

Agenda des formations

numéro d'octobre 2026

ACTU : ALERTE DGCCRF SUR LES PRÉSERVATIFS : SÉCURISEZ LA CONFORMITÉ ET LA SURVEILLANCE DE VOS DISPOSITIFS MÉDICAUX

Publiée le 21 août 2026, l'alerte conjointe de la DGCCRF et de la Direction générale de la santé sur des préservatifs non conformes met en lumière **les exigences strictes du règlement MDR 2017/745**. Au-delà de la mesure de retrait, ce communiqué illustre les défaillances réglementaires observées depuis la commercialisation en ligne jusqu'au suivi de la production en série.

Cette actualité met en évidence plusieurs points clés pour sécuriser vos démarches :

👉 **Non-conformités en ligne** : des dizaines de références vendues sur les plateformes manquaient de marquage CE ou d'emballage en français, rappelant les obligations de vérification active des distributeurs et importateurs.

👉 **Perte de conformité en production** : des produits correctement marqués CE initialement ont échoué aux tests de résistance (risques d'éclatement et de perforations), prouvant que le marquage initial ne garantit pas la constance de la qualité.

👉 **Exigence de la surveillance après commercialisation (SAC)** : le règlement 2017/745 impose un système proactif et documenté pour collecter les données de terrain et piloter la gestion des risques tout au long du cycle de vie du dispositif.

👉 **Chaîne de responsabilités clarifiée** : chaque opérateur économique doit assumer ses obligations propres, de la fabrication à la distribution, sous l'égide de la personne chargée de veiller au respect de la réglementation.

Vous souhaitez approfondir le sujet ? Nos formations associées :

📖 [DMSAC - DM : mettre en place une surveillance après commercialisation \(SAC\)](#)

📖 [DMGDR - Gestion des risques selon l'EN ISO 14971:2019 : connaître la norme et maîtriser la méthode](#)

📖 [DMIDS - Importer et distribuer des DM sous le régime du règlement 2017/745 : quelles nouvelles responsabilités ?](#)

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

📖 [DMMDR - Règlement UE 2017/745 : maîtriser l'évolution de la réglementation européenne du dispositif médical](#)



SOMMAIRE

Conception des dispositifs médicaux	page 2
Production et stérilité	page 2
Qualité	page 2
Réglementation	page 3
Vigilance	page 3
Éthique et compliance	page 3
Excellence commerciale	page 4
Affaires économiques DM et DIV	page 4
RSE	page 4
Ressources humaines	page 5
Handicap en milieu professionnel	page 5
Managers	page 5
Académie du Digital en Santé	page 5
Fournisseur de DM	page 6

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	Session garantie 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

Maîtriser l'AMDEC pour réduire les risques qualité en industrie de santé	AMDEC	2 octobre 2026	Classe virtuelle Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité IFIS	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	Session garantie Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Prévenir ou réduire l'erreur humaine	ERHU	4 & 5 novembre 2026 ou 28 & 29 juin 2027		VOIR LE PROGRAMME
Les aspects comportementaux et humains de l'audit	AHA	12 & 13 novembre 2026		VOIR LE PROGRAMME
Validation des procédés pour le dispositif médical	DMVALP	17 & 18 novembre 2026	Session garantie	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

Bonnes pratiques de libération des dispositifs médicaux	DMLIB	26 novembre 2026 ou 11 mars 2027	Classe virtuelle	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
Métrologie : un pilier de la qualité dans les industries de santé	METRO	1 ^{er} décembre 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Sécuriser les dispositifs médicaux : stratégies et actions contre les cyber-risques	DMCYB	1 ^{er} & 2 décembre 2026	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité IFIS snitem	VOIR LE PROGRAMME
Optimisation du système documentaire : rédaction, analyse et amélioration continue	ADO	2 décembre 2026	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Déviation ou anomalie : méthodes et outils pour réussir ses investigations et trouver les causes racines	RCA	7 & 17 décembre 2026	Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
Implémenter une politique RSE performante dans l'industrie des dispositifs médicaux	DMRSE	8 & 9 décembre 2026	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité IFIS	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
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
Aptitude à l'utilisation pour le marquage CE des DM (normes EN 62366-1 et 62366-2)	DMAU	26 janvier 2027		VOIR LE PROGRAMME
DM : méthodologie d'audit interne et fournisseur selon l'ISO 13485 et le MDR 2017/745	DMAUDI	26 & 27 janvier 2027 ou 9 & 10 juin 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
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
DM : maîtriser l'analyse de risques de ses processus	DMPRCS	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
Dispositif médical : appliquer la méthode AMDEC à la gestion des risques qualité	DMAMGR	Sur mesure		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
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
Aborder une certification MDSAP	DMCMDSAP	Sur mesure	Exclusivité IFIS	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
Les points clés de l'audit qualité du système d'information et des applications informatisées	PCAI	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME

Réglementation

PCV2R-PRRC : comment veiller à la conformité de la documentation technique ?	DMPVDT	2 octobre 2026 ou 8 juin 2027	Exclusivité IFIS Parcours certifiant	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les règles de la publicité des dispositifs médicaux	DMPUB	6 octobre 2026	Actualité réglementaire Exclusivité IFIS snitem	VOIR LE PROGRAMME
PCV2R-PRRC : comment veiller à ce que les obligations en matière de matériovigilance soient remplies ?	DMPVMAT	3 novembre 2026 ou 29 juin 2027	Exclusivité IFIS Parcours certifiant	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
Maîtriser la documentation technique pour mieux comprendre le marquage CE du dispositif médical	DMRDT	24 novembre 2026 ou 1 ^{er} juin 2027	Classe virtuelle Exclusivité IFIS	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 snitem	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
Règlement DM (MDR) : du marquage CE à la mise sur le marché	DMCE	3 décembre 2026 ou 29 juin 2027	Actualité réglementaire Exclusivité IFIS snitem	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
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
PCV2R-PRRC : s’affirmer dans son rôle et influencer positivement	DMINFLU	15 décembre 2026 ou 23 septembre 2027	Exclusivité IFIS Parcours certifiant	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
PCV2R-PRRC : comment veiller à l’application et mise à jour d’un système de surveillance après commercialisation conforme au MDR 2017/745 (SAC) ?	DMPVSAC	28 janvier 2027	Exclusivité IFIS Parcours certifiant	VOIR LE PROGRAMME
PCV2R-PRRC : comment veiller à la conformité des dispositifs médicaux ?	DMPVCONF	10 mars 2027	Exclusivité IFIS Parcours certifiant	VOIR LE PROGRAMME
Pilotez efficacement votre investigation clinique en France : réglementation et meilleures pratiques	DMRIC	18 mars 2027	Actualité réglementaire Exclusivité IFIS snitem	VOIR LE PROGRAMME
Importer et distribuer des DM sous le régime du règlement européen 2017/745 : quelles nouvelles responsabilités ? Comment s’adapter ?	DMIDS	23 mars 2027	Actualité réglementaire Exclusivité IFIS snitem	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

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
Qualifier le personnel en industrie de santé	DMPER	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
Développer et mettre à jour ses connaissances sur les dispositifs médicaux d'origine animale (DMOA)	DMOA	Sur mesure	Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Produits combinés selon article 117 : constitution des dossiers de soumission	DMCB	Sur mesure	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Validation clinique d’un projet e-santé : gérer les données personnelles de santé	DMES05C	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME

Vigilance

Matériovigilance 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	Classe virtuelle Actualité réglementaire Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Matériovigilance : 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
Matériovigilance : mettre à jour ses connaissances	DMAT2	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME

Éthique et compliance

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 ou 29 juin 2027	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
DPO. Comprendre et maîtriser les principes de base du règlement général sur la protection des données pour construire sereinement sa conformité	DPD1	20 mai 2027	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	25 mai 2027	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	2 juin 2027	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME

Excellence commerciale

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 COMPLET 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
Les fondamentaux de la pédagogie et de l’animation de formation	FOR1	7 octobre 2027		VOIR LE PROGRAMME
Créer des formations impactantes et engageantes : de l'analyse des besoins à l'animation réussie	FOR2	12 octobre 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 pour en maîtriser les enjeux stratégiques	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 Exclusivité IFIS snitem	VOIR LE PROGRAMME
Négociation et appels d’offres en dispositifs médicaux	DMNEGO	Sur mesure	Nouveau Exclusivité IFIS	VOIR LE PROGRAMME
Vente complexe et création de valeur en dispositifs médicaux	DMVCPX	Sur mesure	Nouveau Exclusivité IFIS snitem	VOIR LE PROGRAMME
Omnicanalité et digital au service de la performance commerciale	DMOMNI	Sur mesure	Nouveau Exclusivité IFIS snitem	VOIR LE PROGRAMME
Stratégie commerciale intégrée dans l’industrie DM	DMSTRACTOM	Sur mesure	Nouveau Exclusivité IFIS snitem	VOIR LE PROGRAMME
Leadership et management d’équipes commerciales DM	DMLEADER	Sur mesure	Nouveau Exclusivité IFIS snitem	VOIR LE PROGRAMME
Pilotage de la performance commerciale	DMPERFCOM	Sur mesure	Nouveau Exclusivité IFIS snitem	VOIR LE PROGRAMME
Pilotage stratégique et transformation commerciale DM	DMTRANSCOM	Sur mesure	Nouveau Exclusivité IFIS snitem	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

Comprendre le système de santé français et ses évolutions	ENVI	7 octobre 2026	Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
Les parcours de soins et de santé des patients	PDS	27 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
L'essentiel de la commande publique pour les acteurs du diagnostic in vitro (DMDIV)	DIVACT	Sur mesure	Actualité réglementaire 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
RSE				
Stratégie RH alignée avec la RSE : comprendre et appliquer les normes sociales	RSERH	6 octobre 2026	Nouveau Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Implémenter une politique RSE performante dans l'industrie des dispositifs médicaux	DMRSE	8 & 9 décembre 2026	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité IFIS	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	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 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

Stratégie RH alignée avec la RSE : comprendre et appliquer les normes sociales	RSERH	6 octobre 2026	Nouveau Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Prévenir et gérer les situations de harcèlement au travail	HAR	Sur mesure	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Accident du travail et maladies professionnelles : réagissez efficacement	ATMP	Sur mesure	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
CSE : La gestion et l’animation des instances représentatives du personnel et des relations sociales	CSE	Sur mesure	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME

Handicap en milieu professionnel

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	2 février 2027 ou 19 octobre 2027	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Recruter, intégrer et maintenir dans l’emploi des collaborateurs en situation de handicap	HREC	4 mars 2027		VOIR LE PROGRAMME
Référent handicap : piloter, accompagner et valoriser la politique handicap de votre entreprise	HREFER	23 mars 2027 ou 23 septembre 2027	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Élaborer, déployer et piloter une Politique Handicap performante	HPOLI	20 mai 2027 ou 9 décembre 2027	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Handicap et RSE : faire de l’inclusion un levier de performance durable	HRSE	1 ^{er} juin 2027	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME

Managers

Transformez votre management : devenez un manager assertif et inspirez votre équipe	ASSERT	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME
Renforcer vos compétences managériales pour prévenir et gérer le burn-out	BURN	Sur mesure	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Managers : communiquez avec vos équipes en formulant des feedbacks motivants	FEED	Sur mesure		VOIR LE PROGRAMME

Académie du Digital en Santé

L'IA dans les métiers

RH & 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

Numérique en santé : sécuriser vos projets face aux exigences réglementaires	ADSNS	12 octobre 2026 ou 12 avril 2027	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
IA Générative & Industrie de Santé : expérimenter et intégrer des usages concrets dans votre pratique professionnelle	ADSIAGEN	19 novembre 2026	Session garantie 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
L'IA en santé : exploitez son potentiel et évitez les erreurs	ADSIA	8 décembre 2026	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
IA générative & Prompting Niveau 1 : l’IA Bureautique	PROMPT1	16 mars 2027	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Êtes-vous en conformité avec l’IA ACT ?	ADSIAACT	18 mars 2027	Nouveau Actualité réglementaire	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	ADSMMA	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

Fournisseurs de DM

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
Stérilisation gamma des produits de santé (ISO 11137)	DMSTG	26 novembre 2026 ou 24 juin 2027	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
Règlement DM (MDR) : du marquage CE à la mise sur le marché	DMCE	3 décembre 2026 ou 29 juin 2027	Actualité réglementaire Exclusivité IFIS snitem	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
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

Vos contacts

→ Une formation personnalisée ? Un accompagnement adapté ?

VOTRE INTERLOCUTEUR DÉDIÉ :



**Diego
VELASQUEZ**

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

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

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

07 56 41 16 46 • d.velasquez@ifis.fr

Je prends rendez-vous

VOTRE CONTACT ADMINISTRATIF



Lisa FERNANDEZ

*Chargée de formation
et relation client*

01 41 10 26 91

l.fernandez@ifis.fr

Toutes les solutions IFIS DM sur :

WWW.IFIS.FR