



Formation : Référent qualité en laboratoire de prothèse dentaire

Objectif de la formation

- Être capable d'identifier les obligations réglementaires d'un fabricant de D.M.S.M.
- Être capable de définir un système de gestion de la Qualité
- Être capable d'identifier les exigences du référentiel qualité Labeldent et de les mettre en place au sein de son propre organisme
- Être capable d'assurer la fonction de référent qualité.
- Être capable déployer les principes d'évaluation de risques professionnels.
- Être capable de déployer une méthode d'analyse de risque type AMDEC.

Modalité d'évaluation

Un positionnement à l'entrée de formation est établi pour chaque participant afin d'évaluer ses connaissances et besoins. Pendant la formation, des échanges avec le formateur et des exercices pratiques permettent de suivre la progression des participants. En fin de formation, une validation des acquis est effectuée, grâce à un questionnaire, afin de vérifier que les points essentiels ont été assimilés. Cela permet d'établir un positionnement de sortie de formation et de le comparer à celui de l'entrée en formation.

NIVEAU DE CONNAISSANCES

ATTENDU

Le stagiaire doit être sensibilisé à l'environnement du secteur dentaire

PARTICIPANT

Responsable de laboratoire de prothèse dentaire.
Responsable qualité. Prothésiste dentaire.

MODALITES ET DELAIS D'ACCES

La demande de formation doit être adressée par l'employeur du stagiaire.

A compter de la demande initiale, le délai d'inscription est de 1 mois si formation inter entreprise et de 15 jours si formation intra entreprise.

DUREE ET TARIFICATION

Formation en visioconférence avec écran partagé ou par téléphone de 21 heures réparties sur 3 jours de 9h00 à 12h00 et de 13h30 à 17h30.

Salle de visioconférence conforme aux normes de sécurité (ordinateur avec Webcam et microphone, application de visioconférence, téléphone).

Le prix de l'action de formation prévue à la convention s'élève à : **840 €** (Non soumis à TVA selon instruction 3A.6.85 du 15 février 1995.)



PROGRAMME :

Déroulement -

Jour 1 (durée de la formation = 7h)

- Les obligations règlementaires d'un fabricant de D.M.S.M.
- Les exigences du Règlement (UE) 2017/745 et du code de la santé publique.
- Présentation d'un système de gestion par la qualité (SMQ).
- Les 2 piliers d'un système qualité et les 8 principes fondateurs d'une démarche qualité.
- La validation du système de gestion de la qualité.

Jour 2 (durée de la formation = 7h)

- Étude détaillée du référentiel qualité.
- Chapitre 4 - Système de management de la qualité.
- Chapitre 5 - Responsabilité de la direction.
- Chapitre 6 - Management et mise à disposition des ressources.

Jour 3 (durée de la formation = 7h)

- L'évaluation des risques professionnels et le Document Unique.
- Chapitre 7 - Réalisation du DMSM et prestations associées.
- Analyse des risques AMDEC.
- Chapitre 8 - Mesure, analyse et amélioration.
- Evaluation des participants.

Pédagogie -

La formation est basée sur une approche participative avec des applications concrètes et des échanges d'expérience.

La formation est présentée sous forme de diaporama appuyé par les explications du formateur.

Intégration d'un suivi personnalisé selon les besoins exprimés.

Un support de formation comprenant le diaporama projeté sera remis à chaque participant en début de formation afin de lui permettre de suivre le bon déroulement de la formation.

Indicateur de résultats -

La mise en place d'un système de Management par la Qualité est variable d'un laboratoire à l'autre.

A ce jour, 100 % des stagiaires occupent le poste de référent qualité au sein du laboratoire.

LES ATOUTS DE ODONVIA



Organisme de formation

<https://odonvia.fr/>



Un accompagnement adapté
aux besoins de l'entreprise



Des formateurs ayant une
parfaite connaissance du coeur
de métier

Labeldent

Villa des ambassadeurs -
17 boulevard de Russie
03200 Vichy



www.odonvia.fr
contact@odonvia.fr
06 08 70 26 69