



ASSURANCE
QUALITÉ

Appliquer les exigences de la norme IEC 82304-1 Logiciels de santé



INFORMATIONS PRATIQUES

Date : 18 avril 2023

Durée totale : 4h00

Horaires : 9h00-13h00

Nombre de participants : 12 personnes maximum

Modalités d'accès : formation en inter-entreprise à distance

Tarif : 375€ HT / personne

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 assurance qualité et affaires réglementaires,
- Chefs de projet logiciel
- Ingénieurs en développement logiciel, gestion des risques et test.

PRÉREQUIS

Connaissance des processus de développement logiciel en général.

POURQUOI PARTICIPER ?

IEC 82304 est la norme qui s'applique au cycle de vie des logiciels de santé, y compris les dispositifs médicaux. C'est une norme reconnue (recognized standard) par la FDA. Sa version européenne EN IEC 82304, sera harmonisée avec les nouveaux règlements DM et DIV pour l'Union Européenne.



OBJECTIFS PÉDAGOGIQUES

- Connaître les objectifs principaux de la norme IEC 82304
- Connaître les exigences de la norme IEC Comprendre comment l'IEC 82304 s'articule avec l'IEC 62304
- Identifier la documentation à produire pour les dossiers de conception et dossiers techniques en vue de l'homologation des logiciels

Appliquer les exigences de la norme IEC 82304-1 Logiciels de santé



DISTANCIEL

CONTENU DE LA FORMATION

Introduction,

Exigences générales et appréciation du risque,

Exigences d'utilisation

Exigences système

Lien avec l'IEC 62304, exigences du cycle de vie du logiciel

- Classe de sécurité du logiciel,
- Développement logiciel
- Maintenance,
- Gestion des risques,
- Gestion de configuration,
- Résolution des problèmes

Validation du logiciel

Étiquetage et documents d'accompagnement

Activités post-marché

MOYENS PÉDAGOGIQUES

- **Pédagogiques** : support de cours et exercices.
- **Techniques** : ordinateur.
- **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.

« 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