

Nos prochains Séminaires & Ateliers

numéro de décembre 2024



RENCONTRE IFIS/LEEM 2024 AVEC L'ANSM

Code : ANSM24

**Paris - le vendredi 13 décembre 2024
(salons du Méridien Etoile)**

Séminaire de Formation professionnelle continue organisé en partenariat avec la Direction Recherche, Innovation et Santé Publique du Leem.

A noter que, comme l'année dernière, la Rencontre 2024 avec l'ANSM se tiendra uniquement en présentiel.

Innovation : des Ateliers à certains moments de la journée

Comme l'année dernière, le choix a été validé pour cette édition 2024 de 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 ateliers en parallèle durant la première session qui a lieu avant le déjeuner et deux autres ateliers en parallèle durant la session programmée en début d'après-midi.

Les participants devront choisir, et par session, l'atelier qu'ils souhaitent suivre sur les 2 proposés, lors de leur inscription.

Plénière : L'activité de l'ANSM en 2024 : impacts et perspectives 2024-2025

- Actualités de la politique du médicament à l'ANSM
- Principaux projets structurants de l'ANSM pour 2025 (programme de travail) et suivants (COP)
- Bilan des activités du Comité d'Interface Leem-ANSM

Plénière : Ruptures et tensions de médicaments

- Obligations des entreprises et politique de l'ANSM en matière de sanctions financières
- Plan hivernal 2024-2025
- Bilans 2024 : Organisation ANSM et suite de l'audit 2023

Atelier : Session 1 de 11h45 à 13h00 :

- **Atelier 1 : Actualités en Pharmacovigilance**
 - **Actualités en Pharmacovigilance :**
Enquête ANSM sur la Qualité des cas de pharmacovigilance : retours/partages d'expériences
 - **Bilan et perspectives :**
Mise en place de la vigilance des essais cliniques dans le cadre du nouveau Règlement

ou

- **Atelier 2 : Enjeux des évolutions réglementaires**
 - Enjeux des évolutions réglementaires
 - Guide Leem « Notice et étiquetage des médicaments à usage humain »
 - Les produits combinés : impacts de la nouvelle réglementation DM/DMDIV
 - Nouveaux enjeux environnementaux : travaux conjoints avec l'ANSM et travaux européens

Atelier : Session 2 de 14h30 à 15h45 :

- **Atelier 3 : Pratiques pharmaceutiques et inspection**
 - Bilan des inspections 2024
 - Présentation des activités prioritaires et attentes de l'inspection pour 2025
 - Guide Leem Industrie 4.0 : le « Guide pratique validation des systèmes automatisés/informatisés »
 - Guide Leem Industrie 4.0 : le « Guide pratique validation des systèmes utilisant de l'intelligence artificielle »

ou

- **Atelier 4 : Comment intégrer les dernières évolutions de la recherche clinique en France**
 - Metrics sur les EC en France
 - Bilan sur les essais cliniques de transition
 - La décentralisation des essais cliniques (point sur la phase pilote et déploiement à venir)
 - L'impact de la digitalisation des essais cliniques
 - Données en vie réelle et essais cliniques (notamment pour favoriser le repositionnement de molécules)
 - Evaluation cliniques des DM combinés : particularités et réflexions en cours

Plénière : Bon Usage du Médicament

- Bon Usage du Médicament et Sobriété médicamenteuse
- E-Notice : lancement de la phase pilote
- Pictogramme grossesse : actualités

[LE PROGRAMME](#)

[S'INSCRIRE](#)

Nos prochains Séminaires

À noter dans vos agendas :

**LES 21^{èmes} JOURNÉES DROIT DE LA SANTÉ
ET DU MÉDICAMENT**

Paris - Les jeudi 6 et vendredi 7 février 2025

(salons du Pavillon Royal)

Code : 21JD5M

Bientôt en ligne sur notre site

**Séminaire de Formation professionnelle continue, organisé en partenariat
avec la Direction des Affaires Juridiques, Fiscales et Conformité du Leem.**

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

Kawthar ALTUN

Assistante Formation,
Pôle Séminaires & Ateliers
01 41 10 26 34
poleseminaires@ifis.fr

Offre de formations

numéro de décembre 2024



Votre partenaire formation depuis 1973



ADHÉSION 2025 : DEVENEZ PARTENAIRE DU DÉVELOPPEMENT DES COMPÉTENCES DANS LES INDUSTRIES DE SANTÉ

L'IFIS est une association loi 1901 et, à ce titre, propose aux entreprises de devenir adhérentes.

Les entreprises, par le versement de leur cotisation, démontrent leur attachement à l'IFIS, à ses valeurs et à son développement. Par ce geste, elles accompagnent la mise en place de nouvelles formations.

Cette adhésion est exclusivement réservée aux industriels de la santé, membres de la Féfis. Elle est valable pour l'ensemble des salariés de l'entreprise (une cotisation par entité juridique) ou du groupe (une cotisation valant pour tous les établissements/entreprises du groupe).

Elle donne droit à :

- Une réduction de 10% sur les formations interentreprises et les séminaires (à l'exclusion des ateliers et des journées spéciales, ainsi qu'aux outils multimédias).
- Une réduction de 5% sur les formations intra-entreprises organisées par l'IFIS (hors accord cadre ayant pu être établi avec l'entreprise adhérente. À l'exclusion des programmes sur mesure hors catalogue).

À noter que cette remise ne peut s'appliquer aux outils multimédia, ateliers, journées spéciales, à l'exclusion des programmes sur-mesure hors catalogue.

En savoir plus

Référentiels et bonnes pratiques

Initiation

Les essentiels de la galénique : une vision globale du process de fabrication des différentes formes pharmaceutiques

GALG 4 & 5 mars 2025 Nouveau Exclusivité Ifis [VOIR LE PROGRAMME](#)

Bonnes pratiques de fabrication Europe

Acquérir une vision élargie et détaillée des bonnes pratiques de fabrication

BPF2 4 & 5 juin 2025 Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

Zoom sur l'annexe 2 des BPF : médicaments d'origine biologique et biosimilaires

BIO 10 juin 2025 Classe virtuelle DPC [VOIR LE PROGRAMME](#)

Maîtriser les BPF appliquées aux médicaments pour essais cliniques - Annexe 13

LEC 25 & 26 juin 2025 Actualité réglementaire [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 13 mars 2025 DPC [VOIR LE PROGRAMME](#)

Bonnes pratiques hors Europe

Connaître les cGMP américaines, les 6 systèmes et l'approche FDA

21CFR 19 & 20 juin 2025 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Recherche et développement

Impuretés potentiellement génotoxiques dans l'industrie du médicament

IGT 23 & 24 juin 2025 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Matières premières & articles de conditionnement

Maîtriser les requis réglementaires des étiquetages et de la notice des médicaments

ETI 3 juin 2025 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Articles de conditionnement (AC) : développement, contrôle et mise sous assurance qualité

ACDC 3 juin 2025 DPC [VOIR LE PROGRAMME](#)

Galénique

Production galénique

Les essentiels de la galénique : une vision globale du process de fabrication des différentes formes pharmaceutiques

GALG 4 & 5 mars 2025 Nouveau Exclusivité Ifis [VOIR LE PROGRAMME](#)

Maîtriser les équipements de production pour les formes liquides et pâteuses : formation pratique	EQUIPLP	18 & 19 mars 2025	Nouveau	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Les fondamentaux des formes sèches : de la théorie à la pratique	FSGL	29 & 30 mai 2025	Nouveau	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Mélange et granulation pharmaceutique : les clés de la qualité et de la performance	GRAN	19, 20 & 21 mai 2025	Nouveau	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
La formulation des émulsions et microémulsions	FEMCOS	3 & 4 juin 2025			VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser la formulation et le contrôle des formes liquides et pâteuses	FCFLP	3, 4 & 5 juin 2025	Nouveau	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Optimiser la formulation des formes sèches : zoom sur les excipients galéniques	EPFS	11 & 12 juin 2025	Nouveau	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les processus de compression : de la machine à la galénique	COMP	1 ^{er} & 2 juillet 2025	Nouveau	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser la production et le remplissage des capsules : aspects galéniques et bonnes pratiques	CAPS	3 juillet 2025	Nouveau	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME

Maîtrise de la qualité

Système qualité

Outils de la traçabilité

Mise en place d'un système documentaire dans les industries de santé	ADO	6 juin 2025			VOIR LE PROGRAMME
--	-----	-------------	--	--	-----------------------------------

Outils du système de management de la qualité

Revue qualité produit : outil de gestion de votre qualité	REV	4 & 5 juin 2025			VOIR LE PROGRAMME
---	-----	-----------------	--	--	-----------------------------------

Audit / inspection

Anglais professionnel, maîtrisez le langage des audits et inspections internationaux	AAU	9, 10 janvier & 13 mars 2025	Classe virtuelle		VOIR LE PROGRAMME
--	-----	------------------------------	------------------	--	-----------------------------------

Zoom sur la mise en place d'un plan pluriannuel d'audit fournisseurs par l'analyse de risque	PLANN	25 mars 2025	Nouveau programme	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
--	-------	--------------	-------------------	------------------	-----------------------------------

Maîtriser les méthodes et les outils de l'audit qualité	ADQ	11, 12 mars & 14 octobre 2025			VOIR LE PROGRAMME
---	-----	-------------------------------	--	--	-----------------------------------

Zoom sur la grille d'audit : pour une grille performante et simple	AUD	2 juin 2025	Classe virtuelle	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
--	-----	-------------	------------------	------------------	-----------------------------------

Gestion du risque

Prévenir ou réduire l'erreur humaine	ERHU	19 & 20 mai 2025		DPC	VOIR LE PROGRAMME
--------------------------------------	------	------------------	--	-----	-----------------------------------

Appliquer ICH Q9 : de l'analyse du risque au management du risque qualité	RISK	21, 22 mai & 26 juin 2025		DPC	VOIR LE PROGRAMME
---	------	---------------------------	--	-----	-----------------------------------

Les outils de management du risque	MNRISK	du 3 au 20 juin 2025 (5 matinées)	Classe virtuelle	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
------------------------------------	--------	-----------------------------------	------------------	------------------	-----------------------------------

Qualité opérationnelle

Qualifier le personnel en industrie de santé	PER	4 & 5 juin 2025			VOIR LE PROGRAMME
--	-----	-----------------	--	--	-----------------------------------

Laboratoire de contrôle

Articles de conditionnement (AC) : développement, contrôle et mise sous assurance qualité	ACDC	3 juin 2025		DPC	VOIR LE PROGRAMME
---	------	-------------	--	-----	-----------------------------------

Biotechnologies

Découvrir les grands processus en biotechnologie	PBIO	17 juin 2025		DPC	VOIR LE PROGRAMME
--	------	--------------	--	-----	-----------------------------------

Les médicaments d'origine biologique et biosimilaires	BIOSIM	18 juin 2025		DPC Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
---	--------	--------------	--	-------------	-----------------------------------

Zoom sur la fabrication des vaccins	VAC	24 juin 2025	Classe virtuelle	DPC	VOIR LE PROGRAMME
-------------------------------------	-----	--------------	------------------	-----	-----------------------------------

Organisation et management

Focus métiers

Pharmacien responsable

Les clés du management de l'influence pour le pharmacien responsable et le directeur qualité	MANPR	18 mars 2025			VOIR LE PROGRAMME
--	-------	--------------	--	--	-----------------------------------

Management opérationnel

Réussir sa prise de parole	ORAL	20 & 21 mars 2025			VOIR LE PROGRAMME
----------------------------	------	-------------------	--	--	-----------------------------------

Focus formation

Les clés pour concevoir et optimiser vos présentations PowerPoint	FOR3	21 & 22 janvier 2025			VOIR LE PROGRAMME
---	------	----------------------	--	--	-----------------------------------

Les clés pour animer efficacement une formation ou une réunion	FOR4	4 & 5 février 2025			VOIR LE PROGRAMME
--	------	--------------------	--	--	-----------------------------------

L'évaluation en formation : concevoir des dispositifs efficaces	FOR5	3 & 4 juin 2025			VOIR LE PROGRAMME
---	------	-----------------	--	--	-----------------------------------

Affaires pharmaceutiques / Affaires réglementaires

Pré-AMM et AMM

Maîtriser les procédures d'enregistrement européennes	EUR	9 avril 2025	Session garantie	DPC	VOIR LE PROGRAMME
---	-----	--------------	------------------	-----	-----------------------------------

La gestion d'un portefeuille d'AMM	GEST	3 juin 2025		DPC	VOIR LE PROGRAMME
------------------------------------	------	-------------	--	-----	-----------------------------------

Maîtriser les requis réglementaires des étiquetages et de la notice des médicaments	ETI	3 juin 2025			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	5 juin 2025		DPC Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
--	------	-------------	--	--	-----------------------------------

Les variations de la documentation chimique et pharmaceutique	VAR	16 & 17 juin 2025			VOIR LE PROGRAMME
---	-----	-------------------	--	--	-----------------------------------

Cadre réglementaire des essais cliniques

Actualité réglementaire : l'essentiel de ce qu'il faut savoir sur les essais cliniques en 2024	REGEC	16 avril 2025	Classe virtuelle	Actualité réglementaire Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
--	-------	---------------	------------------	--	-----------------------------------

Maîtriser le Nouveau Règlement 536/2014 et l'utilisation pratique du portail européen CTIS	CTIS	27 juin 2025	Nouveau	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
--	------	--------------	---------	---	-----------------------------------

La recherche clinique pour les assistant(e)s et gestionnaires pour mieux anticiper les tâches quotidiennes	SEC	2 & 3 juillet 2025		VOIR LE PROGRAMME
Interactions avec les professionnels de santé				
Loi anti-cadeaux - transparence des liens				
Dispositif anti-cadeaux (ex DMOS) et transparence des liens	LEA	26 & 27 mars 2025	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Publicité, information promotionnelle				
Publicité : comment choisir et valider les études cliniques et méta-analyses ?	AES	6 juin 2025	Nouveau programme	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	5 juin 2025	DPC Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Site exploitant				
Parcours PR/PRI - site exploitant : l'incontournable pour les futurs pharmaciens responsables ou pharmaciens responsables intérimaires	PRI	19, 20 & 26 mars 2025	DPC Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Préparer et satisfaire à une inspection d'un établissement pharmaceutique exploitant, un enjeu de santé publique	INSEXP	25 & 26 mars 2025		VOIR LE PROGRAMME
La gestion de l'information médicale	INFOMED	26 mars 2025	Classe virtuelle DPC Actualité réglementaire	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	12 mars 2025	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	9 avril 2025	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	14 mai 2025	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
Anticorruption				
Dispositif anti-cadeaux (ex DMOS) et transparence des liens	LEA	26 & 27 mars 2025	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME

Biotechnologies

Découvrir les grands processus en biotechnologie	PBIO	17 juin 2025	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Les médicaments d'origine biologique et biosimilaires	BIOSIM	18 juin 2025	DPC Nouveau	VOIR LE PROGRAMME

Assurance qualité exploitant

Maîtriser l'assurance qualité dans un établissement exploitant	AQS	19 juin 2025	DPC Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
--	-----	--------------	---	-----------------------------------

Bonnes pratiques

Exceller dans les essais cliniques : stratégies pratiques et conformité réglementaires aux BPC	BPC	27 & 28 mars 2025	DPC Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Rappel annuel BPDG/BPF pour un site exploitant	REXP	27 mars 2025	Classe virtuelle Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Parcours BPDG : maîtriser les bonnes pratiques de distribution pour un site exploitant	BPD2	21 mai 2025	Formation duale DPC Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Acquérir une vision élargie et détaillée des bonnes pratiques de fabrication	BPF2	4 & 5 juin 2025	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les requis réglementaires des étiquetages et de la notice des médicaments	ETI	3 juin 2025		VOIR LE PROGRAMME

Audit / inspection

Anglais professionnel, maîtrisez le langage des audits et inspections internationaux	AAU	9, 10 janvier & 13 mars 2025	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les méthodes et les outils de l'audit qualité	ADQ	11, 12 mars & 14 octobre 2025		VOIR LE PROGRAMME
Zoom sur la mise en place d'un plan pluriannuel d'audit fournisseurs par l'analyse de risque	PLANN	25 mars 2025	Classe virtuelle Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Préparer et satisfaire à une inspection d'un établissement pharmaceutique exploitant, un enjeu de santé publique	INSEXP	25 & 26 mars 2025		VOIR LE PROGRAMME
Zoom sur la grille d'audit : pour une grille performante et simple	AUD	2 juin 2025	Classe virtuelle Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Mise en place d'un système documentaire dans les industries de santé	ADO	6 juin 2025		VOIR LE PROGRAMME
Audit de site essais cliniques (investigateur) et CRO	AUEC	16 & 17 juin 2025		VOIR LE PROGRAMME
Système qualité				

Management de la qualité

Les clés du management de l'influence pour le pharmacien responsable et le directeur qualité	MANPR	18 mars 2025		VOIR LE PROGRAMME
Mettre en place le système qualité en pharmacovigilance pour garantir la sécurité du patient	QPV	25 mars 2025		VOIR LE PROGRAMME
Gestion du risque				
Appliquer ICH Q9 : de l'analyse du risque au management du risque qualité	RISK	21, 22 mai & 26 juin 2025	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Les outils de management du risque	MNRISK	du 3 au 20 juin 2025 (5 matinées)	Classe virtuelle DPC Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Management du risque dans les essais cliniques	MRISK	1 ^{er} juillet 2025		VOIR LE PROGRAMME

Distribution

Optimiser la gestion des signaux en pharmacovigilance : un guide pratique de la détection à la communication	SIGN	26 mars 2025	DPC Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Parcours BPDG : maîtriser les bonnes pratiques de distribution pour un site exploitant	BPD2	21 mai 2025	DPC Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Pharmacovigilance				
Maîtriser les notions fondamentales des différents domaines thérapeutiques	MED	5 & 6 juin 2025	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
La pharmacovigilance des essais cliniques	PVEC	13 juin 2025	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME

Affaires juridiques et fiscales

Initiation au droit des contrats et de la technique contractuelle	JURA	25 mars 2025	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les aspects fiscaux spécifiques aux entreprises du médicament	FISC	26 juin 2025	Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis leem	VOIR LE PROGRAMME
Anticiper et maîtriser au quotidien les risques juridiques liés au droit de la concurrence dans l'industrie pharmaceutique	NRC	17 juin 2025	Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME

Affaires médicales

Développement clinique

Comment rédiger un protocole d'étude clinique ?	PROTO	3 avril 2025	Actualité réglementaire Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser et appliquer la réglementation en matière d'échantillons biologiques	COLL	3 juin 2025	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser la réglementation et optimiser la méthodologie des essais cliniques de phases précoces	ECP	5 juin 2025		VOIR LE PROGRAMME
Les recherches non interventionnelles : de la réglementation à la gestion opérationnelle	RNI	10 & 11 juin 2025	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME

Équipes médicales

La gestion de l'information médicale	INFOMED	26 mars 2025	Classe virtuelle DPC Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
--------------------------------------	---------	--------------	--	-----------------------------------

Responsables médicaux en région

Analyse critique d'articles et recherche bibliographique	RMRAA	25 & 26 mars 2025	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Optimiser ses recherches et synthèses d'articles médicaux grâce aux outils d'intelligence artificielle	RMRAA2	10 avril 2025	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Principes de la biostatistique et autres bases scientifiques	RMRPBS	7 juillet 2025	Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME

Affaires publiques et économiques

Accès au marché

Prix et remboursement

Connaître le financement des médicaments à l'hôpital	MEDHOP	17 juin 2025	Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Préparer la négociation de prix avec le CEPS	NEP	24 juin 2025	Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME

Affaires économiques

Clause de sauvegarde et remises à l'assurance maladie : maîtriser le concept, le calcul et la prévisibilité	CLAUSE	30 janvier 2025	Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Réussir l'élaboration et la mise en œuvre de son plan stratégique d'affaires publiques dans les industries de santé	AFPR	30 janvier 2025	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME

Promotion et commercialisation

Information et promotion du médicament

Environnement du médicament

Comprendre le système de santé français et ses évolutions	ENVI	13 mai 2025		VOIR LE PROGRAMME
L'hôpital dans l'environnement de la santé en France	GHT	3 juin 2025		VOIR LE PROGRAMME
Les parcours de soins et de santé des patients	PDS	1 ^{er} juillet 2025		VOIR LE PROGRAMME

Marchés publics hospitaliers

Environnement de la commande publique

Groupements hospitaliers de territoire et commande publique : actualités et opportunités pour les industriels de la santé	MAGHT	21 janvier 2025	Formation duale Actualité réglementaire Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Exceller dans la maîtrise des marchés publics hospitaliers des produits de santé	MPH	11 & 12 juin 2025	Actualité réglementaire Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME

Répondre à un appel d'offres

Gagner des marchés et fidéliser l'acheteur grâce au mémoire technique et au contrat de performance	METI	17 décembre 2024	Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
L'essentiel de la commande publique pour les acteurs du diagnostic in vitro (DMDIV)	DIVACT	10 juin 2025	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Réussir sa réponse à un appel d'offres hospitalier pour les diagnostics in vitro	DIVRAO	30 juin & 1 ^{er} juillet 2025	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Stratégies gagnantes pour réussir sa réponse à un appel d'offres hospitalier	RAOHOP	2 & 3 juillet 2025	Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME

Vos contacts

VOS INTERLOCUTEURS DÉDIÉS



Benjamin BOUCHET
Affaires réglementaires
07 56 43 36 34
b.bouchet@ifis.fr



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



Pierre LE COZ
Affaires médicales, économiques,
publiques et juridiques, promotion,
commercialisation et marketing
07 69 52 12 61
p.le-coz@ifis.fr



Keyssa GHEROUS
Ressources Humaines
01 84 76 14 83
k.gherous@ifis.fr



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



Géraldine DEWALLE
Cosmétique
07 56 42 11 66
g.dewalle@ifis.fr

VOS CONTACTS ADMINISTRATIFS



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



Aurélie TRICARD
Chargée de missions
01 41 10 26 22
a.tricard@ifis.fr

Ressources humaines

Managers

Les clés pour concevoir et optimiser vos présentations PowerPoint	FOR3	21 & 22 janvier 2025		VOIR LE PROGRAMME
Les clés pour animer efficacement une formation ou une réunion	FOR4	4 & 5 février 2025		VOIR LE PROGRAMME
Les clés du management de l'influence pour le pharmacien responsable et le directeur qualité	MANPR	18 mars 2025		VOIR LE PROGRAMME
Réussir sa prise de parole	ORAL	20 & 21 mars 2025		VOIR LE PROGRAMME

Développement personnel et efficacité professionnelle

Nouvelles exigences qualité : comment éliminer les barrières à l'adoption	ADOPT	13 mai 2025	Nouveau Formation duale Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre temps et votre organisation	ORGA	14 mai 2025		VOIR LE PROGRAMME

Savoir transmettre et faire progresser

L'évaluation en formation : concevoir des dispositifs efficaces	FORS5	3 & 4 juin 2025		VOIR LE PROGRAMME
---	-------	-----------------	--	-----------------------------------

Anglais technique

Anglais professionnel, maîtrisez le langage des audits et inspections internationaux	AAU	9, 10 janvier & 13 mars 2025	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
L'anglais pour les assistant(e)s et gestionnaires des industries de santé	ENSA	23, 24 janvier & 13 février 2025	Classe virtuelle Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
L'anglais pour les attachés de recherche clinique	ENARC	31 janvier 2025	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
L'anglais médical pour les assistant(e)s et gestionnaires des départements médicaux et pharmacovigilance	ENMED	20 & 21 mars 2025	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Scientific writing : écrire en anglais	SMI	27 & 28 mars 2025	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME

Toutes les formations IFIS sur :

WWW.IFIS.FR