

La réglementation des dispositifs médicaux connectés : tous les outils juridiques pour une pratique sécurisée

Public : tout professionnel de santé, cadres de santé, directeurs d'établissement...

Prérequis : Aucun

Durée conseillée : 1 jour

Dates : sessions organisées à la demande, sous deux mois

Présentiel
Distanciel
MOOC flexible : capsules vidéos 3h + webinaire live 1h, à votre rythme

4 à 10 participants

Validation des acquis :
Remise d'une attestation de formation.

Tarifs :
Intra/MOOC : sur devis
Inter : 690 euros HT

Financement :

OPCO/CPF/DPC/FIF-PL :
Via partenaire Qualiopi dédié (contact pour mise à jour 2026)

Compétences visées :

- ✓ Définir le cadre légal applicable aux dispositifs médicaux
- ✓ Identifier les particularités propres aux dispositifs médicaux
- ✓ Examiner les différentes causes de responsabilité en cas de dommage causé par un dispositif médical
- ✓ Concevoir des stratégies de prévention des risques

Programme indicatif :

- ◆ Cadre légal et conformité des DMC
- ◆ La gestion des données de santé et les droits du patient
- ◆ La traçabilité dans la prévention du contentieux
- ◆ La responsabilité des professionnels de santé et du fabricant
- ◆ Les causes d'exonération de responsabilité

Méthodes pédagogiques :

- Apports de connaissances et mise à disposition de supports de formation.
- Analyse des pratiques
- Etude de cas sur la responsabilité professionnelle
- Elaboration de plans d'action pour une sécurisation de la pratique

Modalités d'évaluation :

- Questionnaire de positionnement en amont
- Evaluation des acquis (quiz, cas pratiques)
- Auto-évaluation : atteinte des objectifs et compétences visées, projection dans la pratique
- Recueil de satisfaction des participants

