

Agenda des formations

numéro de juin 2024



Le groupe IFIS acquiert Bon Usage Conseil pour renforcer son offre de services aux industriels de la santé et du bien-être

Le groupe IFIS, leader dans les solutions de formation et de conseil pour le secteur pharmaceutique, du dispositif médical et des industries cosmétiques, est ravi d'annoncer l'acquisition de Bon Usage Conseil, cabinet spécialisé dans la mise en conformité réglementaire, les bonnes pratiques et le bon usage des médicaments.

Cette acquisition marque une étape cruciale dans la stratégie de développement du Groupe, visant à enrichir et diversifier ses services pour mieux répondre aux besoins de ses clients.

POURQUOI CETTE ACQUISITION ?

Engagement clients : cette acquisition confirme l'engagement du groupe IFIS en faveur de l'excellence client, lui permettant d'accompagner tous les acteurs des secteurs de la santé et du bien-être dans leurs défis quotidiens et futurs.

Élargissement de l'expertise : l'intégration de Bon Usage Conseil permet au groupe IFIS de bénéficier de compétences spécialisées supplémentaires rares, approfondissant ainsi son expertise et sa capacité à servir les industries de santé et du bien-être.

Amélioration des services : les clients du groupe IFIS profiteront désormais de services encore plus diversifiés et complets, combinant notamment conseil et audit de haute qualité, dans tous les formats et sur tous les supports disponibles.

[Lire le communiqué de presse](#)



Conception des dispositifs médicaux

Aptitude à l'utilisation pour le marquage CE des DM (normes EN 62366-1 et 62366-2)	DMAU	13 juin 2024	Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
DM : connaître les différents processus liés à la conception et au développement selon l'ISO 13485	DMCPT1	5 décembre 2024	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME

Évaluation des dispositifs médicaux

Évaluation clinique des DM et mise en place du plan et des investigations PMCF/SCAC dans le cadre du règlement 2017/745 UE	DMMDL	20 juin 2024	Session garantie Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Investigation clinique des DM selon l'ISO 14155:2020 et Bonnes Pratiques Cliniques	DMCLIN	4 juillet 2024	Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
Pilotez efficacement votre investigation clinique en France : réglementation et meilleures pratiques	DMRIC	28 novembre 2024	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Évaluation biologique des dispositifs médicaux : démonstration de la biocompatibilité des produits et des procédés	DMBIO	5 & 6 décembre 2024		VOIR LE PROGRAMME

Production

Stérilisation gamma des produits de santé (ISO 11137)	DMSTG	11 décembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les systèmes de traitement de l'air en milieu pharmaceutique	AIR	19 & 20 novembre 2024	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME

Qualité et Affaires Réglementaires

Réglementation

Environnement réglementaire des dispositifs médicaux : vision stratégique	DMREG	11 juin 2024	Session garantie Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Matéiovigilance : rôle, missions, responsabilités et organisation	DMAT	17 & 18 juin 2024	Session garantie Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME

Promotion et communication digitales des DM : maîtriser et appliquer la réglementation de la communication digitale	DMPCD	20 juin 2024	Session garantie 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	25 & 26 juin 2024	Session garantie Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
PCV2R-PRRC : comment veiller à la conformité de la documentation technique ?	DMPVDT	27 juin 2024	Session garantie Nouveau Parcours certifiant Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Règlement DM (MDR) : du marquage CE à la mise sur le marché	DMCE	9 juillet 2024	Session garantie Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
PCV2R-PRRC : comment veiller à ce que les obligations en matière de matériovigilance soient remplies ?	DMPVMAT	26 septembre 2024	Session garantie Nouveau Parcours certifiant Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Connaître les dispositions relatives à la publicité des dispositifs médicaux	DMPUB	3 décembre 2024	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	5 décembre 2024	Nouveau Parcours certifiant Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser la documentation technique pour mieux comprendre le marquage CE du dispositif médical	DMRDT	12 décembre 2024	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
PCV2R-PRRC : comment veiller à la conformité des dispositifs médicaux ?	DMPVCONF	8 janvier 2025	Session garantie Nouveau Parcours certifiant Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les modifications concernant son DM : le « change control » en Europe et à l'international	DMCHANGC	10 juin 2025	Formation duale Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Management de la qualité				
Appliquer les exigences de la norme IEC 62304 au cycle de vie des logiciels	DMLOG	1 ^{er} octobre 2024		VOIR LE PROGRAMME
Appliquer la méthode AMDEC à la gestion des risques qualité en industrie de santé	AMDEC	3 octobre 2024	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Anglais professionnel, maîtrisez le langage des audits et inspections internationaux	AAU	3, 4 octobre & 14 novembre 2024	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Prévenir ou réduire l'erreur humaine	ERHU	6 & 7 novembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
Les aspects comportementaux et humains de l'audit	AHA	27 & 28 novembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
Nouvelles exigences qualité : comment éliminer les barrières à l'adoption	ADOPT	3 décembre 2024	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Les réclamations qualité produit	REC	5 décembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
Écarts et déviations : analyser et mettre en place un système d'actions correctives et préventives (CAPA) efficace	DECA	5 & 6 décembre 2024		VOIR LE PROGRAMME

Comprendre comment manager la qualité des dispositifs médicaux selon l'ISO 13485	DMISO	10 décembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
Validation des procédés pour le dispositif médical	DMVALP	18 & 19 mars 2025		VOIR LE PROGRAMME
DM : méthodologie d'audit interne et fournisseur selon l'ISO 13485 et le MDR 2017/745	DMAUDI	2 & 3 avril 2025	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Mise en place d'un système documentaire dans les industries de santé	ADO	6 juin 2025		VOIR LE PROGRAMME
Mettre en place et développer la fonction métrologie	METRO	23 & 24 septembre 2025		VOIR LE PROGRAMME
Ethique et Compliance				
DPO. Comprendre et maîtriser les principes de base du règlement général sur la protection des données pour construire sereinement sa conformité	DPD1	7 novembre 2024	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	3 décembre 2024	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
DPO. Protection des données personnelles et sécurité : adopter une approche basée sur le risque	DPD4	12 juin 2025	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
DPO. Responsabilité, protection des données dès la conception et par défaut : quel système qualité mettre en place ?	DPD5	24 juin 2025	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Market access - marketing & ventes				
Responsable Grands Comptes (KAM)				
L'hôpital dans l'environnement de la santé en France	GHT	11 juin 2024	Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
Comprendre le système de santé français et ses évolutions	ENVI	25 juin 2024	Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
Gagner des marchés et fidéliser l'acheteur grâce au mémoire technique et au contrat de performance	METI	25 juin 2024	Formation duale Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Les parcours de soins et de santé des patients	PDS	21 novembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
Responsable Cellule des Marchés				
Groupements hospitaliers de territoire et commande publique : actualités et opportunités pour les industriels de la santé	MAGHT	8 octobre 2024	Actualité réglementaire Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Exceller dans la maîtrise des marchés publics hospitaliers des produits de santé	MPH	19 & 20 novembre 2024	Actualité réglementaire Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Stratégies gagnantes pour réussir sa réponse à un appel d'offres hospitalier	RAOHOP	10 & 11 décembre 2024	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Gagner des marchés et fidéliser l'acheteur grâce au mémoire technique et au contrat de performance	METI	25 juin 2024	Formation duale Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME

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

Je prends rendez-vous

Marchés hospitaliers diagnostic in vitro - DIV

L'essentiel de la commande publique pour les acteurs du diagnostic in vitro (DMDIV)	DIVACT	12 juin 2024	Nouveau Formation duale Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Réussir sa réponse à un appel d'offres hospitalier pour les diagnostics in vitro	DIVRAO	26 & 27 juin 2024	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME

Activités des ingénieurs d'application DM

Système de santé

L'hôpital dans l'environnement de la santé en France	GHT	11 juin 2024	Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
Les parcours de soins et de santé des patients	PDS	21 novembre 2024		VOIR LE PROGRAMME

Efficacité professionnelle

Réussir sa prise de parole	ORAL	10 & 11 octobre 2024		VOIR LE PROGRAMME
Comment rester professionnel avec ses émotions ?	EMO	17 & 18 octobre 2024		VOIR LE PROGRAMME
Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre temps et votre organisation	ORGA	14 novembre 2024		VOIR LE PROGRAMME

VOS CONTACTS ADMINISTRATIFS



Toutes les formations IFIS DM sur :

WWW.IFIS.FR