

SANTÉ ET TECHNOLOGIE MÉDICALE - OUTILS POUR THÉRAPIES INNOVANTES

Parcours Dispositif médical et affaires réglementaires (DMAR)

Le parcours DMAR s'appuie sur le nouveau règlement européen concernant les dispositifs médicaux et vise une nouvelle profession réglementée : responsable des affaires réglementaires, qualité et normalisation chez les concepteurs, fabricants ou exploitants de dispositifs médicaux. Ce programme répond aux enjeux essentiels concernant la sécurité du patient; il forme des acteurs à même d'intégrer l'importance de l'innovation dans les technologies biomédicales tout en appliquant les évolutions de la réglementation internationale.

PUBLIC ET PRÉ-REQUIS

Conditions d'accès :

M1 : bac+3 ou licence (180 crédits ECTS) dans le parcours.

M2 : Être titulaire du M1 (bac+4) ou un diplôme équivalent à 240 crédits ECTS dans le parcours

Sélection : sur dossier

Durée : M1 : 10 mois de formation ; 1 mois en entreprise (optionnel) / M2 : 5 mois de formation ; 6 mois en Entreprise

PROGRAMME

L'UTC, et plus particulièrement le département de génie biologique, reste pionnière et leader en France pour les formations alliant biomédical et qualité.

La formation DMAR s'appuie sur la pluridisciplinarité des équipes présentes pour apporter les savoirs et savoir-faire relatifs à la maîtrise des processus visant la conformité des dispositifs médicaux.

Des ateliers-projets et des études de cas permettent de développer les aptitudes et compétences requises par les métiers des affaires réglementaires en santé.

Une place importante est donnée aux interventions de spécialistes venant du monde professionnel de la santé et de l'industrie.

OBJECTIFS & COMPÉTENCES

Maîtriser la réglementation européenne et internationale des dispositifs médicaux.

Garantir la qualité et la sécurité du dispositif médical par le respect des réglementations tout au long de son cycle de vie.

Assurer l'interface entre les différentes composantes de l'entreprise biomédicale pour garantir la conformité des produits et processus.

Maîtriser les processus d'audits internes et externes.

LES + DE LA FORMATION

Des enseignants, enseignants-chercheurs et intervenants experts du domaine

Un large choix de cours à la carte pour répondre aux priorités de formation des participants

En M2, une organisation des cours permettant de concilier vie professionnelle et préparation du master

Informations clés

🕒 Durée :

2075 h dont 770 h en entreprise

€ Tarif :

Sur mesure

4865 € pour le Master 1 et 7553 € pour le Master 2

Contact

fc@utc.fr

ET APRÈS ?

Les étudiants ayant suivi ce parcours peuvent ensuite **poursuivre en thèse** ou exercer une activité professionnelle comme chargé d'affaires réglementaires, consultant qualité et affaires réglementaires, ingénieur qualité.

POUR CANDIDATER

Inscription via formulaire (voir site web).