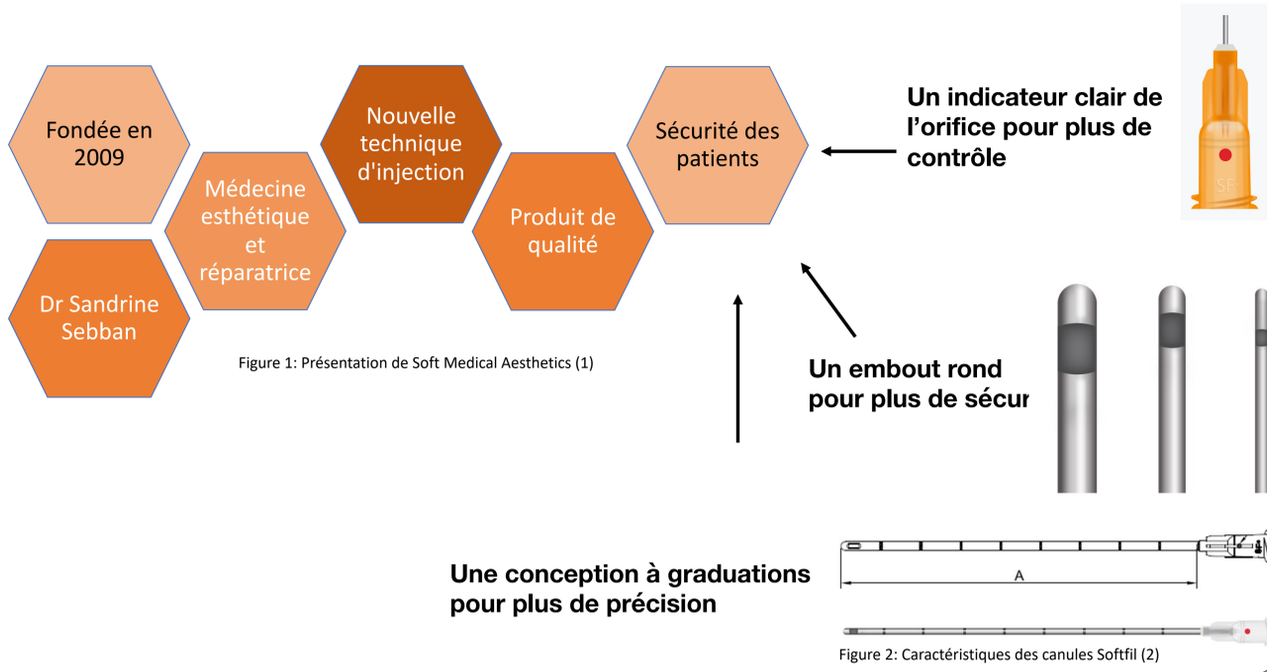


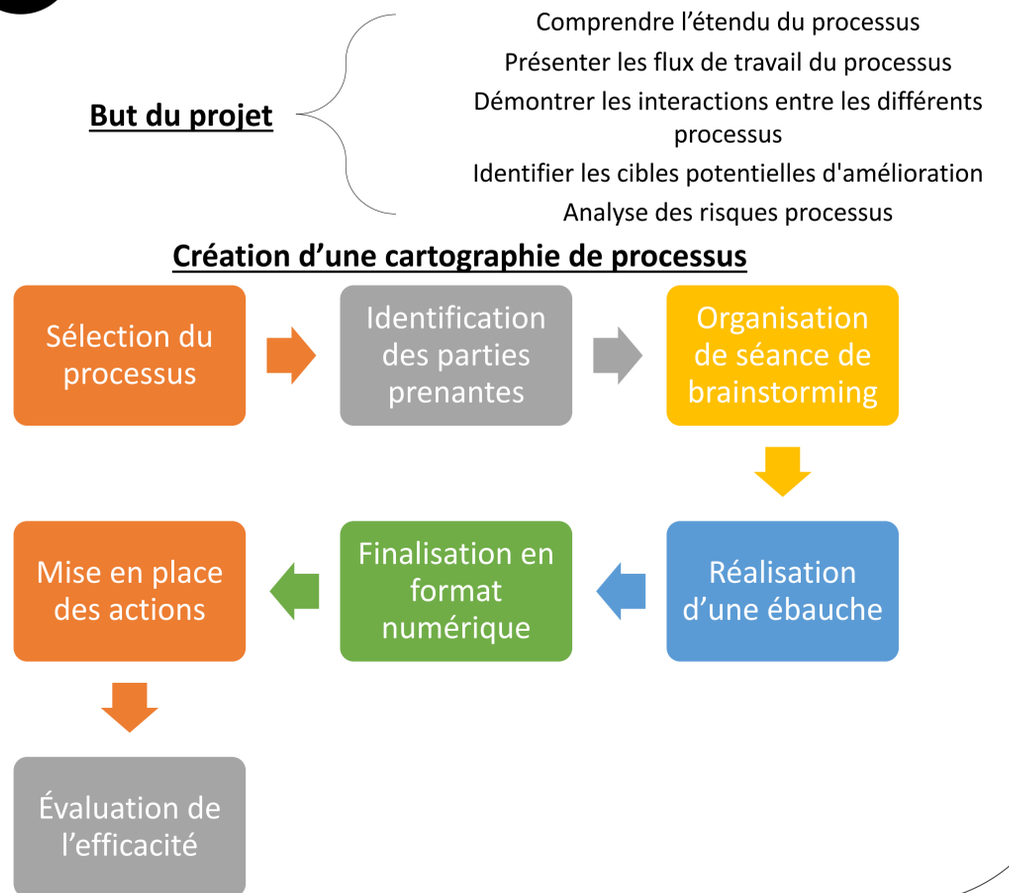
1 Présentation de SMA



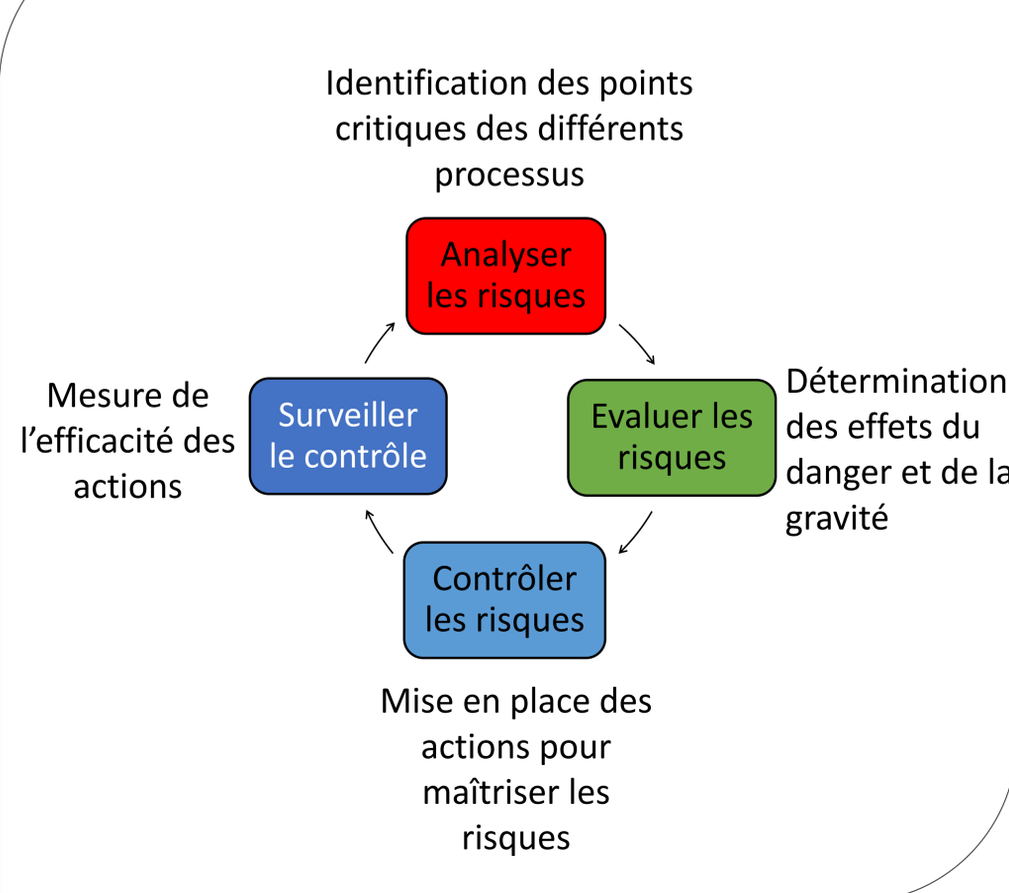
2 Contexte réglementaire et normatif



3 Cartographie de processus



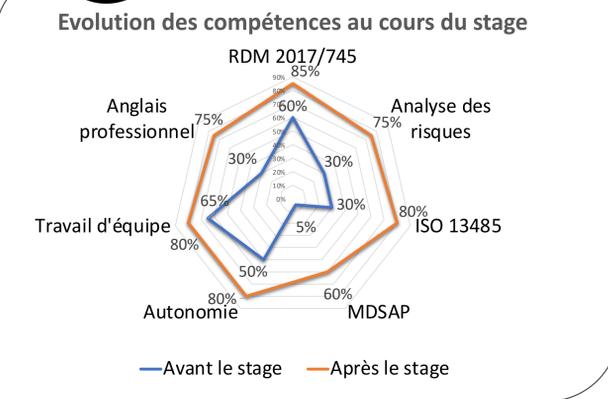
4 Analyse de risque



5 Conclusion

- Cartographie de processus: Les équipes ont pris connaissance de l'étendu de leur processus
- Analyses des risques processus: Les points critique ont été identifiés et les actions pour maîtriser les risques ont été déterminées
- Mise en conformité des processus de SMA avec les différents règlements et normes

6 Impact du stage



[1] « Our History | SoftFil® | Design the future of beauty », déc. 07, 2019. <https://www.softfil.com/our-history/>
 [2] « Micro-cannulas for injection fillers SoftFil® Precision | SoftFil® Medical », nov. 11, 2018. <https://www.softfil.com/product/softfil-precision-micro-cannulas/>
 [3] « Règlement (UE) 2017/745 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux »
 [4] « Norme NF EN ISO 13485 - Dispositifs médicaux - Application de la gestion des risques aux dispositifs médicaux », Ed. Afnor, Paris