC 2 octobre 2026 Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité IFIS Classe virtuelle [VOIR LE PROGRAMME](#)

Gestion des risques selon l'EN 14971:2019 : connaître la norme et maîtriser la méthode

DMGDR 7 & 8 octobre 2026 ou 25 & 26 mai 2027 [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 du système d'information et des applications informatisées	PCAI	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
Prévenir ou réduire l'erreur humaine	ERHU	4 & 5 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME	Réglementation				
Les aspects comportementaux et humains de l'audit	AHA	12 & 13 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME	Règlement DM (MDR) : du marquage CE à la mise sur le marché	DMCE	7 juillet 2026 ou 3 décembre 2026	Actualité réglementaire Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Validation des procédés pour le dispositif médical	DMVALP	17 & 18 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME	Promotion et communication digitales des DM : maîtriser et appliquer la réglementation de la communication digitale	DMPCD	9 juillet 2026	Session garantie Exclusivité IFIS Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Appliquer les exigences de la norme IEC 62304 au cycle de vie des logiciels	DMLOG	24 novembre 2026 ou 8 juin 2027		VOIR LE PROGRAMME	PCV2R-PRRC : comment veiller à la conformité de la documentation technique ?	DMPVDT	2 octobre 2026	Exclusivité IFIS Parcours certifiant	VOIR LE PROGRAMME
Comprendre comment manager la qualité des dispositifs médicaux selon l'ISO 13485	DMISO	26 novembre 2026 ou 9 mars 2027	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME	Maîtriser les règles de la publicité des dispositifs médicaux	DMPUB	6 octobre 2026	Actualité réglementaire Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Bonnes pratiques de libération des dispositifs médicaux	DMLIB	26 novembre 2026 ou 11 mars 2027	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME	Marché américain des dispositifs médicaux : maîtriser le dossier réglementaire pour obtenir l'homologation FDA	DMFDA	17 novembre 2026 ou 25 mai 2027		VOIR LE PROGRAMME
Métrologie : un pilier de la qualité dans les industries de santé	METRO	1 ^{er} décembre 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME	Maîtriser la documentation technique pour mieux comprendre le marquage CE du dispositif médical	DMRDT	24 novembre 2026 ou 1 ^{er} juin 2027	Exclusivité IFIS Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Optimisation du système documentaire : rédaction, analyse et amélioration continue	ADO	2 décembre 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME	EUDAMED : décrypter les détails de la base des données européenne sur le DM et le DIV	DMEUDAMED	25 novembre 2026	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Déviations ou anomalies : méthodes et outils pour réussir ses investigations et trouver les causes racines	RCA	7 décembre 2026	Formation duale	VOIR LE PROGRAMME	Investigation clinique des DM selon l'ISO 14155:2020 et bonnes pratiques cliniques	DMCLIN	26 novembre 2026 ou 15 juin 2027		VOIR LE PROGRAMME
IA-Act : intégrer la réglementation européenne sur l'intelligence artificielle aux dispositifs médicaux	DMIAACT	14 & 15 décembre 2026 ou 9 & 10 juin 2027	Nouveau Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME	Évaluation clinique des DM et mise en place du plan et des investigations PMCF/SCAC dans le cadre du règlement 2017/745 UE	DMMDC	10 décembre 2026 ou 17 juin 2027	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Dispositif médical : méthodes et outils pour réussir ses investigations, trouver les causes racines et piloter les CAPA	DMCAPA	19 janvier 2027	Nouveau programme Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME	IA-Act : intégrer la réglementation européenne sur l'intelligence artificielle aux dispositifs médicaux	DMIAACT	14 & 15 décembre 2026 ou 9 & 10 juin 2027	Nouveau Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Aptitude à l'utilisation pour le marquage CE des DM (normes EN 62366-1 et 62366-2)	DMAU	26 janvier 2027		VOIR LE PROGRAMME	Règlement EU 2017/745 (MDR) : maîtriser l'évolution de la réglementation européenne du dispositif médical dans le cadre de votre entreprise	DMMDR	26 & 27 janvier 2027	Actualité réglementaire Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Piloter un projet de dispositif médical innovant dans l'environnement réglementaire et normatif du DM	DMPIL	16, 17 mars & 21 septembre 2027	Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME	Évaluation biologique des dispositifs médicaux : démonstration de la biocompatibilité des produits et des procédés	DMBIO	15 & 16 juin 2027		VOIR LE PROGRAMME
Manager la qualité des dispositifs médicaux selon la norme ISO 13485 pour maintenir la conformité réglementaire	DMG	Sur mesure	Actualité réglementaire Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME	Maîtriser les modifications concernant son DM : le « change control » en Europe et à l'international	DMCHANGC	1 ^{er} juillet 2027	Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
DM : maîtriser l'analyse de risques de ses processus	DMPRCS	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME	Qualifier le personnel en industrie de santé	DMPER	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
Dispositif médical : appliquer la méthode AMDEC à la gestion des risques qualité	DMAMGR	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME	Surveillance après-commercialisation des DM : comment exploiter des données personnelles de santé ?	DMES06S	Sur mesure	Actualité réglementaire Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Appliquer les exigences de la norme IEC 62304 au cycle de vie des logiciels dans un contexte Agile	DMLOGA	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME	Développer et mettre à jour ses connaissances sur les dispositifs médicaux d'origine animale (DMOA)	DMOA	Sur mesure	Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Conformité des systèmes informatisés pour les dispositifs médicaux : méthodes et pratiques, ISO 13485 vs EU GMP et US cGMP	DMVSI2	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME	Produits combinés selon article 117 : constitution des dossiers de soumission	DMCB	Sur mesure	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Aborder une certification MDSAP	DMCMDSAP	Sur mesure	Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME	Validation clinique d'un projet e-santé : gérer les données personnelles de santé	DMES05C	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
Les BPF adaptées au DM : maîtriser les règles d'hygiène et de sécurité « produit » en production	DMSECU	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	BRAIN2	Sur mesure	Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME					

Vigilance

Matériorigilance en Europe et à l'international : rôle, missions, responsabilités et organisation

DMATINT **1^{er} octobre 2026 ou 18 mars 2027** Classe virtuelle [VOIR LE PROGRAMME](#)

DM : mettre en place une surveillance après commercialisation (SAC)

DMSAC **8 octobre 2026 ou 1^{er} juin 2027** Actualité réglementaire Exclusivité IFIS Classe virtuelle [VOIR LE PROGRAMME](#)

Matériorigilance : rôle, missions, responsabilités et organisation

DMAT **7 & 8 décembre 2026 ou 17 & 18 juin 2027** Actualité réglementaire Exclusivité IFIS snitem [VOIR LE PROGRAMME](#)

Le suivi clinique après commercialisation des dispositifs médicaux (SCAC)

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

Matériorigilance : mettre à jour ses connaissances

DMAT2 **Sur mesure** [VOIR LE PROGRAMME](#)

Le dispositif « encadrement des avantages »

ou les relations entre les entreprises du dispositif médical et les professions de la santé

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

Éthique et compliance

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

DPD1 **15 septembre 2026** Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

DPO. Protection des données personnelles dans les industries de santé : gérer les relations avec les sous-traitants et les personnes concernées

DPD2 **24 septembre 2026** Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

DPO et tenue d'un registre des traitements : les clés pour respecter le règlement général sur la protection des données

DPD3 **8 octobre 2026** Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

DPO. Protection des données personnelles et sécurité : adopter une approche basée sur le risque

DPD4 **17 novembre 2026** Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

DPO. Responsabilité, protection des données

dès la conception et par défaut : quel système qualité mettre en place ?

DPD5 **2 décembre 2026** Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

Excellence commerciale

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](#)

Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre temps et votre organisation

ORGA **4 novembre 2026 ou 18 mars 2027** [VOIR LE PROGRAMME](#)

Réussir sa prise de parole

ORAL **17 & 18 novembre 2026 ou 18 & 19 novembre 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](#)

Commercialisation de dispositifs médicaux : créer et gérer un réseau de distribution

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

Responsable « grands comptes » (KAM) dans le secteur du dispositif médical : comprendre la fonction

DMKAM1 **Sur mesure** snitem [VOIR LE PROGRAMME](#)

DM : optimiser son temps dans un contexte d'itinérance

DMITI **Sur mesure** snitem [VOIR LE PROGRAMME](#)

Performer dans sa relation client en adoptant une communication idéale

DMCOM **Sur mesure** snitem [VOIR LE PROGRAMME](#)

Outils marketing numériques au service du DM (internet, réseaux sociaux...) : mobiliser les équipes « terrain » pour intensifier la relation-client

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

Dispositif médical et content marketing : élaborer une stratégie de contenu digital

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

Technico-commercial du DM : maîtrisez votre communication avec des prescripteurs

DMVM **Sur mesure** [VOIR LE PROGRAMME](#)

Posture terrain et relation client en environnement hospitalier

DMCLIENT **Sur mesure** Nouveau snitem Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Négociation et appels d'offres en dispositifs médicaux

DMNEGO **Sur mesure** Nouveau snitem Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Vente complexe et création de valeur en dispositifs médicaux

DMVCPX **Sur mesure** Nouveau snitem Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Omnicanalité et digital au service de la performance commerciale

DMOMNI **Sur mesure** Nouveau snitem Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Stratégie commerciale intégrée dans l'industrie DM

DMSTRACTOM **Sur mesure** Nouveau snitem Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Leadership et management d'équipes commerciales DM

DMLEADER **Sur mesure** Nouveau snitem Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Pilotage de la performance commerciale

DMPERFCOM **Sur mesure** Nouveau snitem Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Pilotage stratégique et transformation commerciale DM

DMTRANSCOM **Sur mesure** Nouveau snitem Exclusivité IFIS [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](#)

Affaires économiques DM et DIV

Affaires économiques DM et DIV

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](#)

Optimiser l'accès au marché et le remboursement des dispositifs médicaux en France : stratégies et pratiques clés

DMAX **24 juin 2027** Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité IFIS [VOIR LE PROGRAMME](#)

Performer dans sa relation client en adoptant une communication idéale

DMCOM **Sur mesure** snitem [VOIR LE PROGRAMME](#)

Promotion et information DM : maîtriser les outils de communication digitale de l'entretien distanciel

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

Promotion et information des DM : maîtriser les techniques de communication digitale de l'entretien distanciel

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

Technico-commercial du DM : maîtrisez votre communication avec des prescripteurs

DMVM **Sur mesure** [VOIR LE PROGRAMME](#)

Commercialisation de dispositifs médicaux : créer et gérer un réseau de distribution	DMDIST	Sur mesure	Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Responsable « grands comptes » (KAM) dans le secteur du dispositif médical : comprendre la fonction pour en maîtriser les enjeux stratégiques	DMKAM1	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
Réussir sa réponse à un appel d'offres hospitalier pour les diagnostics in vitro	DIVRAO	Sur mesure	Nouveau Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Dispositif médical et content marketing : élaborer une stratégie de contenu digital	DMMKC	Sur mesure	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
L'essentiel de la commande publique pour les acteurs du diagnostic in vitro (DMDIV)	DIVACT	Sur mesure	Actualité réglementaire Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME

RSE

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
RSE et achats responsables : créez et déployez votre stratégie d'achats responsables	RSECHAT	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 ESGé plutôt que « RSE : Les clés pour comprendre et appliquer la CSRD	RSECSR	8 juin 2027	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Marketing responsable : concilier performance et sobriété dans un cadre RSE	RSEMARKET	24 juin 2027	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME

Ressources Humaines

Adopter les bonnes postures pour réussir vos audits et inspections : de la préparation à l'amélioration continue	BPAI	6 octobre 2026	Nouveau Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Stratégie RH alignée avec la RSE : comprendre et appliquer les normes sociales	RSERH	6 octobre 2026	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 : communiquez avec vos équipes en formulant des feedbacks motivants	FEED	Sur mesure		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

Handicap en milieu professionnel

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
Référent handicap : piloter, accompagner et valoriser la politique handicap de votre entreprise	HREFER	15 septembre 2026 ou 23 mars 2027	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Élaborer, déployer et piloter une Politique Handicap performante	HPOLI	22 septembre 2026 ou 20 mai 2027	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Handicap et RSE : faire de l'inclusion un levier de performance durable	HRSE	1 ^{er} octobre 2026 ou 1 ^{er} juin 2027	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Recruter, intégrer et maintenir dans l'emploi des collaborateurs en situation de handicap	HREC	6 octobre 2026 ou 4 mars 2027		VOIR LE PROGRAMME
RQTH : accompagner les collaborateurs dans la reconnaissance de leur handicap	HRQTH	26 novembre 2026 ou 1 ^{er} avril 2027		VOIR LE PROGRAMME

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
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

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
Prompting & IA générative Niveau 2 : structurez, fiabilisez et réutilisez vos prompts	PROMPT2	24 novembre 2026 ou 20 avril 2027	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	ADSMA	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

Diagnostic in-vitro

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

Fournisseurs de DM

Règlement DM (MDR) : du marquage CE à la mise sur le marché	DMCE	7 juillet 2026 ou 3 décembre 2026	Actualité réglementaire Exclusivité IFIS 	VOIR LE PROGRAMME
Comprendre comment manager la qualité des dispositifs médicaux selon l'ISO 13485	DMISO	26 novembre 2026 ou 9 mars 2027	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Stérilisation gamma des produits de santé (ISO 11137)	DMSTG	26 novembre 2026 ou 24 juin 2027	Actualité réglementaire Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Appliquer les exigences de la norme IEC 62304 au cycle de vie des logiciels	DMLOG	24 novembre 2026 ou 8 juin 2027		VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser la conception et le développement de Dispositifs Médicaux innovant selon le MDR et l'ISO 13485 : de l'expression du besoin à la surveillance après commercialisation	DMCPT1	9 décembre 2026 ou 25 mai 2027	Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Règlement EU 2017/745 (MDR) : maîtriser l'évolution de la réglementation européenne du dispositif médical dans le cadre de votre entreprise	DMMDR	26 & 27 janvier 2027	Actualité réglementaire Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Piloter un projet de dispositif médical innovant dans l'environnement réglementaire et normatif du DM	DMPIL	16, 17 mars & 21 septembre 2027	Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Évaluation biologique des dispositifs médicaux : démonstration de la biocompatibilité des produits et des procédés	DMBIO	15 & 16 juin 2027		VOIR LE PROGRAMME
Manager la qualité des dispositifs médicaux selon la norme ISO 13485 pour maintenir la conformité réglementaire	DMG	Sur mesure	Actualité réglementaire Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME

Toutes les solutions IFIS DM sur :

WWW.IFIS.FR

Vos contacts

→ Une formation personnalisée ? Un accompagnement adapté ?

VOTRE INTERLOCUTEUR DÉDIÉ :



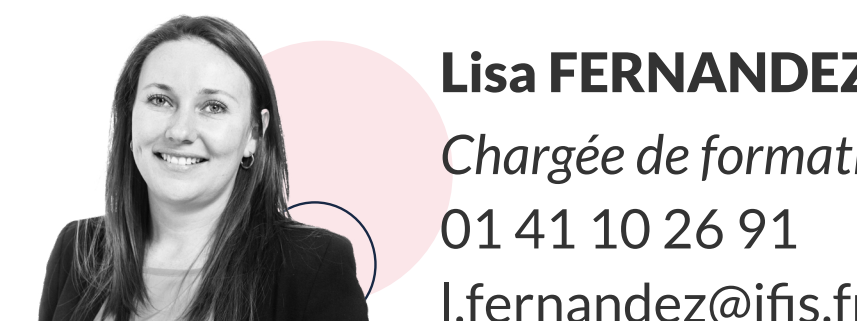
Responsable de l'offre de formation et des missions de consulting IFIS DM.

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

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

07 56 41 16 46 • d.velasquez@ifis.fr

VOTRE CONTACT ADMINISTRATIF



Chargée de formation et relation client

01 41 10 26 91

l.fernandez@ifis.fr