

Maîtriser la réglementation des compléments alimentaires : de l'idée initiale à la réussite sur le marché

Nouveau

- Vous appréhendez les exigences réglementaires en lien avec compléments alimentaires dans l'union européenne.
- Vous aurez acquis une vision stratégique vous permettant de gérer vos projets compléments alimentaires.
- Vous disposerez d'éléments de comparaison avec différents aliments et produits de santé.
- Partage d'expérience tout au long de la formation, illustration autour d'exemples, étude de cas, remise d'outils pédagogiques.

Formation de deux jours :

1^{ère} journée : 9h00 - 17h30

2^{ème} journée : 9h00 - 17h30

PROGRAMME

Jour 1

Accueil et contexte

- Tour de table et présentation du déroulé de la formation

Généralités

- Cadre réglementaire général

Concevoir un complément alimentaire

- Allégations nutritionnelles et santé
- Ingrédients
- Novel Food

Construire l'étiquetage d'un complément alimentaire

- Mentions obligatoires, volontaires : INCO, directive 2002/46, loi AGECE, tolérances, allégations environnementales

Conclusion

Jour 2

Fabrication d'un complément alimentaire

- Généralités, matières premières, spécifications produits finis, BPF

Mise sur le marché en France et export

- De la France à l'export
- Enregistrements hors UE

Activités post market

- Communications
- Nutrivigilance
- Retrait/Rappel

Synthèse et application pratique

Conclusion et session questions-réponses

📅 PROGRAMMATION

14, 15 mai 2024
BOULOGNE-BILLANCOURT

€ TARIFS

1224.00 € H.T Adhérents Ifis
1360.00 € H.T Industries de santé
1768.00 € H.T Prix public

📞 CONTACT

Amélie BOURGEOIS
01 41 10 26 21
a.bourgeois@ifis.fr

Programme déclinable en intra, pour vos seuls salariés.
Merci de nous contacter.

OBJECTIFS PÉDAGOGIQUES

Identifier les différentes catégories de compléments alimentaires.
Analyser les textes réglementaires et législatives applicables.
Appliquer les procédures de mise sur le marché en France.
Appliquer les règles d'étiquetage et les allégations autorisées.
Mettre en place des procédures de contrôle interne pour assurer la conformité réglementaire.

PUBLIC CONCERNÉ

Collaborateurs des affaires réglementaires et technico-réglementaires, collaborateurs au contact des services technico-réglementaires (direction générale, affaire juridique, qualité, recherche et développement, marketing, innovation...) de « fabricant » ou « distributeur » de compléments alimentaires. Laboratoires pharmaceutiques et entreprises portant un projet de compléments alimentaires.

INTERVENANTS

Audrey VALO

Experte dans la réglementation des compléments alimentaires, aliments destinés à des groupes spécifiques et aliments santé. Au fil de ses expériences dans différentes structures (start up au grand groupe international en passant par le consulting chez Pharmanager), elle a développé une forte polyvalence dans le domaine des aliments santé et des produits frontières. Elle a notamment dirigé les affaires réglementaires au sein de l'entreprise PiLeJe, un des leaders du complément alimentaire en France. Désormais, elle travaille dans le laboratoire pharmaceutique Fresenius Kabi sur les produits de nutrition clinique et le market access. Elle est diplômée Agrosup Dijon (anciennement ENSBANA) avec une spécialisation en nutrition humaine.

Constance BEZULOWSKY

Responsables affaires réglementaires pour les compléments alimentaires et les dispositifs médicaux au sein des affaires réglementaires globales chez UPSA. Elle a plus de dix ans d'expérience en affaires réglementaires, aussi bien sur des produits alimentaires (Groupe Savencia, Alcimed, Fédération Française des Spiritueux) que sur du complément alimentaire (SYNADIET, IPSEN, UPSA). Elle a notamment travaillé sur des projets d'innovation et des lancements de compléments alimentaires dans des laboratoires pharmaceutiques avec un important niveau d'exigences qualité et réglementaire, dans un contexte fortement international (Europe, Asie, Afrique, Moyen-Orient...). Elle est diplômée de l'AgroParisTech, avec une spécialisation en nutrition humaine et en droit alimentaire.

PÉDAGOGIE

Vidéo projection du support PowerPoint
Partage d'expérience avec le formateur
Brainstorming
WOOCLAP
Exercices et études de cas pratiques
Remise d'une documentation pédagogique

PRÉ-REQUIS

Prérequis : AUCUN.
Chaque formation donne lieu à l'envoi d'une attestation de fin de formation.

📅 PROGRAMMATION

14, 15 mai 2024
BOULOGNE-BILLANCOURT

€ TARIFS

1224.00 € H.T Adhérents Ifis
1360.00 € H.T Industries de santé
1768.00 € H.T Prix public

📞 CONTACT

Amélie BOURGEOIS
01 41 10 26 21
a.bourgeois@ifis.fr

*Programme déclinable en intra, pour vos seuls salariés.
Merci de nous contacter.*

ÉVALUATION DES ACQUIS ET INFORMATIONS COMPLÉMENTAIRES

Évaluation par quiz de type QCM pouvant être effectué post-formation sur plateforme informatique ou sur papier.

À l'issue de l'évaluation des acquis, les résultats sont communiqués.

Les locaux de l'Ifis sont accessibles aux personnes en situation de handicap.

Les personnes en situation de handicap souhaitant suivre cette formation sont invitées à nous contacter directement afin d'étudier ensemble les modalités d'accès requises.

PROGRAMMATION

14, 15 mai 2024
BOULOGNE-BILLAN COURT

€ TARIFS

1224.00 € H.T Adhérents Ifis
1360.00 € H.T Industries de santé
1768.00 € H.T Prix public

CONTACT

Amélie BOURGEAIS
01 41 10 26 21
a.bourgeais@ifis.fr

*Programme déclinable en intra, pour vos seuls salariés.
Merci de nous contacter.*