



REMBOURSEMENT

Comprendre les mécanismes d'accès au marché et le remboursement des dispositifs médicaux en France



INFORMATIONS PRATIQUES

Date : 21 et 22 novembre 2022

Horaires : 9h00-12h30

Durée totale : 2 demi-journées, 7h00

Nombre de participants : 10 personnes maximum

Modalités d'accès : formation à distance

Tarif : 1150€ HT

Accessibilité : accès possible aux personnes à mobilité réduite et adaptation possible selon handicap : nous contacter

Contact : bonjour@md101.io



A QUI S'ADRESSE LA FORMATION ?

Professionnels du dispositif médical ou du diagnostic in vitro :

- Responsables cliniques, qualité ou réglementaires,
- Responsables produits, responsables industriels,
- Ingénieurs et techniciens bureaux d'études,
- Chefs de projets.

PRÉREQUIS

- Connaissance des processus de développement logiciel en général.



OBJECTIFS PÉDAGOGIQUES

- Comprendre les différents mécanismes de prise en charge dans le droit commun des dispositifs médicaux : la **LPPR et l'intra-GHS**.
- Connaître les différents mécanismes de **remboursement de l'innovation** : forfait innovation, pris en charge transitoire etc
- Comprendre et prendre conscience de la **pluralité des acteurs** et de la **complexité du parcours du remboursement** du DM en France

POURQUOI PARTICIPER ?

L'accès au remboursement des dispositifs médicaux s'apparente à un parcours du combattant. La procédure est longue et complexe, les interlocuteurs nombreux, chacun avec un objectif différent.

Il est nécessaire de réaliser des études cliniques avec des critères spécifiques, qui ne sont souvent pas appréhendés suffisamment en amont par les fabricants. Savoir comment se déroule une procédure de demande de remboursement peut permettre d'économiser temps et argent avec des protocoles d'études cliniques bien conçus.

Comprendre les mécanismes d'accès au marché et le remboursement des dispositifs médicaux en France



DISTANCIEL

CONTENU DE LA FORMATION

1. Le remboursement des DM dans le droit commun
2. Spécificités du remboursement des DM selon le secteur : en ville et à l'hôpital
3. Les acteurs
4. Le système d'achat hospitalier
5. Le financement des innovations technologiques
6. Forfait innovation
7. Prise en charge transitoire
8. PHRC / PRME / RIHN
9. Télésurveillance

MOYENS PÉDAGOGIQUES

- **Pédagogiques** : support de cours et exercices.
- **Techniques** : ordinateur, vidéo-projecteur.
- **Encadrement** : Formateur titulaire d'un diplôme d'ingénieur ou équivalent ; expérience professionnelle de plus de 5 ans dans le domaine des dispositifs médicaux.

MOYENS DE SUIVI ET D'ÉVALUATION DE LA FORMATION

- **Suivi** : Feuilles de présences à la demi-journée signées par les stagiaires et contresignées par le formateur, attestations de fin de formation remises à chaque stagiaire.
- **Evaluation** : QCM et questionnaires de satisfaction remplis par les stagiaires en fin de formation.



Qualiopi
processus certifié
RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

La certification qualité a été délivrée au titre de la catégorie d'action suivante :
- Actions de formation

« Investir dans la formation c'est conjuguer au présent mais aussi au futur le souci des hommes et le souci des résultats. »



MD101 Consulting, 276 avenue du Douard - 13400 AUBAGNE
SIRET : 79033094800023 - Email : bonjour@md101.io

ORGANISME DE FORMATION

Déclaration d'activité enregistrée sous le N° 93131913913 auprès du préfet de région Provence-Alpes-Côte d'Azur