

FORMATIONS
EXPERT PHARMA
OPÉRATIONNEL
PROFESSIONNEL
PÉDAGOGIE
RÉGLEMENTAIRE
SERVICE QUALITÉ
INDUSTRIE SANTÉ
CERTIFIANT
SERVICE CONSEIL

FORMATION



ORGANISEZ CETTE FORMATION DANS VOTRE ENTREPRISE

CONNAÎTRE LA DIRECTIVE MÉDICAMENTS FALSIFIÉS (2011/62/UE)

- + Vous prendrez la mesure et appréhendez les exigences posées par la directive.
- + Vous serez en mesure de définir l'impact de leur mise en application sur l'activité quotidienne de votre entreprise.

OBJECTIFS

Appréhender les enjeux de santé publique de la falsification des médicaments.

Connaître les motifs de la directive et les modalités de transposition.

Comprendre les principales dispositions, leurs conséquences et les points non résolus.

Établir un bilan de la transposition.

Aborder la portée de cette directive sur les pratiques industrielles.



+ POURQUOI CHOISIR L'IFIS ?

40 ans aux côtés des industries de santé... L'Ifis, référence du secteur, associe expertise pharma et expérience de pédagogue pour répondre à vos besoins. Au service du développement des compétences, l'Ifis décline une gamme complète de services : formations aux multiples formats, solutions sur mesure, conseils... N'hésitez pas à nous consulter.



INFORMATIONS

Si vous souhaitez organiser une formation dans votre entreprise, contactez-nous.

Code : **DIR62**

 **Jennifer EXILIE**
T. 01.41.10.26.27
F. 01.46.03.98.34
j.exilie@ifis.fr

FORMATION

PROGRAMME

FORMATEURS

Les médicaments falsifiés : un enjeu de santé publique

- Qu'est-ce qu'un médicament falsifié ?
- La falsification des médicaments dans le monde

La directive 2011/62/82

- Analyse des attendus
- Explications des principales dispositions
- Les conséquences
- Les points non encore résolus
- Les modalités de transposition

Bilan de la transposition dans l'UE

Conséquences pratiques pour l'industriel

- Dans l'UE
- En France

Jean-François BECK

Pharmacien industriel, il a exercé des postes en assurance qualité (responsable traitement réclamation client, responsable laboratoire QC, gestion des sous-traitants) au sein de plusieurs laboratoires pharmaceutiques internationaux (Eli Lilly, GSK, Aventis, Bausch & Lomb).

PERSONNES CONCERNÉES

Pharmaciens responsables, pharmaciens responsables intérimaires, personnes qualifiées, directeurs et responsables qualité, supply chain, affaires réglementaires.

PÉDAGOGIE

Méthode B Vidéoprojection du support PowerPoint. Partage d'expérience avec le formateur. Explication par l'exemple. Études de cas au cours desquelles les préoccupations et interrogations des participants sont systématiquement privilégiées. Remise d'une documentation pédagogique.

INFORMATIONS COMPLÉMENTAIRES

Prérequis#: AUCUN. Chaque formation donne lieu à l'envoi d'une attestation de fin de formation. En cas d'évaluation des acquis, les résultats sont communiqués.#

FORMATIONS
EXPERT PHARMA
OPÉRATIONNEL
SERVICE QUALITÉ
RÉGLEMENTAIRE
CERTIFIANT
INDUSTRIE SANTÉ
CONSEIL



POURQUOI CHOISIR L'IFIS ?

40 ans aux côtés des industries de santé... L'Ifis, référence du secteur, associe expertise pharma et expérience de pédagogue pour répondre à vos besoins. Au service du développement des compétences, l'Ifis décline une gamme complète de services : formations aux multiples formats, solutions sur mesure, conseils... N'hésitez pas à nous consulter.