

Maîtriser la transition vers le nouveau Règlement Européen 2017/746 (IVDR)

Maîtriser la transition vers le nouveau Règlement Européen 2017/746 (IVDR)

 Formation

 1 session disponible

 Attestation de présence

 Formation en ligne

 14 heures

 Réalisable en ligne

Référence de la formation: FR-DM1REG IVD

Version: 25.10.2024. Vous trouverez toutes les informations actuelles sur <https://academie-fr.tuv.com/s/FR-DM1REG IVD>

A l'issue de cette formation, vous identifierez le rôle des différents acteurs, les règles de classification des Dispositifs Médicaux, les règles en matière de transparence et de traçabilité, les impacts sur le dossier technique, les nouvelles exigences en matière de suivi clinique, de suivi post-marché, de vigilance, ..

Les objectifs

Objectifs de savoir :

- Identifier les principales évolutions introduites par le Règlement 2017/746 (IVDR)
- Identifier les exigences en matière de preuves cliniques et de surveillance après commercialisation.

Objectifs de savoir-faire :

- Établir un plan d'action permettant de réaliser la transition vers le Règlement Européen 2017/746 (IVDR)
- Mettre en application les exigences du Règlement Européen 2017/746 (IVDR)

Objectifs de savoir être :

- Se positionner en tant qu'interlocuteur de l'organisme notifié

Le public ciblé

Toute personne (médecin, pharmacien, ingénieur, technicien, ...) travaillant dans le domaine des diagnostics in vitro, et plus spécifiquement toute personne en charge de la qualité ou de la conformité réglementaire.

Les prérequis

Avoir lu le règlement 2017/746 (IVDR) ainsi que les parties du règlement 2017/745 auxquelles l'IVDR renvoie serait un plus.

Le contenu de la formation

Tour de table

Introduction de la formation

- Rappel sur le contexte du marquage CE selon la directive 98/79/CE
- Contexte de mise en application du Règlement 2017/746 (IVDR)
- Champ d'application de l'IVDR
- Définition d'un dispositif médical de diagnostic in vitro
- Responsabilités des différents acteurs du marché, évolutions avec l'IVDR
- Rôle des organismes notifiés et nouvelles exigences de l'IVDR
- Classification: nouvelles règles et leur impact sur les dispositifs selon leur classe
- Procédures réglementaires de démonstration de la conformité (modes de preuve)
- Marquage CE et déclaration UE de conformité
- Exigences de sécurité et de performances, normes harmonisées, spécifications communes, ...
- Systèmes de management de la qualité et de gestion des risques
- Preuves cliniques, suivi des performances après commercialisation
- Informations fournies à l'utilisateur
- Transparence du marché, traçabilité, identifiant unique, base de données EUDAMED
- Suivi après commercialisation, vigilance

Questions & Réponses - Conclusion

Méthodes pédagogiques

- Présentation, illustration par des cas concrets, partage d'expériences et exercices.

Modalités d'évaluation

- Exercices individuels, en binôme, en groupe ;
- Quiz

Informations importantes

Si vous êtes en situation de handicap, nous vous remercions de bien vouloir nous contacter avant de procéder à l'inscription en envoyant un mail à formation@fr.tuv.com. Nous mettrons tout en œuvre pour répondre à votre besoin de formation.

Aperçu des dates et réservation

Réservez dès maintenant la date de votre choix directement en ligne sur <https://academie-fr.tuv.com/s/FR-DM1REG IVD> et profitez de ces avantages :

- Processus de réservation rapide
- Compte client personnel
- Réservation simultanée pour plusieurs participant(e)s.

Vous pouvez également utiliser le formulaire de commande pour commander par e-mail.

Formulaire de commande Page 1/3

Je m'engage par ce document présent à m'inscrire à la formation suivante:

Maîtriser la transition vers le nouveau Règlement Européen 2017/746 (IVDR)

Référence de la formation: FR-DM1REG IVD

Veillez sélectionner votre session:

14/11/2024 - 15/11/2024, | Référence de la session: FR-DM1REG IVD-FR-DM1REG IVDR - Novembre 2024
1 395,00 € Prix HT 1 674,00 € Prix TTC

Vous trouverez toutes les informations complémentaires sur les dates sous <https://academie-fr.tuv.com/s/FR-DM1REG IVD>.

Veillez nous envoyer **toutes les pages** du formulaire par e-mail pour commander le séminaire susmentionné.

E-mail:

formation@fr.tuv.com

Veillez saisir vos données de commande sur la page suivante.

Formulaire de commande Page 2/3

- Je commande en tant que consommateur (client privé)
- Je commande en tant qu'entreprise / administration (client professionnel)

Adresse de facturation

Nous utilisons ces données pour la confirmation de commande et la facturation.

Nom de l'entreprise ou de l'administration:

Département (optionnel):

Rue et numéro:

Code postal:

Ville:

Votre numéro de commande interne:

Numéro de TVA (optionnel):

vous pouvez indiquer ici un numéro de commande interne (numéro SAP, etc.) défini par votre entreprise. Nous indiquerons ce numéro sur la facture.

Vos coordonnées

Nous utilisons ces données pour la confirmation de commande et la facturation.

Civilité:

Prénom:

Nom de famille:

Adresse e-mail:

Numéro de téléphone (optionnel):

Formulaire de commande Page 3/3

Informations sur les participants

Je participerai moi-même au séminaire (coordonnées, comme indiqué ci-dessus).

La personne suivante doit participer au séminaire:

A ne remplir que si vous ne participez pas vous-même, mais qu'une autre personne participe.

Civilité:

Prénom:

Nom de famille:

Adresse e-mail:

Numéro de téléphone (optionnel):

Date de naissance (optionnel):

Lieu de naissance (optionnel):

Méthode de paiement: Facture

Pour les consommateurs, les informations sur le droit de rétractation s'appliquent et sont disponibles sous les CGV ci-jointes.

J'accepte par la présente les conditions générales de l'organisateur (<https://academie-fr.tuv.com/conditions-generales-vente>) décrites ci-après.

Lieu, date

Signature

Veillez nous envoyer **toutes les pages** du formulaire par e-mail pour commander le séminaire susmentionné.

E-mail:

formation@fr.tuv.com