

Sensibilisation ISO 13485 et Nouveau règlement MDR - Dispositif Médicaux



ARÁQ

Formation et conseil en
management de la performance

Répondant à la demande et aux besoins spécifiques des fabricants de dispositifs médicaux, l'institut ARIAQ propose cette formation de base ciblant les très nombreuses exigences particulières d'un domaine où les mutations sont rapides et nombreuses. La formation de « Sensibilisation à l'ISO 13485 et au Nouveau règlement MDR 2017 / 745 relatif aux dispositifs médicaux chez ARIAQ , unique sur le marché, se veut avant tout pratique. Elle est donc animée par des praticiens, experts dans leur domaine, qui amèneront les participants à acquérir l'essentiel des compétences requises par les professionnels du secteur.

Objectifs

- **A l'issue de la formation, , les participants seront capables de :**
 - Comprendre les Bases légales et exigences réglementaires de l'ISO 13485
 - Comprendre les Bases légales et exigences réglementaires de la Régulation (MDR 2017/745)
 - Mettre en application le contenu des modules
 - Participer à des ateliers basiques
- **Structure des formations sur les dispositifs Médicaux:**
 - Afin de répondre au mieux au besoin du marché du Medtech, ARIAQ offre cette formation de sensibilisation à l'ISO13485 et à la Régulation MDR spécifique aux dispositifs Médicaux.

Contenu / Thèmes abordés

- **Aperçu global de la formation**
 - La Formation « Sensibilisation à l'ISO 13485 et au Nouveau règlement MDR 2017 / 745 relatif aux dispositifs médicaux » est spécifiquement destinée aux opérateurs et acteurs du secteur Médical nécessitant une mise à niveau au vue des évolutions de la norme ISO 13485 et la Réglementation MDR 20177745
- **Modules**
 - ISO 13485:2016
- **Niveau de difficulté** Régulation MDR 2017 / 745
 - Introduction et Sensibilisation à L'ISO 13485 et aux exigences réglementaires.
 - Introduction et Sensibilisation au MDR 2017/745
 - Étude et Résolution des cas simples

Pédagogie

- Étude de cas pratiques
- Discussions pédagogiques actives avec les participants
- Ateliers basés sur des études de cas ou utilisant l'exemple de votre propre organisation
- Remise d'un dossier pédagogique comportant le texte des exposés
- Échange d'expériences avec les animateurs, tous praticiens confirmés de niveau international. Déplacement possible sur des sites de production. Langues : français et anglais

Public cible

- Toute personne disposant d'aucune d'expérience professionnelle dans le domaine de la fabrication des dispositifs médicaux.
- Toute personne désirant intégrer ou ayant des responsabilités professionnelles dans la production des dispositifs médicaux
- Professionnels et Consultants en relation , sous-traitants ou exerçants dans le domaine des dispositifs Médicaux

Reconnaisances

- Attestation : ARIAQ

Prérequis

- Connaissances basiques des principes de base de la qualité et des systèmes de management de la série ISO 9001
- Votre curriculum vitae ou les références de travail pertinentes servent de preuve, que vous pouvez nous envoyer directement par voie électronique lors de votre inscription

Durée

1.0 jour

Date

Les dates pour cette formation ne sont pas encore fixées. Renseignements sur info@ariaq.ch.

Prix

CHF 620.-

*Nos tarifs comprennent les pauses, le repas de midi et les documents stagiaires.
TVA en sus sur les frais d'intendance.*

Animation

Max Ekobe



Ingénieur trinational diplômé en Management des projets Mécatroniques (Suisse – France -Allemagne). Max Ekobe est spécialisé dans la fabrication de dispositifs médicaux stériles et de produits pharmaceutiques. Certifié BSI Lead Auditor ISO 13485. Max a plus de 15 ans d'expérience professionnelle au sein de fabricants internationaux de dispositifs médicaux stériles et de produits pharmaceutiques pour lesquels il a occupé des fonctions d'expert en validation des procédés de fabrication, de chef de projet, responsable ingénierie et responsable des opérations et Qualité. Il a durant sa carrière, géré des projets complexes et pluridisciplinaires.

Qui sommes-nous ?

L'institut ARIAQ est un leader suisse de la formation continue pour adultes dans le domaine, des systèmes de management, de l'amélioration des activités opérationnelles, du management de la qualité, de la certification ISO, de l'amélioration continue, du traitement des données jusqu'à une démonstration d'un six sigma de performance.

L'institut ARIAQ appartient à la Swiss Association for Quality (SAQ) basée à Berne.

ARIAQ soutient l'amélioration continue des activités aussi bien dans l'industrie que dans les services. Par ses formations et ses conseils, l'institut favorise l'amélioration de la performance en fonction des besoins de l'organisation et des attentes des clients. Une préoccupation essentielle de son action vise une gestion efficace des processus soutenant l'innovation. L'environnement des organisations change rapidement ; ARIAQ s'en préoccupe en permanence.



Institut ARIAQ – Y-PARC Swiss Technopole – Rue Galilée 5 – CH-1400 Yverdon-les-Bains
+41 24 423 96 50 – info@ariaq.ch – www.ariaq.ch

2018 © ARIAQ SA – Document non contractuel, sous réserve de modifications notamment de tarifs et de dates.