

FORMATION

« LA FABRICATION ET LA DISTRIBUTION DES DISPOSITIFS MÉDICAUX »



LA CERTIFICATION QUALITÉ A ÉTÉ DÉLIVRÉE AU TITRE DE LA CATÉGORIE D'ACTION SUIVANTE :
ACTIONS DE FORMATION

FORMATION
EN WEBINAR

COMMENT LES MAITRISER D'UN POINT DE VUE RÉGLEMENTAIRE ? QUELS SONT LES IMPACTS DU NOUVEAU RÈGLEMENT ?

Objectifs

- Faire le point sur le cadre réglementaire des DM.
- Connaître les démarches et obligations requises pour la fabrication et la distribution de DM.
- Savoir reconnaître les mentions obligatoires sur l'étiquetage et la notice d'un DM.
- Identifier les changements applicables à votre activité / vos dispositifs

Public concerné

→ Toute personne impliquée dans le processus de développement et/ou de commercialisation de produits de santé (DG, chef de projet, services R&D, réglementaire ou marketing)

Prérequis

→ Connaître les bases de la réglementation des dispositifs médicaux. Le contexte réglementaire sera repris en début de formation.

Première matinée : Lundi 6 septembre 2021

9h00

9h15 - 12h30

Connexion des participants / Présentations

Décryptage réglementaire

Point sur l'évolution du contexte réglementaire encadrant les Dispositifs Médicaux (de la Directive 93/42/CEE vers le Règlement 2017/745/CE (MDR))

- Quels sont les changements majeurs (champ d'application, exclusions, définitions, règles de classification...)
- Définition des différents opérateurs économiques
- Fabricants / Distributeurs : qui est concerné ? cas borderline...
- Les principales notions réglementaires à connaître

Les grandes étapes de la mise sur le marché d'un dispositif médical

- Les différentes procédures CE
- Contenu de la documentation technique
- Évaluation clinique, ce qui est attendu
- Surveillance après commercialisation

Les (nouvelles) obligations des fabricants / distributeurs / importateurs - impacts du MDR

- Quelles sont les obligations générales ?
- Quelles sont les obligations spécifiques des fabricants ? des distributeurs ?

Deuxième matinée : Mardi 7 septembre 2021

9h00

9h00 - 12h30

Connexion des participants

Les périodes de transition accordées par le MDR

- Les différentes possibilités
- Les dates à retenir
- Etudes de cas

Identifier les mentions obligatoires

- Sur l'étiquetage du dispositif
- Sur la notice du dispositif

Cas pratiques

Échanges et conclusion de la formation

PHARMANAGER

development



BULLETIN D'INSCRIPTION À RENVOYER À CONTACT@PHARMANAGER-DEVELOPMENT.COM

FORMATION

« LA FABRICATION ET LA DISTRIBUTION DES DISPOSITIFS MÉDICAUX »



LA CERTIFICATION QUALITÉ A ÉTÉ DÉLIVRÉE AU TITRE DE LA CATÉGORIE D'ACTION SUIVANTE :
ACTIONS DE FORMATION

FORMATION
EN WEBINAR

FORMATEUR/TRICE



Elodie FRANCOIS

- Directrice Scientifique de Pharmanager Development
- Responsable du pôle scientifique - Aliments, Spécialités pharmaceutiques, Cosmétiques, Nutrition animale, Biocides, Communication santé.
- Ingénieur Nutrition & Santé chez Pharmanager Development.

MOYENS PÉDAGOGIQUES PENDANT LA FORMATION

La formation se fera par l'outil de visioconférence Teams (un lien sera envoyé aux participants avant la formation pour y accéder). Le support de formation sera présenté (PowerPoint qui sera également transmis en électronique), en alternant exposés et discussions avec les formateurs. Remise d'une documentation pédagogique en version électronique en amont de la formation pour que l'utilisateur puisse l'imprimer ou le télécharger avant le début de la formation.

MODALITÉS DE SUIVI, D'ÉVALUATION DE LA FORMATION

Évaluation des acquis à compléter en fin de formation en ligne, attestation de suivi de formation.

DATE ET LIEU

→ EN WEBINAR : Les 6 et 7 septembre 2021 - 9h15-12h45

TARIF PAR PERSONNE :

→ 2 matinées 675€ HT (TVA : 20 %, soit 810 € TTC)

Pour vos demandes de prises en charge par votre Opérateur de Compétence (OPCO) Pharmanager Development possède un **numéro de déclaration d'activité : 5249 03216 49.**

IMPORTANT : si une subrogation de paiement est mise en place, le document « Accord de prise en charge » par l'OPCO devra nous être adressé impérativement au plus tard le jour de l'entrée en formation. Sans cet accord de prise en charge, la formation sera facturée de fait à votre entreprise, sans courriel de relance de notre part.

PHARMANAGER

development



BULLETIN D'INSCRIPTION À RENOYER À CONTACT@PHARMANAGER-DEVELOPMENT.COM

FORMATION

« LA FABRICATION ET LA DISTRIBUTION DES DISPOSITIFS MÉDICAUX »



LA CERTIFICATION QUALITÉ A ÉTÉ DÉLIVRÉE AU TITRE DE LA CATÉGORIE D'ACTION SUIVANTE :
ACTIONS DE FORMATION

FORMATION
EN WEBINAR

BULLETIN D'INSCRIPTION

Session : « La fabrication et la distribution des dispositifs médicaux » - WEBINAR

6 et 7 septembre 2021 ; 9h15 - 12h45

Nom de la société :

Nom du signataire :

N° TVA Intracommunautaire :

Participants

NOM :
PRÉNOM :
Fonction :
eMAIL :

NOM :
PRÉNOM :
Fonction :
eMAIL :

NOM :
PRÉNOM :
Fonction :
eMAIL :

Si une adaptation particulière de la formation est nécessaire, liée notamment à une situation particulière de handicap, n'hésitez pas à nous en faire part.

Avant de vous inscrire, assurez-vous d'avoir pris connaissance des prérequis de la formation et valider que les objectifs sont en adéquation avec les attentes. N'hésitez pas à nous faire part de vos attentes en amont de la formation si nécessaire.



Attentes et objectifs individuels :

TOTAL : _____ X 675 € HT = _____ € HT

Pharmanager Development se réserve le droit d'annuler la formation en cas d'inscriptions insuffisantes. En cas d'annulation, Pharmanager Development préviendra les participants au minimum 5 jours ouvrés avant la date prévue de la formation.

Prise en charge par un OPCO Nom et adresse de l'OPCO* : _____

**En cas d'informations incomplètes, la facture sera adressée à l'entreprise.*

Ou Règlement par : Chèque Virement (RIB sur demande)

Date : **Tampon de la société à facturer :**

Signature :

PHARMANAGER

development



BULLETIN D'INSCRIPTION À RENVoyer À CONTACT@PHARMANAGER-DEVELOPMENT.COM