

Offre de formations

numéro de novembre 2024



Votre partenaire formation depuis 1973



LES ENTRETIENS DE L'INDUSTRIE PHARMACEUTIQUE

Forum des métiers du médical, du marketing, de l'information promotionnelle et des ventes

Organisé par Visite Actuelle et l'IFIS, ce forum s'articule autour des transformations des professions de terrain telles que les visiteurs médicaux, les délégués pharmaceutiques et les MSL, dans un contexte post-COVID-19.

L'événement mettra en lumière les attentes des acteurs du système de santé vis-à-vis de l'industrie, et comment celle-ci peut répondre en intégrant des solutions innovantes telles que l'intelligence artificielle et une approche omnicanale. Au cours de cette journée, les participants auront l'opportunité de mieux comprendre les dynamiques changeantes de chaque métier et comment ils peuvent anticiper ces transformations.

Cette journée d'échanges et de débats autour des enjeux des métiers de terrain peut s'inscrire dans le cadre de votre plan de formation et faire l'objet d'une prise en charge par votre OPCO.

Participez à cette journée exceptionnelle sous le patronage du Leem, le 26 novembre 2024

[Je m'inscris](#)

Compléments alimentaires

Réglementations

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

GEPCA 5 & 6 novembre 2024 Nouveau [VOIR LE PROGRAMME](#)

Connaître et appliquer la réglementation Novel Food pour les compléments alimentaires

NOVELFCA 19 novembre 2024 Nouveau [VOIR LE PROGRAMME](#)

Connaître l'environnement réglementaire actuel et à venir des compléments alimentaires pour mieux définir votre vision stratégique

STRATCA 26 novembre 2024 Nouveau [VOIR LE PROGRAMME](#)

Maîtriser les allégations nutritionnelles et de santé et réussir la communication de votre complément alimentaire

ALLEGCA 5 décembre 2024 Nouveau [VOIR LE PROGRAMME](#)

Maîtriser les obligations réglementaires et optimiser les allégations en matière d'étiquetage de vos compléments alimentaires

ETICA 10 décembre 2024 Nouveau [VOIR LE PROGRAMME](#)

Médicament

Gestion de projet

Management de projet en recherche et développement pharmaceutique

GEP 21 & 22 novembre 2024 Session garantie [VOIR LE PROGRAMME](#)

Référentiels et bonnes pratiques

Initiation

Mieux comprendre le monde du médicament

SEDC 4 & 5 novembre 2024 [VOIR LE PROGRAMME](#)

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

GALG 20 & 21 mai 2025 Nouveau Exclusivité Ifis [VOIR LE PROGRAMME](#)

Bonnes pratiques de fabrication Europe

Acquérir une vision élargie et détaillée des bonnes pratiques de fabrication

BPF2 25 & 26 novembre 2024 Formation duale Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

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

BIO 3 décembre 2024 Session garantie DPC Classe virtuelle [VOIR LE PROGRAMME](#)

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

LEC 3 & 4 décembre 2024 Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

Zoom sur l'Annexe 13 : maîtrisez votre processus de certification et de libération des lots cliniques

LIB13	9 décembre 2024	Classe virtuelle Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	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

Maîtriser le transport à température dirigée pendant le transport des médicaments, de la qualification à la gestion des écarts

BPD	28 novembre 2024	Session garantie DPC	VOIR LE PROGRAMME
-----	------------------	----------------------	-----------------------------------

FOI	5 & 6 décembre 2024	Nouveau programme	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	28 novembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
-----	------------------	--	-----------------------------------

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

ACDC	3 décembre 2024	DPC	VOIR LE PROGRAMME
------	-----------------	-----	-----------------------------------

Galénique

Production galénique

Techniques de solubilisation

TSLCOS	14 novembre 2024	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
--------	------------------	------------------	-----------------------------------

La formulation des émulsions et microémulsions

FEMCOS	3 & 4 décembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
--------	---------------------	--	-----------------------------------

Les fondamentaux des formes liquides et pâteuses : de la théorie à la pratique

FFLP	3 & 4 décembre 2024	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
------	---------------------	--------------------------	-----------------------------------

Maîtriser les équipements de production pour les formes liquides et pâteuses : formation pratique

EQUIPLP	5 & 6 décembre 2024	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
---------	---------------------	--------------------------	-----------------------------------

Maîtriser la formulation et le contrôle des formes liquides et pâteuses

FCFLP	11, 12 & 13 décembre 2024	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
-------	---------------------------	--------------------------	-----------------------------------

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

GALG	20 & 21 mai 2025	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
------	------------------	--------------------------	-----------------------------------

Mélange et granulation pharmaceutique : les clés de la qualité et de la performance

GRAN	27 & 28 mai 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

Piloter la gestion opérationnelle des stupéfiants et des psychotropes

STUP	25 septembre 2025		VOIR LE PROGRAMME
------	-------------------	--	-----------------------------------

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

Définir ses indicateurs qualité et élaborer son tableau de bord

IND	13 & 14 novembre 2024	Formation duale	VOIR LE PROGRAMME
-----	-----------------------	-----------------	-----------------------------------

Les réclamations qualité produit

REC	5 décembre 2024	DPC	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	DPC	VOIR LE PROGRAMME
------	---------------------	-----	-----------------------------------

Résultats hors spécifications et hors tendance (OOS/OOT) : contrôler et (in)valider un lot suite à un résultat hors spécification et hors tendance

VAD	10 & 11 décembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
-----	-----------------------	--	-----------------------------------

Déviations ou anomalies : méthodes et outils pour réussir ses investigations et trouver les causes racines

RCA	12 décembre 2024	Session garantie DPC	VOIR LE PROGRAMME
-----	------------------	----------------------	-----------------------------------

Revue qualité produit : outil de gestion de votre qualité

REV	4 & 5 juin 2025		VOIR LE PROGRAMME
-----	-----------------	--	-----------------------------------

Maîtriser les modifications : le « change control »

MOD	24 & 25 septembre 2025		VOIR LE PROGRAMME
-----	------------------------	--	-----------------------------------

Maîtrise de la certification des lots : points clés de l'annexe 16

CLE16	16, 23, 30 septembre & 7 octobre 2025 (matinées)	Classe virtuelle DPC Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
-------	--	--	-----------------------------------

Gestion de la sous-traitance

Le cahier des charges, un maillon essentiel dans la maîtrise des sous-traitants

CCST	20 novembre 2024	Session garantie Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
------	------------------	---------------------------------------	-----------------------------------

Audit inspection

Les aspects comportementaux et humains de l'audit

AHA	27 & 28 novembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
-----	-----------------------	--	-----------------------------------

Les points clés de l'audit qualité dépositaire et centre de distribution

PCAD	2 décembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
------	-----------------	--	-----------------------------------

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 grille d'audit : pour une grille performante et simple

AUD	2 juin 2025	Exclusivité Ifis Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
-----	-------------	--------------------------------------	-----------------------------------

Gestion du risque

Prévenir ou réduire l'erreur humaine

ERHU	6 & 7 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
-------	-----------------	--------------------------	-----------------------------------

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	3 juin au 20 juin 2025 (matinées)	Classe virtuelle DPC Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Appliquer la méthode AMDEC à la gestion des risques qualité en industrie de santé	AMDEC	2 octobre 2025	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Gestion de projet				
Manager et maîtriser une opération de transfert industriel	TRA	27 & 28 novembre 2024	Actualité réglementaire Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
Qualité opérationnelle				
Qualification et validation				
Mettre en place et développer la fonction métrologie	METRO	23 & 24 septembre 2025		VOIR LE PROGRAMME
Qualifier le personnel en industrie de santé	PER	4 & 5 juin 2025		VOIR LE PROGRAMME
Matières et utilités				
Maîtriser les systèmes de traitement de l'air en milieu pharmaceutique	AIR	19 & 20 novembre 2024	Actualité réglementaire Session garantie	VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les systèmes de production d'eau en milieu pharmaceutique	EAU	3 & 4 décembre 2024	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Laboratoire de contrôle				
Mettre en place et développer la fonction métrologie	METRO	23 & 24 septembre 2025		VOIR LE PROGRAMME
Articles de conditionnement (AC) : développement, contrôle et mise sous assurance qualité	ACDC	3 décembre 2025	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Biotechnologies				
Découvrir les grands processus en biotechnologie	PBIO	19 novembre 2024	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Les médicaments d'origine biologique et biosimilaires	BIOSIM	20 novembre 2024	DPC Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Zoom sur la fabrication des vaccins	VAC	10 décembre 2024	Session garantie DPC Classe virtuelle	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

Environnement réglementaire

Mieux comprendre le monde du médicament	SEDC	4 & 5 novembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
Appréhender les bases : tout ce qu'il faut savoir sur les affaires réglementaires	SAR	2 & 3 décembre 2024	Session garantie	VOIR LE PROGRAMME

Pré-AMM et AMM

Information sur les médicaments : les risques liés au défaut d'information, les responsabilités des industriels et des autorités en cas de défaillance	RICP	20 novembre 2024	Session garantie DPC Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
--	------	------------------	---	-----------------------------------

Maîtriser les requis réglementaires des étiquetages et de la notice des médicaments	ETI	28 novembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
---	-----	------------------	--	-----------------------------------

Les variations de la documentation chimique et pharmaceutique	VAR	28 & 29 novembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
---	-----	-----------------------	--	-----------------------------------

La gestion d'un portefeuille d'AMM	GEST	2 décembre 2024	DPC	VOIR LE PROGRAMME
------------------------------------	------	-----------------	-----	-----------------------------------

Maîtriser les procédures d'enregistrement européennes	EUR	9 avril 2025	Session garantie DPC	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	20 novembre 2024	Classe virtuelle Actualité réglementaire Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
--	-------	------------------	--	-----------------------------------

La recherche clinique pour les assistant(e)s et gestionnaires pour mieux anticiper les tâches quotidiennes	SEC	25 & 26 novembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
--	-----	-----------------------	--	-----------------------------------

Maîtriser le Nouveau Règlement 536/2014 et l'utilisation pratique du portail européen CTIS	CTIS	6 décembre 2024	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	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	3 & 4 décembre 2024	Session garantie Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
---	-----	---------------------	---	-----------------------------------

Appréhender les bases : tout ce qu'il faut savoir sur la loi anti-cadeaux et la transparence des liens	SOS	6 décembre 2024	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
--	-----	-----------------	-------------------------	-----------------------------------

Publicité, information promotionnelle

Publicité pour les médicaments : garantir votre conformité et assurer vos prochaines demandes de visa	PUB	7 novembre 2024	Session garantie DPC Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
---	-----	-----------------	---	-----------------------------------

Publicité : comment choisir et valider les études cliniques et méta-analyses ?	AES	22 novembre 2024	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	20 novembre 2024	Session garantie DPC Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
--	------	------------------	---	-----------------------------------

Charte de l'information promotionnelle

L'information promotionnelle par démarchage ou prospection visant à la promotion des médicaments : application de la Charte et du Référentiel

Site exploitant

CHARIP 12 décembre 2024 Session garantie [VOIR LE PROGRAMME](#)

La gestion de l'information médicale

INFOMED 14 novembre 2024 Session garantie DPC Actualité réglementaire Classe virtuelle [VOIR LE PROGRAMME](#)

Parcours PR/PRI - site exploitant : l'incontournable pour les futurs pharmaciens responsables ou pharmaciens responsables intérimaires

👉 Validez votre DPC grâce à 2 modules intégrés

PRI 20, 27 & 28 novembre 2024 Session garantie 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 26 & 27 novembre 2024 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Missions et responsabilités du pharmacien responsable en matière de pharmacovigilance

PVPR 3 décembre 2024 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 7 novembre 2024 Session garantie Classe virtuelle 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 Session garantie Classe virtuelle 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 3 & 4 décembre 2024 Session garantie Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

Appréhender les bases : tout ce qu'il faut savoir sur la loi anti-cadeaux et la transparence des liens

SOS 6 décembre 2024 Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

Biotechnologies

Découvrir les grands processus en biotechnologie

PBIO 19 novembre 2024 DPC [VOIR LE PROGRAMME](#)

Les médicaments d'origine biologique et biosimilaires

BIOSIM 20 novembre 2024 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

Acquérir une vision élargie et détaillée des bonnes pratiques de fabrication

BPF2 25 & 26 novembre 2024 Formation duale Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

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

ETI 28 novembre 2024 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Rappel annuel BPDG/BPF pour un site exploitant

REXP 5 décembre 2024 Classe virtuelle Nouveau [VOIR LE PROGRAMME](#)

Parcours BPDG : maîtriser les bonnes pratiques de distribution pour un site exploitant

BPD2 10 décembre 2024 Classe virtuelle DPC Nouveau programme [VOIR LE PROGRAMME](#)

👉 Validez votre DPC grâce à 2 modules intégrés

Exceller dans les essais cliniques : stratégies pratiques et conformité réglementaires aux BPC

BPC 11 & 12 décembre 2024 Session garantie DPC Actualité réglementaire [VOIR LE PROGRAMME](#)

Audit inspection

Préparer et satisfaire à une inspection d'un établissement pharmaceutique exploitant, un enjeu de santé publique

INSEXP 26 & 27 novembre 2024 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Les aspects comportementaux et humains de l'audit

AHA 27 & 28 novembre 2024 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Les points clés de l'audit qualité dépositaire et centre de distribution

PCAD 2 décembre 2024 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Audit de site essais cliniques (investigateur) et CRO

AUEC 2 & 3 décembre 2024 [VOIR LE PROGRAMME](#)

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 grille d'audit : pour une grille performante et simple

AUD 2 juin 2025 Classe virtuelle Exclusivité Ifis [VOIR LE PROGRAMME](#)

Système qualité

Mise en place d'un système documentaire dans les industries de santé

ADO 6 juin 2025 [VOIR LE PROGRAMME](#)

Management de la qualité

Définir ses indicateurs qualité et élaborer son tableau de bord

IND 13 & 14 novembre 2024 Formation duale [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 DPC [VOIR LE PROGRAMME](#)

Les réclamations qualité produit

REC 5 décembre 2024 DPC [VOIR LE PROGRAMME](#)

Déviations ou anomalies : méthodes et outils pour réussir ses investigations et trouver les causes racines

RCA 12 décembre 2024 Session garantie DPC [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
Mettre en place le système qualité en pharmacovigilance pour garantir la sécurité du patient	QPV	25 mars 2025		VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser les modifications : le « change control »	MOD	24 & 25 septembre 2025		VOIR LE PROGRAMME
Gestion du risque				
Management du risque dans les essais cliniques	MRISK	19 novembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
Manager le risque sur un site exploitant : condition indispensable à la sécurité du patient	RIEXP	19 novembre 2024	Session garantie DPC	VOIR LE PROGRAMME
Le cahier des charges, un maillon essentiel dans la maîtrise des sous-traitants	CCST	20 novembre 2024	Nouveau programme	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	3 juin au 20 juin 2025 (matinées)	DPC Classe virtuelle Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Appliquer la méthode AMDEC à la gestion des risques qualité en industrie de santé	AMDEC	2 octobre 2025	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
Distribution				
Parcours BPDG : maîtriser les bonnes pratiques de distribution pour un site exploitant 👉 Validez votre DPC grâce à 2 modules intégrés	BPD2	10 décembre 2024	DPC Classe virtuelle Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Les points clés de l'audit qualité dépositaire et centre de distribution	PCAD	2 décembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
Maîtriser le transport à température dirigée pendant le transport des médicaments, de la qualification à la gestion des écarts	FOI	5 & 6 décembre 2024	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Pharmacovigilance				
La pharmacovigilance : rôle, missions et responsabilités	GIL	13, 14 & 19 novembre 2024	Session garantie DPC Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
La pharmacovigilance des essais cliniques	PVEC	22 novembre 2024	Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Anticiper et maîtriser au quotidien les risques juridiques liés au droit de la concurrence dans l'industrie pharmaceutique	NRC	26 novembre 2024	Session garantie Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Missions et responsabilités du pharmacien responsable en matière de pharmacovigilance	PVPR	3 décembre 2024	DPC Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Appréhender les bases : tout ce qu'il faut savoir sur la pharmacovigilance	AVI	3 & 4 décembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
Établir, assurer la mise en place et contrôler un plan de gestion des risques	PGR	4 décembre 2024	DPC	VOIR LE PROGRAMME
Optimiser la gestion des signaux en pharmacovigilance : un guide pratique de la détection à la communication	SIGN	11 décembre 2024	DPC Nouveau	VOIR LE PROGRAMME

Affaires juridiques et fiscales

Maîtriser les aspects fiscaux spécifiques aux entreprises du médicament	FISC	5 décembre 2024	Session garantie Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
---	------	-----------------	---	-----------------------------------

Affaires médicales

Développement clinique

Parcours Biostatistiques appliquées aux essais cliniques	BISM	12, 13 novembre, 10 & 11 décembre 2024	Session garantie Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Les recherches non interventionnelles : de la réglementation à la gestion opérationnelle	RNI	14 & 15 novembre 2024	Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
Améliorer sa gestion des projets sous-traités aux CROs	CRO	19 novembre 2024	Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Comment rédiger un protocole d'étude clinique ?	PROTO	21 novembre 2024	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

Équipes médicales

La gestion de l'information médicale	INFOMED	14 novembre 2024	Session garantie DPC Classe virtuelle Actualité réglementaire	VOIR LE PROGRAMME
Exceller dans la data dissemination médicale : stratégies et pratiques innovantes pour les MSL	RMRDD	28 novembre 2024	Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Optimiser ses recherches et synthèses d'articles médicaux grâce aux outils d'intelligence artificielle	RMRACA2	10 décembre 2024	Formation duale Nouveau Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME

Responsables médicaux en région

Analyse critique d'articles et recherche bibliographique	RMRACA	5 & 6 décembre 2024	Session garantie Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
--	--------	---------------------	-----------------------------------	-----------------------------------

Affaires publiques et économiques

Accès au marché

Prix et remboursement

Maîtriser les règles de fixation des prix des médicaments avec le CEPS	CEPS	27 & 29 novembre 2024	Classe virtuelle Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
--	------	-----------------------	---	-----------------------------------

Promotion et commercialisation

Information et promotion du médicament

Environnement du médicament

Les parcours de soins et de santé des patients	PDS	21 novembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
Les entretiens de l'industrie pharmaceutique - Forum des métiers du médical, du marketing, de l'information promotionnelle et des ventes	EIP2024	26 novembre 2024	Nouveau Formation duale Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Comprendre le système de santé français et ses évolutions	ENVI	12 décembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
L'hôpital dans l'environnement de la santé en France	GHT	3 décembre 2024		VOIR LE PROGRAMME

Marchés publics hospitaliers

Environnement de la commande publique

Exceller dans la maîtrise des marchés publics hospitaliers des produits de santé	MPH	19 & 20 novembre 2024	Session garantie Actualité réglementaire Nouveau programme	VOIR LE PROGRAMME
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

Répondre à un appel d'offres

Réussir sa réponse à un appel d'offres hospitalier pour les diagnostics in vitro	DIVRAO	26 & 27 novembre 2024	Nouveau Actualité réglementaire Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
Stratégies gagnantes pour réussir sa réponse à un appel d'offres hospitalier	RAOHOP	10 & 11 décembre 2024	Actualité réglementaire Nouveau programme Exclusivité Ifis	VOIR LE PROGRAMME
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

Ressources humaines

Gestion des ressources humaines

Transformez votre management : devenez un manager assertif et inspirez votre équipe	ASSERT	20 novembre 2024	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Renforcer vos compétences managériales pour prévenir et gérer le burn-out	BURN	9 décembre 2024	Nouveau	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

Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre temps et votre organisation	ORGA	14 novembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
Transformez votre management : devenez un manager assertif et inspirez votre équipe	ASSERT	20 novembre 2024	Nouveau	VOIR LE PROGRAMME
Assistant(e)s et gestionnaires de projet : optimisez votre communication	COMA	5 décembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
Les aspects comportementaux et humains de l'audit	AHA	27 & 28 novembre 2024		VOIR LE PROGRAMME
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

Anglais technique

Scientific writing : écrire en anglais	SMI	5 & 6 décembre 2024	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 médical pour les assistant(e)s et gestionnaires des départements médicaux et pharmacovigilance	ENMED	7 & 8 novembre 2024	Classe virtuelle	VOIR LE PROGRAMME
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 attachés de recherche clinique	ENARC	31 janvier 2025	Classe virtuelle	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



Keÿssa 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

Toutes les formations IFIS PHARMA sur :
WWW.IFIS.FR

Nos prochains Séminaires & Ateliers

numéro de novembre 2024

RENCONTRE IFIS/LEEM 2024 AVEC LES COMMISSIONS DE LA HAS : CT, CEESP, CEDIAG ET CTV

Code : DEAI24

Paris - les lundi 25 et mardi 26 novembre 2024
(salons du Méridien Etoile)

Séminaire de Formation professionnelle continue organisé en partenariat avec la Direction Accès, Economie et Export du Leem.

Avec la participation pour le collège de la HAS :

- **Pr Lionel COLLET** - Président du Collège de la Haute Autorité de Santé
- **Pr Pierre COCHAT** - Membre du Collège de la HAS et Président de la Commission de la Transparence (CT) de la HAS
- **Pr Karine CHEVREUL** - Membre du Collège de la HAS - Président de la Commission d'Évaluation Économique et de Santé Publique (CEESP) de la HAS
- **Pr Anne-Claude CREMIEUX** - Présidente de la Commission d'Évaluation des Technologies de santé diagnostiques pronostiques et prédictives (CEDiag) et Présidente de la Commission Technique des Vaccinations (CTV) de la HAS

Lundi 25 novembre 2024 (de 12h15 à 17h30)

Rencontre avec la Commission d'Évaluation Économique et de Santé Publique (CEESP) avec la Commission d'Évaluation des Technologies de santé diagnostiques pronostiques et prédictives (CEDiag) et avec la Commission Technique des Vaccinations (CTV) de la HAS

- **Présentation du rapport d'activité 2023 de la CEESP et travaux en cours de la CEESP. Réflexions prospectives sur le rôle de l'évaluation médico-économique.**
- **L'apport et l'utilisation des avis de la CEESP dans la négociation de prix**
 - Les comparateurs
 - La prise en compte des avis
 - Le cas particulier des thérapeutiques innovantes avec ruptures technologiques
- **La Commission d'Évaluation des technologies de santé diagnostiques pronostiques et prédictives (CEDiag)**
- **La Commission Technique des Vaccinations (CTV) de la HAS. Situation 2024 et perspectives**



[LE PROGRAMME](#)

[S'INSCRIRE](#)

Nos prochains Séminaires

RENCONTRE IFIS/LEEM 2024 AVEC LES COMMISSIONS DE LA HAS : CT, CEESP, CEDIAG ET CTV (SUITE)

Mardi 26 novembre 2024 (de 9h00 à 17h30)

Rencontre avec la Commission de la Transparence (CT) de la HAS

- Évaluation des technologies de santé (HTA) européenne

- Le règlement Européen sur l'HTA : dernières actualités
- Les joint clinical assessments
- Les joint scientific consultations
- Impact du règlement sur les procédures nationales de la HAS
- Prise en compte dans l'industrie pharmaceutique

- Présentation du rapport d'activité 2023 de la CT et perspectives

- Actualités : dépôts, audition, réévaluations
- Les rendez-vous précoces produits
- Les avis conditionnels, la doctrine actuelle.

- Les évolutions de l'évaluation des médicaments en France

- Données de vie réelle, registres, études post-inscription
- La qualité de Vie
- Les études in silico et leurs prises en compte
- Guidances européennes (HTAR)

- L'accès précoce : bilan à 3 ans et perspectives

- **Réflexions et suggestions des membres de la Commission de la Transparence et la Direction de l'évaluation et de l'accès à l'innovation de la HAS. Les attentes et remarques des industriels**

- Table ronde : La Haute Autorité de Santé demain

Avec la participation des anciens Présidents du Collège de la HAS et du Président actuel

LE PROGRAMME

S'INSCRIRE

Nos prochains Séminaires

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.

Journée présidée par **Alexandre de la VOLPILIERE**, Directeur Général par Intérim de l'ANSM, en présence de nombreux collaborateurs de l'ANSM.

Comme initié l'année dernière, les participants se verront 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

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
- OU
- **Atelier 2** : Enjeux des évolutions réglementaires

Atelier : Session 2 de 14h30 à 15h45 :

- **Atelier 3** : Pratiques pharmaceutiques et inspection
- OU
- **Atelier 4** : Comment intégrer les dernières évolutions de la recherche clinique en France

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