



CATALOGUE DE FORMATION

2024

CEHTRA Training

training@cehtra.com

FORMATIONS FONDAMENTAUX

- Familiarisez-vous au FDSe : obligations, contenu et conformité
- Maîtrisez CHESAR pour simplifier vos évaluations REACH
- Maîtrisez IUCLID et enregistrez vos substances sous REACH
- Des cosmétiques plus sûrs pour demain – Connaissez vos obligations réglementaires
- Ecotoxicologie réglementaire : De la conduite appropriée des études à l'évaluation du risque pour l'environnement
- Comment fonctionnent les Familles de Produits Biocides ? Accélérez votre mise sur le marché !
- Produits de Protection des Plantes : de la réglementation à l'homologation
- Toxicologie et Classification – les fondamentaux de vos succès réglementaires
- Initiation aux réglementations pour les emballages : les comprendre et les mettre en œuvre
- Evaluation biologique des dispositifs médicaux selon la norme EN ISO 10993-1

Familiarisez-vous au FDSe : obligations, contenu et conformité

À propos du formateur



Anna Chelle
Expologue et toxicologue réglementaire

Objectifs | Aptitudes et Compétences

- Connaître les obligations sous REACH et les impacts/sanctions en cas de non-conformité
- Savoir construire une fiche de données de sécurité étendue
- En tant qu'utilisateur aval, savoir vérifier sa propre conformité vis-à-vis des FDSe fournisseurs
- Connaître les méthodes de mise en conformité en cas d'écarts entre les usages avals et les scénarios d'exposition couverts par la FDSe

Programme

- Partie 1 - Acteurs de la chaîne d'approvisionnement
- Partie 2 - Obligation sous REACH des producteurs de FDSe
- Partie 3 - Grandes étapes de construction du CSA/CSR
- Partie 4 - Construction d'une fiche de données de sécurité étendue
- Partie 5 - Etapes lors de la réception d'une FDSe fournisseur : objectif de conformité
- Partie 6 - Impacts/sanctions en cas de non-conformité
- Partie 7 - Q&A | Evaluation des acquis de compétences au travers d'un quizz final

Pré-requis

- Notions sur la Réglementation REACH.
- Notions sur les FDS (sections 1-16).

Méthodes mobilisées

La formation est dispensée autour d'une présentation contenant des études de cas, des mises en situation et une interaction permanente avec l'expert. Le support sera remis aux stagiaires. Un quizz final permettra de valider les acquis.

Pour un meilleur apprentissage en ligne, nos formations se déroulent en petit groupe allant d'un minimum de trois personnes jusqu'à une capacité maximale de 6 personnes. Nos formations sont dispensées au travers d'un apprentissage synchrone.

Pour plus d'informations, vous pouvez nous écrire sur training@cehtra.com

Informations clés

Audience

Personnes travaillant dans le cadre de la Réglementation REACH :
- QHSE
- fabricants, formulateurs, industriels produits chimiques

Lieu

En ligne

Il est possible de planifier la formation en mode présentiel sur demande.

Langues

Français

Prochaines dates

Veillez consulter l'espace dédié à cette formation

En ligne

Durée

7 heures

Tarifs

A partir de 580€ (HT)

Délais d'accès

3 mois

Inscription

Étapes à suivre:

1. Cette formation est disponible sur demande, veuillez remplir le formulaire de [pré-inscription](#)
2. Réception par CEHTRA de votre demande
3. Validation par CEHTRA de votre participation à une session

Maîtrisez CHESAR pour simplifier vos évaluations REACH

À propos du formateur



Anna Chelle

Expologue et toxicologue réglementaire

Objectifs | Aptitudes et Compétences

- Connaître les obligations sous REACH
- Savoir utiliser CHESAR afin de réaliser un CSA (Chemical Safety Assessment)
- Savoir générer un CSR (Chemical Safety Report) sous CHESAR
- Être en conformité vis-à-vis des attentes de l'ECHA

Programme

- Partie 1 - Obligation sous REACH vis-à-vis du CSR
- Partie 2 - Définition et étapes de construction du CSA
- Partie 3 - Evaluation des risques professionnels
- Partie 4 - Evaluation des risques consommateurs
- Partie 5 - Evaluation des risques environnementaux
- Partie 6 - Création du CSR complet et conformité vis-à-vis des contrôles de l'ECHA
- Partie 7 - Q&A | Evaluation des acquis de compétences au travers d'un quizz final

Pré-requis

- Notions sur la Réglementation REACH.

Méthodes mobilisées

La formation est dispensée autour d'une présentation contenant des études de cas, des mises en situation et une interaction permanente avec l'expert. Le support sera remis aux stagiaires. Un quizz final permettra de valider les acquis.

Pour un meilleur apprentissage en ligne, nos formations se déroulent en petit groupe allant d'un minimum de trois personnes jusqu'à une capacité maximale de 6 personnes. Nos formations sont dispensées au travers d'un apprentissage synchrone.

Informations clés

Audience

Personnes travaillant dans le cadre de la Réglementation REACH :

- Chargé d'affaires réglementaires
- Toxicologue
- Ecotoxicologue
- QHSE

Lieu

En ligne

Il est possible de planifier la formation en mode présentiel sur demande.

Langues

Français

Prochaines dates

Veillez consulter l'espace dédié à cette formation

En ligne

Durée

7 heures

Tarifs

A partir de 580€ (HT)

Délais d'accès

3 mois

Inscription

Étapes à suivre:

1. Cette formation est disponible sur demande, veuillez remplir le formulaire de [pré-inscription](#)
2. Réception par CEHTRA de votre demande
3. Validation par CEHTRA de votre participation à une session

Pour plus d'informations, vous pouvez nous écrire sur training@cehtra.com

Maîtrisez IUCLID et enregistrez vos substances sous REACH

À propos du formateur



Nathalie Mayer
Toxicologue Réglementaire

Objectifs | Aptitudes et Compétences

- Savoir naviguer et entrer des données dans IUCLID
- Connaître les principales sections non techniques pour un dossier REACH et savoir les remplir
- Être capable de relire les sections techniques d'un dossier REACH
- Savoir utiliser les différentes fonctionnalités de IUCLID (exports, assistants de validation)
- Savoir soumettre un dossier dans REACH IT

Programme

- Partie 1 - Introduction à IUCLID 6,5
- Partie 2 - Préparation d'un dossier IUCLID: section spécifique de la société, sections techniques, interaction Chesar-IUCLID
- Partie 3 - Assistant de Validation et plug-ins IUCLID
- Partie 4 - Création d'un dossier et soumission sur REACH IT
- Partie 5 - Q&A | Evaluation des acquis de compétences au travers d'un quizz final

Pré-requis

- Avoir accès à IUCLID.
- Connaître le règlement REACH et ses exigences.

Méthodes mobilisées

La formation est dispensée autour d'une présentation contenant des études de cas, des mises en situation et une interaction permanente avec l'expert. Le support sera remis aux stagiaires. Un quizz final permettra de valider les acquis.

Pour un meilleur apprentissage en ligne, nos formations se déroulent en petit groupe allant d'un minimum de trois personnes jusqu'à une capacité maximale de 6 personnes. Nos formations sont dispensées au travers d'un apprentissage synchrone.

Informations clés

Audience

Tout utilisateur de IUCLID 6 pour préparer et/ou soumettre des dossiers REACH.

Lieu

En ligne

Il est possible de planifier la formation en mode présentiel sur demande.

Langues

Français

Prochaines dates

Veillez consulter l'espace dédié à cette formation

En ligne

Durée

3,5 heures

Tarifs

A partir de 290€ (HT)

Délais d'accès

3 mois

Inscription

Étapes à suivre:

1. Cette formation est disponible sur demande, veuillez remplir le formulaire de [pré-inscription](#)
2. Réception par CEHTRA de votre demande
3. Validation par CEHTRA de votre participation à une session

Pour plus d'informations, vous pouvez nous écrire sur training@cehtra.com

Des cosmétiques plus sûrs pour demain – Connaissez vos obligations réglementaires

À propos du formateur



Clarisse Bavoux
Responsable des cosmétiques

Objectifs | Aptitudes et Compétences

- Connaître et comprendre le Règlement Cosmétique n°1223/2009
- Appréhender l'évaluation de risque d'un produit cosmétique
- Identifier les points d'amélioration permettant de se conformer aux obligations réglementaires

Programme

- Partie 1 - Contexte réglementaire des produits cosmétiques (Europe et autres pays)
 - Règlement Cosmétique Européen n° 1223/2009
 - Champ d'application / Produits borderline
 - Cosmétovigilance
 - Gestions des mises à jour
- Partie 2 - Rapport de sécurité sur le produit cosmétique
 - Rapport de sécurité sur le produit cosmétique
 - Notion d'évaluation de la sécurité : calcul de MoS, tolérance locale...
 - Profils toxicologiques sur les ingrédients
- Partie 3 - Cas spécifiques
 - Produits bébés, parfums
 - *In silico*
- Partie 4 - Q&A | Evaluation des acquis au travers d'un quizz final

Pré-requis

- Chargé d'affaire réglementaire en cosmétique ou toxicologue.

Méthodes mobilisées

La formation est dispensée autour d'une présentation contenant des études de cas, des mises en situation et une interaction permanente avec l'expert. Le support sera remis aux stagiaires. Un quizz final permettra de valider les acquis.

Pour un meilleur apprentissage en ligne, nos formations se déroulent en petit groupe allant d'un minimum de trois personnes jusqu'à une capacité maximale de 6 personnes. Nos formations sont dispensées au travers d'un apprentissage synchrone.

Informations clés

Audience

R&D, Règlementaire, Qualité, Évaluateur de la Sécurité, Fabricants, Distributeurs, Sous-traitants, Fournisseurs, Importateurs.

Lieu

En ligne

Il est possible de planifier la formation en mode présentiel sur demande.

Langues

Français

Prochaines dates

Veillez consulter l'espace dédié à cette formation

En ligne

Durée

7 heures

Tarifs

A partir de 580€ (HT)

Délais d'accès

3 mois

Inscription

Étapes à suivre:

1. Cette formation est disponible sur demande, veuillez remplir le formulaire de [pré-inscription](#)
2. Réception par CEHTRA de votre demande
3. Validation par CEHTRA de votre participation à une session

Pour plus d'informations, vous pouvez nous écrire sur training@cehtra.com

Ecotoxicologie réglementaire : De la conduite appropriée des études à l'évaluation du risque pour l'environnement

À propos du formateur



Blandine Journel
Ecotoxicologue Senior

Objectifs | Aptitudes et Compétences

- Mieux comprendre pourquoi les études sont réalisées, ce que les résultats signifient et comment ils peuvent être utilisés pour les parties Classification & Etiquetage, et évaluation des risques
- Etre en mesure de repérer les pièges des études et savoir comment les éviter

Programme

- **Partie 1 – Données environnementales**
 - Rappel des paramètres physico-chimiques utiles
 - Étude de dégradation abiotique
 - Études de dégradation biotique
- **Partie 2 – Écotoxicologie**
 - Organismes utilisés en écotoxicologie réglementaire
 - Études d'écotoxicologie : méthodes
 - Principe des études : paramètres critiques
 - Méthodes alternatives non-expérimentales utilisées en écotoxicologie
- **Partie 3 - Utilisation réglementaire des données**
 - Evaluation PBT, POP
 - Evaluation du risque: Principe et Dérivation des PNEC à partir d'études d'écotoxicologie
 - Classification
 - FDS
- **Partie 4 - Q&A | Evaluation des acquis au travers d'un quizz final**

Pré-requis

- Bac +2.

Méthodes mobilisées

La formation est dispensée autour d'une présentation contenant des études de cas, des mises en situation et une interaction permanente avec l'expert. Le support sera remis aux stagiaires. Un quizz final permettra de valider les acquis.

Pour un meilleur apprentissage en ligne, nos formations se déroulent en petit groupe allant d'un minimum de trois personnes jusqu'à une capacité maximale de 6 personnes. Nos formations sont dispensées au travers d'un apprentissage synchrone.

Pour plus d'informations, vous pouvez nous écrire sur training@cehtra.com

Informations clés

Audience

Scientifiques et Responsables des Affaires Réglementaires.

Lieu

En ligne

Il est possible de planifier la formation en mode présentiel sur demande.

Langues

Français

Prochaines dates

Veillez consulter l'espace dédié à cette formation

En ligne

Durée

10,5 heures

Tarifs

A partir de 870€ (HT)

Délais d'accès

3 mois

Inscription

Étapes à suivre:

1. Cette formation est disponible sur demande, veuillez remplir le formulaire de [pré-inscription](#)
2. Réception par CEHTRA de votre demande
3. Validation par CEHTRA de votre participation à une session

Comment fonctionnent les Familles de Produits Biocides ?

Accélérez votre mise sur le marché !

À propos des formateurs



Nathalie Hanon

Responsable des produits biocides



Marie Darriet

Consultante affaires réglementaires

Objectifs | Aptitudes et Compétences

- Adresser les étapes d'une demande d'autorisation de famille de produits biocides :
 - Similarity of composition & grouping of co-formulants
 - Similarity of uses
 - Similar level of risk and efficacy
- Adresser les différents points à prendre en compte lors d'une division des familles de produits biocides pour les évaluations en cours

Programme

- Partie 1 – Evaluation de la similarité – Assessment of similarity:
 - Similarity of composition & grouping of co-formulants
 - Similarity of uses
 - Similar level of risk and efficacy
- Partie 2 – Division des familles de produits biocides pour les évaluations en cours - Splitting of families for on-going applications
- Partie 3 – 'Best practices' pour les reunions de pré-soumission - Best practices for pre-submission meeting
- Partie 4 – Evaluation des acquis au travers d'un quizz final

Pré-requis

- Parcourir le guide BPF avant le cours de formation (CA-July19-Doc.4.2-Final -Guidance note on BPF concept_rev2).

Méthodes mobilisées

La formation est dispensée autour d'une présentation contenant des études de cas, des mises en situation et une interaction permanente avec l'expert. Le support sera remis aux stagiaires. Un quizz final permettra de valider les acquis.

Pour un meilleur apprentissage en ligne, nos formations se déroulent en petit groupe allant d'un minimum de trois personnes jusqu'à une capacité maximale de 6 personnes. Nos formations sont dispensées au travers d'un apprentissage synchrone.

Pour plus d'informations, vous pouvez nous écrire sur training@cehtra.com

Informations clés

Audience

Toute personne concernée par les réglementations des produits biocides.

Lieu

En ligne

Il est possible de planifier la formation en mode présentiel sur demande.

Langues

Français

Prochaines dates

Veillez consulter l'espace dédié à cette formation

En ligne

Durée

7 heures

Tarifs

A partir de 580€ (HT)

Délais d'accès

3 mois

Inscription

Étapes à suivre:

1. Cette formation est disponible sur demande, veuillez remplir le formulaire de [pré-inscription](#)
2. Réception par CEHTRA de votre demande
3. Validation par CEHTRA de votre participation à une session

Produits de Protection des Plantes : de la réglementation à l'homologation

À propos des formateurs



Estelle Beltran

Responsable de produits phytosanitaire



Steffie Segelle

Spécialiste des affaires réglementaires

Objectifs | Aptitudes et Compétences

- Comprendre les procédures réglementaires pour les substances actives et pour les produits
- Comprendre l'évaluation zonale et les dossiers dRR
- Appréhender le contenu des dossiers et les pièges à éviter

Programme

- Partie 1 – Le Règlement (CE) N° 1107/2009
 - Les grandes lignes
 - Les différentes procédures concernées
- Partie 2 – L'Évaluation zonale
 - Évaluation zonale : zones Nord, Centre et Sud : similitudes et différences
 - Échanges entre le Notifiant et les Autorités Compétentes
- Partie 3 – Les Exigences - Le Dossier
 - Nouvelles exigences : pour quelles substances ? pour quels produits ?
 - Mise en conformité d'un dossier existant selon les nouvelles obligations réglementaires
- Partie 4 – Cas pratiques
- Partie 5 - Q&A | Evaluation des acquis de compétences au travers d'un quizz final

Pré-requis

- Formation scientifique. Débutant en affaires réglementaires des produits phytosanitaires.

Méthodes mobilisées

La formation est dispensée autour d'une présentation contenant des études de cas, des mises en situation et une interaction permanente avec l'expert. Le support sera remis aux stagiaires. Un quizz final permettra de valider les acquis.

Pour un meilleur apprentissage en ligne, nos formations se déroulent en petit groupe allant d'un minimum de trois personnes jusqu'à une capacité maximale de 6 personnes. Nos formations sont dispensées au travers d'un apprentissage synchrone.

Pour plus d'informations, vous pouvez nous écrire sur training@cehtra.com

Informations clés

Audience

Chargé des Affaires
Réglementaires Responsables
Produits/Substances actives.

Lieu

En ligne

Il est possible de planifier la formation en mode présentiel sur demande.

Langues

Français

Prochaines dates

Veillez consulter l'espace dédié à cette formation

En ligne

Durée

7 heures

Tarifs

A partir de 580€ (HT)

Délais d'accès

3 mois

Inscription

Étapes à suivre:

1. Cette formation est disponible sur demande, veuillez remplir le formulaire de [pré-inscription](#)
2. Réception par CEHTRA de votre demande
3. Validation par CEHTRA de votre participation à une session

Toxicologie et Classification - les fondamentaux de vos succès réglementaires

À propos des formateurs



Nathalie Mayer
Toxicologue



Maurine Duplaa
Toxicologue



Khadija Zerdali
Toxicologue

Objectifs | Aptitudes et Compétences

- Comprendre la place de la toxicologie dans la vie des substances selon les réglementations
- Connaître les principaux tests, leurs difficultés, leurs enjeux
- Optimiser les interactions Cadres/Experts

Programme

- Partie 1 - Toxicologie réglementaire ? Généralités
- Partie 2 - ADME (Absorption, Distribution, Métabolisme, Excrétion) : notions
- Partie 3 - Toxicologie aiguë systémique (orale, cutanée, inhalation)
- Partie 4 - Tolérance locale cutanée et oculaire
- Partie 5 - Sensibilisation cutanée
- Partie 6 - Toxicité à dose répétée et chronique
- Partie 7 - Toxicité pour la reproduction et le développement
- Partie 8 - Mutagénicité et génotoxicité - Classification
- Partie 9 - Cancérogénèse
- Partie 10 - Introduction aux méthodes alternatives non-expérimentales utilisées en toxicologie
- Partie 11 - Introduction à la détermination des Valeurs Toxicologiques de Référence
- Partie 12 - Introduction à l'évaluation du risque pour la santé humaine
- Partie 13 - La toxicologie décrite à travers un dossier réglementaire (REACH) - étude de cas
- Partie 14 - Evaluation des acquis au travers d'un quizz final

Pré-requis

- Aucun.

Méthodes mobilisées

La formation est dispensée autour d'une présentation contenant des études de cas, des mises en situation et une interaction permanente avec l'expert. Le support sera remis aux stagiaires. Un quizz final permettra de valider les acquis.

Pour un meilleur apprentissage en ligne, nos formations se déroulent en petit groupe allant d'un minimum de trois personnes jusqu'à une capacité maximale de 6 personnes. Nos formations sont dispensées au travers d'un apprentissage synchrone.

Pour plus d'informations, vous pouvez nous écrire sur training@cehtra.com

Informations clés

Audience

Collaborateurs impliqués dans la sécurité des produits.

Lieu

En ligne

Il est possible de planifier la formation en mode présentiel sur demande.

Langues

Français

Prochaines dates

Veillez consulter l'espace dédié à cette formation

En ligne

Durée

14 heures

Tarifs

A partir de 1160€ (HT)

Délais d'accès

3 mois

Inscription

Étapes à suivre:

1. Cette formation est disponible sur demande, veuillez remplir le formulaire de [pré-inscription](#)
2. Réception par CEHTRA de votre demande
3. Validation par CEHTRA de votre participation à une session

Initiation aux réglementations pour les emballages : les comprendre et les mettre en œuvre

À propos du formateur



Caroline OPTIZ
Responsable des emballages

Objectifs | Aptitudes et Compétences

Domaines : contact alimentaire, cosmétiques et pharmaceutiques

- Connaître les pré-requis réglementaires pour les emballages cosmétiques, contact alimentaire, pharmaceutiques
- Acquérir une vision globale des textes réglementaires applicables aux matériaux
- Connaître les exigences essentielles et les spécificités de ces législations
- Comprendre une évaluation des risques contenant/contenu (LMS)

Programme

- Partie 1 – Les exigences réglementaires des emballages cosmétiques
- Partie 2 – Les exigences réglementaires des emballages pour le contact alimentaire
- Partie 3 – Les principes de migration (interactions contenant-contenu)
- Partie 4 – Les exigences réglementaires des emballages pharmaceutiques
- Partie 5 – Q&A | Evaluation des acquis de compétences au travers d'un quizz final

Pré-requis

- Aucun.

Méthodes mobilisées

La formation est dispensée autour d'une présentation contenant des études de cas, des mises en situation et une interaction permanente avec l'expert. Le support sera remis aux stagiaires. Un quizz final permettra de valider les acquis.

Pour un meilleur apprentissage en ligne, nos formations se déroulent en petit groupe allant d'un minimum de trois personnes jusqu'à une capacité maximale de 6 personnes. Nos formations sont dispensées au travers d'un apprentissage synchrone.

Informations clés

Audience

Postes Règlementaires,
Techniques, Qualité.

Lieu

En ligne

Il est possible de planifier la formation en mode présentiel sur demande.

Langues

Français

Prochaines dates

Veillez consulter l'espace dédié à cette formation

En ligne

Durée

7 heures

Tarifs

A partir de 580€ (HT)

Délais d'accès

3 mois

Inscription

Étapes à suivre:

1. Cette formation est disponible sur demande, veuillez remplir le formulaire de [pré-inscription](#)
2. Réception par CEHTRA de votre demande
3. Validation par CEHTRA de votre participation à une session

Pour plus d'informations, vous pouvez nous écrire sur training@cehtra.com

Evaluation biologique des dispositifs médicaux selon la norme EN ISO 10993-1

À propos du formateur



Imen HAMDOUNI
Toxicologue

Objectifs | Aptitudes et Compétences

- Comprendre la méthodologie de l'évaluation biologique suivant la norme EN ISO 10993-1
- Evaluer la conformité d'un plan d'évaluation biologique

Programme

- Partie 1 – Contexte de la norme dans la réglementation européenne
- Partie 2 – Les principes fondamentaux de la série ISO 10993
- Partie 3 – L'évaluation biologique suivant la méthodologie de la norme EN ISO 13993-1
- Partie 4 – Etude de cas pour conclure sur la conformité du plan d'évaluation biologique proposé
- Partie 5 – Evaluation par questionnaire

Pré-requis

- Connaissance des classes de risque de dispositifs médicaux, du processus de certification UE tel que présenté dans le Règlement 2017/745.
- Connaissance générale de la problématique relative à la biocompatibilité des produits de santé.

Méthodes mobilisées

La formation est dispensée autour d'une présentation contenant des études de cas, des mises en situation et une interaction permanente avec l'experte. Le support sera remis aux stagiaires. Un quizz final permettra de valider les acquis.

Pour un meilleur apprentissage en ligne, nos formations se déroulent en petit groupe allant d'un minimum de trois personnes jusqu'à une capacité maximale de 6 personnes. Nos formations sont dispensées au travers d'un apprentissage synchrone.

Pour plus d'informations, vous pouvez nous écrire sur training@cehtra.com

Informations clés

Audience

Acteurs du DM. Responsables qualité. Fonctions en charge de la constitution de la documentation technique.

Lieu

En ligne

Il est possible de planifier la formation en mode présentiel sur demande.

Langues

Français

Prochaines dates

Veillez consulter l'espace dédié à cette formation

En ligne

Durée

7 heures

Tarifs

A partir de 580€ (HT)

Délais d'accès

3 mois

Inscription

Étapes à suivre:

- Cette formation est disponible sur demande, veuillez remplir le formulaire de [pré-inscription](#)
- Réception par CEHTRA de votre demande
- Validation par CEHTRA de votre participation à une session

Règlementations en Europe et aux USA pour les plastiques recyclés destinés au contact alimentaire et en cosmétique

À propos du formateur



Caroline OPTIZ
Responsable des emballages

Objectifs | Aptitudes et Compétences

- Être capable de décrire les bases du règlement Européen 2022/1616/CE pour les plastiques recyclés au contact des denrées alimentaires
- Être capable de décrire les bases de la réglementation US pour les plastiques recyclés : No Objection Letters, processus...

Programme

- Partie 1 – Règlement 2022/1616/CE – Objets en matière plastique recyclée
- Partie 2 – FDA – No Objection Letter (NOL) – objets en matière plastique recyclée
- Partie 3 – Q&A | Evaluation des acquis de compétences au travers d'un quizz final

Pré-requis

- Aucun.

Méthodes mobilisées

La formation est dispensée autour d'une présentation contenant des études de cas, des mises en situation et une interaction permanente avec l'expert. Le support sera remis aux stagiaires. Un quizz final permettra de valider les acquis.

Pour un meilleur apprentissage en ligne, nos formations se déroulent en petit groupe allant d'un minimum de trois personnes jusqu'à une capacité maximale de 8 personnes. Nos formations sont dispensées au travers d'un apprentissage synchrone.

Informations clés

Audience

Acteurs dans l'industrie de l'emballage alimentaire et cosmétique.

Lieu

En ligne

Il est possible de planifier la formation en mode présentiel sur demande.

Langues

Français

Prochaines dates

Veillez consulter l'espace dédié à cette formation

En ligne

Durée

1,5 heures

Tarifs

A partir de 140€ (HT)

Délais d'accès

3 mois

Inscription

Étapes à suivre:

1. Cette formation est disponible sur demande, veuillez remplir le formulaire de [pré-inscription](#)
2. Réception par CEHTRA de votre demande
3. Validation par CEHTRA de votre participation à une session

Pour plus d'informations, vous pouvez nous écrire sur training@cehtra.com