

Formations	Somme de nombre de participants	Moyenne de Taux de satisfaction
Appliquer les exigences de la norme IEC 62304 au cycle de vie des logiciels	98	97,1%
IEC 62366-1-2015 Application de l'ingénierie de l'aptitude à l'utilisation aux dispositifs médicaux	39	97,8%
Règlement (UE) 2017_745 relatif aux dispositifs médicaux	33	91,1%
Matériorvigilance	20	100,0%
ISO 11607-1 et -2 2019	18	87,5%
Appliquer les exigences de l'ISO 14971 dans le cadre du développement et de la mise sur le marché de Dispositifs Médicaux	16	100,0%
Formation personnalisée	14	90,0%
De la Directive DIV au nouveau Règlement 2017_746	13	96,9%
EN ISO 13485 Système qualité exigences à des fins règlementaires	12	100,0%
Loi Jardé	11	72,7%
UDI	8	87,5%
Stérilisation Gamma des produits de santé (ISO 11137)	8	100,0%
Conformité DT au nouveau règlement	6	100,0%
Constitution du dossier de marquage CE - Dossier technique	6	100,0%

Formations	Somme de nombre de participants	Moyenne de Taux de satisfaction
Evaluation biologique des dispositifs médicaux (ISO 10993-1 - 2018)	6	100,0%
Appliquer les exigences de la norme IEC 82304 - Logiciels de santé	5	100,0%
Principes de l'évaluation clinique et bibliographique selon le MEDDEV 2.7/1 Rev4	5	100,0%
Autoclave de stérilisation à la chaleur humide	4	100,0%
QI QO QP	4	100,0%
Norme EN ISO19227 -2018 Implants chirurgicaux - Propreté des implants orthopédiques	3	100,0%
Audit interne et audit fournisseurs selon l'ISO19011 et le référentiel ISO13485	3	100,0%
Validation des logiciels du SMQ	3	100,0%
Les rôles d'importateur et distributeur selon le règlement 2017/745/UE	2	100,0%
Audit interne et audit fournisseurs	2	100,0%
Total général	339	96,5%