





Édito

Depuis plus de 25 ans, Lisam Telegis partage avec ses clients ses connaissances théoriques et son expérience pratique de la règlementation relative aux produits chimiques par le biais de ses actions de formation

Celles-ci ont cependant bien évolué au fil des années. Sur le fond, la multiplication des règlementations et la fréquence de leurs mises à jour ne laissent guère de répit aux entreprises qui ont pour devoir de veiller à la conformité de leurs produits.

Sur la forme, ces dernières années ont vu de grands bouleversements s'opérer avec la généralisation de la dématérialisation et de l'e-learning. Les processus d'apprentissage sont au cœur d'une réforme globale dont le but est de faciliter l'accès à la connaissance et la formation à distance est devenue l'un des formats les plus appréciés, offrant au futur formé un rythme adapté, sans contrainte aéographique.

Parallèlement, les outils qui sont à notre disposition pour améliorer l'accessibilité et la qualité de nos services ne cessent d'évoluer.

Enfin, le niveau d'exigence augmente légitimement, aussi bien du côté des utilisateurs que du côté des pouvoirs publics. Ainsi, dans le souci de fournir le meilleur service, notre organisme (numéro de déclaration activité n°22600125160) a obtenu la certification QUALIOPI pour ses actions de formation. Cette certification vise à attester de la qualité du processus mis en œuvre par les prestataires d'actions concourant au développement des compétences, selon les critères définis par les OPCO (OPérateurs de COmpétences).

Nous espérons que vous trouverez des réponses à vos besoins dans notre catalogue 2023 et vous invitons à nous contacter si vous avez des questions spécifiques.

1. Focus sur Lisam Telegis4				
1.1 Présentation de Lisam Telegis4				
1.2 Notre équipe pédagogique4				
2. Modalités pratiques5				
2.1 Modalités pédagogiques des formations5				
2.2 Déroulement de nos formations7				
2.3 Focus sur les formations à distance8				
2.4 Handicap et accessibilité8				
2.5 Certification QUALIOPI pour les actions de formation9				
3. Témoignages10				
4. Présentation des formations règlementaires11				
5. Programme de formation règlementaire13				
6. Présentation des formations pour les logiciels ExESS et Publichem30				
7. Programme de formation pour les logiciels ExESS et Publichem31				



1.1 Présentation de Lisam Telegis

Qui sommes-nous

Depuis sa création en 1995, Lisam Telegis est partenaire des industriels de la chimie et de leurs clients. Nos services s'adressent aussi bien aux fabricants de substances chimiques qu'aux formulateurs de mélanges ou producteurs d'articles, qu'ils soient à destination de l'industrie ou des consommateurs. Notre expérience construite au fil des ans auprès d'entreprises de tailles et de secteurs très variés nous permet de comprendre les besoins des différents acteurs du marché et d'offrir des solutions et des conseils techniques et stratégiques allant de la veille règlementaire à la formation en passant par la rédaction de fiches de données de sécurité, la constitution de dossiers d'enregistrement REACH et de nombreux autres services.

Lisam Telegis fait partie du Groupe Lisam qui développe des logiciels et des services pour la gestion règlementaire en Hygiène, Sécurité et Environnement dans l'industrie des produits chimiques, de l'énergie, de la cosmétique, des détergents, de la peinture et dans d'autres secteurs spécifiques de la chimie.

Notre équipe, de plus de 30 personnes aujourd'hui, comporte des consultants spécialistes des solutions du groupe ou de nos diverses prestations règlementaires. Pour nos chimistes, toxicologues et écotoxicologues, et pour l'équipe administrative et commerciale dynamique et proactive qui les accompagne, pertinence, précision et qualité sont les maîtres mots dans la relation avec nos clients. Dans ce contexte, la formation occupe une place importante dans notre activité.



Notre offre

Nous pouvons vous aider à devenir autonomes dans la mise en conformité règlementaire de votre entreprise en mettant à votre disposition :

- des formations à la règlementation dans la plupart de nos domaines d'expertise (REACH, FDS, GHS et CLP, produits biocides, déclaration de mélanges dangereux, notification SCIP, ...)
- des formations à l'utilisation des solutions logicielles, destinées à optimiser votre utilisation des outils HSE édités par le groupe Lisam.

Selon vos besoins, vous pouvez vous inscrire aux différentes sessions inter-entreprises prévues dans notre agenda des formations ou élaborer avec notre aide un programme dédié, permettant la montée en compétences de vos collaborateurs sur vos problématiques.



1.2 Notre équipe pédagogique

Les formations sont dispensées par notre équipe de 10 consultants, experts règlementaires et spécialistes de nos logiciels qui travaillent au quotidien sur les problématiques rencontrées par les professionnels et les industriels. La richesse de leur expérience et des cas pratiques rencontrés leur permet de s'adapter à vos problématiques au cours d'échanges constructifs.

L'équipe administrative et commerciale travaille en étroite collaboration avec les formateurs dans le but de toujours répondre au mieux à votre besoin.



Chaque prestation fait l'objet d'une évaluation de la satisfaction par les stagiaires :

97% des stagiaires sont satisfaits de la pédagogie de nos formateurs

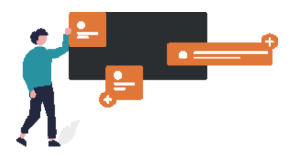
95% des stagiaires sont satisfaits de la qualité des supports fournis

98% des stagiaires sont satisfaits du niveau de nos formations

98% des stagiaires recommandent nos formations.

2.1 Modalités pédagogiques des formations

Lisam Telegis vous propose des formations intra-entreprises, avec des programmes standards ou personnalisés selon votre propre cahier des charges, en tenant compte des spécificités de votre activité et de votre entreprise.



N'hésitez pas à nous communiquer vos besoins par e-mail formation@lisam.com:







Nos modalités pédagogiques sont adaptées en fonction de la durée de la formation et des sujets abordés.

Contactez-nous pour construire ensemble un parcours de développement des compétences contenant une ou plusieurs de nos formations.

• Délais d'accès à nos formations

Nos formations sont accessibles par le biais de sessions organisées en inter-entreprises plusieurs fois dans l'année, ou en intraentreprise sur demande des clients pour des formations standards ou personnalisées.

Notre équipe est disponible par :



téléphone 03.44.44.25.00



e-mail formation@lisam.com

et s'engage à vous faire un premier retour au plus tard **72 heures** après la réception de votre demande.



Pour les formations sur site :



Les inscriptions sont possibles jusqu'à 2 semaines avant le début de la formation, dans la limite des places disponibles.

Les sessions de formation sont habituellement garanties à partir de 2 stagiaires dans nos locaux ou 5 stagiaires hors de nos locaux.

En cas de report d'une session, nous prenons contact au minimum 10 jours avant la prestation et proposons une alternative.

Pour les formations à distance :

Les inscriptions sont possibles jusqu'à 48 heures avant le début de la formation, dans la limite des places disponibles.

Nos sessions de formation sont habituellement garanties à partir de 2 stagiaires.

En cas de report d'une session, nous prévenons les participants au minimum 72 heures avant la prestation et proposons une alternative.



La validation de l'inscription d'une personne en situation de handicap dépendra des aménagements éventuellement nécessaires pouvant impacter le délai d'accès mentionné ci-dessus. Toute l'équipe est à votre écoute pour valider la faisabilité et vous réorienter le cas échéant.

Les inscriptions de dernière minute seront étudiées au cas par cas, selon le mode de dispense, le type de financement et les éventuelles contraintes logistiques.

• Focus formations inter-entreprises :



Nos formations sont également accessibles par le biais de sessions organisées en inter-entreprises plusieurs fois dans l'année.

Les dates des formations inter-entreprises sont fixées à l'avance et consultables sur la page :

300



Notre calendrier de formation est généralement proposé à une fréquence semestrielle.



2.2 Déroulement de nos formations

Une fois les conditions et le contenu des formations validés, notre processus est identique pour toutes nos formations :

- Confirmation de votre participation à la formation (e-mail au prescripteur ou convocation transmise au stagiaire)
- Convention de formation pour le montage de vos dossiers auprès des OPCO, si nécessaire
- Transmission des modalités d'accueil par e-mail (horaires, liens de connexion le cas échéant, etc.)
- Support de formation (mis à disposition avant ou après la formation)
- · Validation des présences par demi-journée
- Evaluation des stagiaires en début et fin de formation
- Sessions de questions/réponses synchrones
- Evaluation systématique de la satisfaction des stagiaires
- Transmission d'un certificat de réalisation une fois vos obligations remplies (évaluations et émargements)
- Disponibilité du formateur sur une période donnée à l'issue de la formation pour toutes questions sur les sujets abordés
- Evaluation de la satisfaction des prescripteurs et des OCPO
- Prise en compte de toutes vos remarques dans le cadre de notre amélioration continue.

2.3 Focus sur les formations à distance

Nos formations à distance sont toutes animées par un formateur présent en permanence via un outil adapté, très simple d'utilisation. Selon la durée et le format des sessions, des interactions, exercices, échanges de pratiques peuvent être proposés afin de favoriser la participation et la montée en compétence des participants. Dans d'autres cas des séances de questions/réponses sont proposées en fin de session.

Le lien de connexion à la classe virtuelle est envoyé 48h avant le début de la formation pour vous permettre de faire des tests de connexion.



• Pensez à votre équipement :

un ordinateur équipé d'une webcam, d'un micro et d'un haut-parleur ou mieux d'un micro-casque



une connexion internet de qualité autorisant l'utilisation de la voix et de l'image



une adresse e-mail valide et qui sera utilisable pendant la session pour les évaluations en début et fin de formation et pour la signature des feuilles de présence



une ligne téléphonique directe ou un numéro de portable pour être joignable rapidement pendant la séance en cas de problème technique.



N'hésitez pas à nous contacter pour construire ensemble un parcours de développement des compétences contenant une ou plusieurs de nos formations.

Suivez notre actualité sur notre page <u>Événements</u> ou sur notre page <u>LinkedIn</u>.

2.4 Handicap et accessibilité



- Si vous êtes en situation de handicap, Lisam Telegis met tout en œuvre pour vous permettre de participer à nos formations.
- Pour cela, vous êtes invité(e) à contacter l'équipe pédagogique pour lui faire part des aménagements dont vous pourriez avoir besoin. Le maximum sera fait pour y répondre favorablement. Dans le cas où la formation ne peut pas être adaptée, nous ferons de notre mieux pour vous orienter et vous accompagner dans la recherche d'une solution adaptée.

2.5 Certification QUALIOPI pour les actions de formation



Notre organisme de formation (numéro de déclaration activité n°22600125160) a obtenu la certification **QUALIOPI** pour ses actions de formation.

Cette certification vise à attester de la qualité du processus mis en œuvre par les prestataires d'actions concourant au développement des compétences, selon les critères définis par les **OPCO** (OPérateurs de COmpétences).



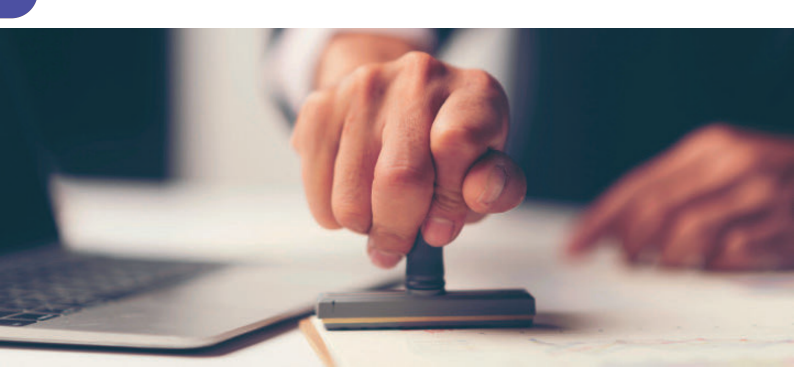


■ ■ RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

La certification qualité a été délivrée au titre des catégories d'actions suivantes : actions de formation









Formation logiciel

« Utilisation du logiciel ExESS (Personnalisée) »

« Support papier et présentation très clairs et bien expliqués. »

Entreprise spécialisée dans la fabrication de peintures / Responsable laboratoire

66

Formation règlementaire inter-entreprise

« Rédaction de FDS »

« Formation interactive, questions/ réponses tout au long de la formation. Petit comité rendant la formatrice disponible. »

Entreprise spécialisée dans le développement et la fabrication de produits chimiques / Responsable laboratoire



Formation logiciel

« Prise en main de Publichem »

« Grande compétence du formateur et volonté de répondre aux questions »

Entreprise spécialisée dans les gaz industriels / Spécialiste en modélisation



Formation règlementaire inter-entreprises

« Déclaration des mélanges dangereux »

« Stage répondant parfaitement à mes attentes avec le rappel règlementaire et la présentation du portail de ECHA IUCLID cloud dédié au PCN avec la démarche pas à pas. »

Entreprise spécialisée dans les produits de nettoyage, d'hygiène & de maintenance / Ingénieur Chimiste

• Retrouvez ci-dessous la liste détaillée de nos formations règlementaires :

	Formation	6 Durée	≡
	Le règlement CLP en pratique Réf: LTCLP Voir le programme page 13	3 sessions de 3h30	Classer ses produits et rédiger leurs étiquettes selon le règlement relatif à la classification, à l'étiquetage et à l'emballage (CLP) exige une maîtrise du cadre règlementaire. Participez à cette web-formation pour connaître les sources d'information, suivre la règlementation et apprendre à classer et étiqueter vos substances et mélanges. Cette formation didactique alternera théorie et cas pratiques.
	Rédaction de FDS selon le règlement (UE) N° 2020/878 Réf: LTFDS Voir le programme page 14	3h30	La rédaction de FDS est un exercice complexe qui nécessite une parfaite maîtrise du cadre règlementaire en constante évolution. Cette formation vous permettra de connaître les éléments clés de chaque rubrique conformément au règlement 2020/878, devenu obligatoire le 1er janvier 2023.
1	Déclaration harmonisée sur le portail PCN Réf: LTPCN Voir le programme page 15	2h30	Selon l'article 45 du règlement CLP, les importateurs et utilisateurs en aval de mélanges dangereux en Europe ont l'obligation de les déclarer aux organismes consultatifs des pays où sont mis sur le marché ces mélanges. Découvrez comment répondre à ces exigences et les outils mis en place pour vous y aider (UFI, EuPCS, PCN portal, etc.).
T	Savoir notifier à l'inventaire C&L Réf: LTICL Voir le programme page 16	1h	Vous êtes fabricant ou importateur ? Venez assister à notre formation afin de déterminer quelles sont vos obligations déclaratives à l'inventaire C&L des classifications et étiquetages. Cette formation pratique vous aidera à déterminer vos obligations et à y répondre facilement.
	Initiation à l'utilisation de IUCLID 6 Réf: LTIUC Voir le programme page 17	3h30	IUCLID est l'outil incontournable mis en place par l'ECHA pour vous mettre en conformité dans différents domaines règlementaires : REACH, biocides, notifications C&L et SCIP déclarations PCN, etc. Cette formation vous permettra de connaître les principales fonctionnalités et caractéristiques de l'outil et d'avoir les bases pour la saisie de vos dossiers règlementaires.
LAND	Savoir déterminer le numéro UN de vos matières dangereuses pour le transport ADR Réf: LTADR Voir le programme page 18	1h30	La détermination de la classification transport par voie terrestre est un des requis lors de la rédaction d'une FDS. Avec cette formation condensée, apprenez à connaître les différentes classes de danger ADR, familiarisez-vous avec la liste des marchandises dangereuses, et découvrez le lien étroit avec la classification selon le CLP, afin de déterminer aisément le numéro UN de vos produits.
	Sécurisez votre portefeuille produits en vérifiant votre conformité au règlement REACH Réf: LTREA Voir le programme page 19	2h00	Le règlement REACH est un pilier incontournable pour la conformité de vos produits sur le marché européen. Avec cette formation, vos acheteurs ou autres collaborateurs seront sensibilisés à l'importance d'une gestion rigoureuse et efficace de vos chaines d'approvisionnement, afin de garantir la conformité de vos produits et la gestion de vos coûts.
	Règlementation des produits biocides : de l'approbation à l'autorisation Réf: LTBIO01 Voir le programme page 20	7h	La mise sur le marché et l'utilisation des produits biocides s'accompagnent de nombreuses contraintes règlementaires. Participez à cette formation pour comprendre le règlement (UE) n°528/2012 relatif aux produits biocides (BPR) et identifier vos principales obligations (statut des substances actives, types de produits, autorisation des produits, articles traités, etc.).



Le règlement CLP en pratique







Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Classer/étiqueter les substances et les mélanges selon le CLP
- ☑ Comprendre les limites de l'harmonisation et appréhender les différences au niveau mondial de l'application du GHS

Public et prérequis

Durée et dates

Public : Personnes chargées de la classification et/ou de l'étiquetage des produits chimiques, rédacteurs de FDS, responsables HSE, responsables règlementation, responsables qualité et toute personne concernée par les impacts et la mise en œuvre de REACH et du CLP Durée: 10,5 h (1 jour ½ consécutifs sur site ou 3 sessions à

distance de 3h30)

Horaires: à définir Dates: à définir

Prérequis : Aucun



- ✓ Formation chez le client dans une salle mise à disposition ou à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique et cas pratiques
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires sur site le jour de la formation ou par email en PDF avant la formation à
- ✓ Vidéoprojecteur et paperboard pour les formations en présentiel

Contenu

• Introduction:

GHS des Nations unies et Impact sur l'Union Européenne Limite de l'harmonisation

• Mise en œuvre du CLP:

Annexes pour classer les substances ou les mélanges

Etude détaillée de l'annexe I du règlement (théorie, exemples simples et exercices) : dangers physico-chimiques, dangers pour la santé humaine, et dangers pour l'environnement aquatique

Étiquetage et emballage

Mise en œuvre pratique pour la réalisation d'une étiquette

Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Rédaction de FDS selon le règlement (UE) N°2020/878



Formation à distance

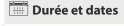


Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- 🗹 Avoir une vue d'ensemble du cadre règlementaire des Fiches de Données de Sécurité (FDS)
- ☑ Comprendre les exigences des FDS relatives au format et au contenu
- ☑ Évaluer les impacts et la charge de travail entraînés par le CLP et REACH sur les FDS

Public et prérequis



Public: Personnes chargées de la classification et/ou de l'étiquetage des produits chimiques, rédacteurs de FDS, responsables HSE, responsables règlementation, responsables qualité et toute personne concernée par les impacts et la mise en œuvre de REACH et du CLP

Durée: 3 heures 30 Horaires: à définir Dates: à définir

Prérequis: Bonne compréhension du CLP et des principes de classification.



Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email après la formation



Contenu

Introduction

La FDS au cœur du système de prévention du risque chimique Son contexte règlementaire

• Le format de la FDS

La forme et le contenu

Les derniers délais d'application à respecter

• Le contenu de la FDS

Passage rubrique par rubrique comprenant :

- Les informations obligatoires pour être en conformité
- Des illustrations des présentations obligatoires ou recommandées

Conclusion



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Déclaration harmonisée sur le portail PCN



Formation à distance

Réf: LTPCN



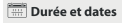
Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Interpréter le contexte règlementaire européen et identifier ses obligations
- Appréhender les modalités de déclaration obligatoires et faire une déclaration auprès des organismes consultatifs européens



Public et prérequis



Public: Rédacteurs de FDS, responsables HSE, responsables règlementation, responsables qualité, et toute personne concernée par les impacts et la mise en œuvre de REACH et du CLP

Durée: 2 heures 30 Horaires: à définir Dates: à définir

Prérequis: Aucun



Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email après la formation



Contenu

· Contexte règlementaire européen :

Article 45 et annexe VIII du règlement CLP, focus sur la France

• Etats des lieux de la mise en œuvre de l'harmonisation par les Etats Membres :

Etats Membres connectés, langues de soumission, décision sur la conservation des systèmes nationaux, etc.

· Contenu de la déclaration et outils associés :

Format PCN, portail PCN, UFI, EuPCS, etc.

· Cas pratiques:

Déclaration d'un mélange dangereux sur le portail PCN

Conclusion



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Savoir notifier à l'inventaire C&L



Formation à distance



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Déterminer son statut et ses obligations
- ☑ Notifier ses substances à l'inventaire des classifications et étiquetages

Public et prérequis



Public: Rédacteurs de FDS, responsables HSE, responsables règlementation, responsables qualité, et toute personne concernée par les impacts et la mise en œuvre de REACH et du CLP

Prérequis: savoir classer et étiqueter selon le CLP

Durée: 1 heure Horaires: à définir Dates: à définir

Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email après la formation

Contenu

- Références règlementaires
- · Qui doit notifier? Quelles substances notifier?
- Délais et contenu d'une notification
- Outils de notification
- · Publication des données notifiées



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Initiation à l'utilisation de IUCLID 6



Formation à distance

Réf: LTIUC



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Utiliser l'outil IUCLID 6 afin de saisir ses dossiers règlementaires
- ☑ Gérer sa base de données de produits dans IUCLID

Rublic et prérequis

Public : Rédacteurs de FDS, responsables HSE, responsables règlementation, responsables qualité, et toute personne concernée par les impacts et la mise en œuvre des règlementations REACH, CLP, Biocides, PPP, etc.

Durée et dates

Durée: 3 heures 30 Horaires: à définir Dates: à définir

Prérequis : Aucun



Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email après la formation

Contenu

· Présentation Générale

Qu'est-ce que IUCLID 6?

Dans quel but l'utiliser?

Vue générale de l'outil

Documentation disponible

• Fonctionnalités/caractéristiques principales

Gérer sa base de données IUCLID

Importer et/ou copier des données dans IUCLID

Saisir un ensemble de données pour une substance

ou un mélange

Créer un dossier

Exporter un dossier IUCLID

· Application aux différentes règlementations

Dossier d'enregistrement REACH

Dossier de déclaration harmonisée PCN

Dossier de notification C&L

Dossier BPR

Dossier de notification SCIP

Conclusion



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – OCM en début et fin de formation

Savoir déterminer le numéro UN de vos matières dangereuses pour le transport ADR



Formation à distance



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Déterminer le numéro UN d'un produit pour le transport par voie terrestre selon l'ADR
- ☑ Comprendre la relation entre la classification CLP de son produit et la classification transport

Public et prérequis

Public : Débutant, utilisateurs de produits chimiques, responsables de la rédaction de FDS et toutes personnes devant être sensibilisées à la classification transport des matières dangereuses

Prérequis : Aucun prérequis exigé (à noter que la connaissance des règles générales de classification selon le CLP est un plus.

Durée et dates

Durée: 1 heure 30 Horaires: à définir Dates: à définir

Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email après la formation



Contenu

- Références règlementaires
- Relation ADR / GHS / CLP
- · Dispositions générales
- Principes de la classification et détermination d'un numéro UN
- Focus sur les dangers les plus courants
- Exercices d'application



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – OCM en début et fin de formation

Sécurisez votre portefeuille produits en vérifiant votre conformité au règlement REACH



Formation à distance

Réf: LTREA



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Avoir une vision d'ensemble du règlement REACH
- ✓ Analyser sa chaine d'approvisionnement
- ☑ Détecter les situations à risque

Public et prérequis

Public : Acheteurs, responsables HSE, responsables règlementation, responsables qualité, et toute personne concernée par les impacts et la mise en œuvre de REACH

Prérequis : Aucun

Durée et dates

Durée: 2h00 Horaires: à définir Dates: à définir

Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email après la formation



Contenu

• Présentation générale :

Enregistrement, Evaluation, Autorisation, Restriction, FDS

• Focus sur l'enregistrement :

Définitions Qui est le déclarant Quelles substances enregistrer Partage des données Coût d'un dossier

• L'importance de la sécurisation de la chaine d'approvisionnement

Points d'attention Savoir analyser les certificats de conformité REACH de vos fournisseurs Définir une stratégie d'approvisionnement Risques encourus



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Règlementation des produits biocides: de l'approbation à









Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Déterminer le statut règlementaire de ses produits (produits biocides ou articles traités)
- ☑ Identifier les obligations et les démarches applicables à leurs mises sur le marché

Rublic et prérequis

Public: Fabricants, importateurs, distributeurs, utilisateurs

de produits biocides : services règlementaires, équipes marketing, responsable achat, responsable logistique, direction, etc.

Durée: 7h (sur site ou à distance 2 sessions de 3h30)

Horaires: à définir Dates: à définir

Durée et dates

Prérequis : Aucun

Moyens pédagogiques

- ✓ Formation chez le client dans une salle mise à disposition ou à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique et cas pratiques
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires sur site le jour de la formation ou par email en PDF avant la formation à
- ✓ Vidéoprojecteur et paperboard pour les formations en présentiel

Contenu

- Introduction au cadre règlementaire :
- Règlements et décision d'exécution du BPR et du programme de révision
- Règlementation applicable en France
- Terminologies
- Champs d'application
- Notion d'utilisation/d'utilisateur et concept de la mise (à disposition) sur le marché
- Programme de révision :
- Suivi du programme de révision et délais
- Annexe I du BPR
- Liste des fournisseurs autorisés Art. 95
- Obligations règlementaires en France
- Publicité des produits biocides

- Étiquetage des produits biocides
- Régime pérenne :
- Délais de fin de la période transitoire
- Présentation des différents types d'autorisation, démarches, délais et coûts
- Guides et documents techniques
- Outils IT disponibles

· Articles traités :

- Définitions
- Frontière avec les produits biocides
- Concept et définition de mise sur le marché
- Impact de la période transitoire et délais
- Etiquetage
- Sanctions en cas de non-conformité



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Principales notions clés de la règlementation des produits biocides





Formation à distance

Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de

- Déterminer le statut règlementaire de ses produits (produits biocides ou articles traités)
- ☑ Identifier les principales notions clés de la règlementation des produits biocides

Rublic et prérequis

Public: Fabricants, importateurs, distributeurs, utilisateurs de produits biocides : services règlementaires, équipes marketing, responsable achat, responsable logistique, direction, etc.

Durée et dates

Durée: 3 heures 30 Horaires: à définir Dates: à définir

Prérequis : Aucun



Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique et cas pratiques
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email après la formation



Contenu

- Introduction au cadre règlementaire
- · Comprendre le statut de la substance active utilisée et du produit biocide et des conséquences pratiques sur leur mise sur le marché et leur utilisation
- · Cas des articles traités biocides
- Etiquetage et publicité
- · Sanctions en cas de non-conformité



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Devenir autonome sur la notification SCIP Théorie et cas pratique



Formation à distance

Réf: LTSCI



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Maîtriser la procédure à suivre pour identifier et remplir ses obligations
- Appréhender la notification SCIP de la création du dossier à la soumission dans la base de données SCIP

Public et prérequis

Public : Toute personne ayant des responsabilités liées à la notification des produits dans la base de données SCIP. Cela inclut notamment des responsables qualité, des juristes d'entreprise, des responsables HSE, responsables qualité, ...

Durée et dates

Durée: 3 heures 30 Horaires: à définir Dates: à définir

Prérequis : Aucun



Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Illustrations et cas pratique (Pour la mise en œuvre du cas pratique, l'article proposé par l'entreprise devra avoir une structure limitée à deux niveaux, avec un maximum de deux substances candidates.)
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email après la formation



Contenu

Contexte règlementaire

Description des différents éléments (sources règlementaires, objectifs, acteurs, SVHC/liste candidate, etc.).

· Mise en œuvre d'une déclaration

Création des entités, organisations des constituants d'un article et validation d'un dossier de notification SCIP.

• Regroupement et hiérarchie

Articles strictement identiques ou quasiment identiques, objets complexes et notification simplifiée (SSN).

Cas pratique

Passage en revue des éléments clés nécessaires à la notification SCIP d'un article de l'entreprise (saisie des informations dans IUCLID, structure de l'article, création et validation du dossier).



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Assurer la conformité de vos produits chimiques en Grande-Bretagne



Formation à distance



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de

- ☑ Comprendre les enjeux des règlementations chimiques en Grande-Bretagne
- ✓ Identifier ses obligations

Rublic et prérequis

Public: Fabricants, formulateurs, utilisateurs de produits chimiques, ou distributeurs - basés en EEE et commercialisant au Royaume-Uni

Prérequis : Aucun

Durée et dates

Durée: 2 heures Horaires: à définir Dates: à définir

Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email après la formation

Contenu

- Contexte règlementaire
- · Assurer votre accès au marché du Royaume-Uni en connaissant les démarches, calendrier et redevances liés aux règlementations REACH, CLP, FDS, Biocides, applicables en Grande-Bretagne
- Evaluer la conformité des produits que vous importez de Grande-Bretagne



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – OCM en début et fin de formation

Maitriser l'évaluation des risques environnementaux dans un cadre règlementaire





Formation en présentiel ou 🚨 à distance



Réf: LTEVA

Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Comprendre et maitriser l'évaluation des risques environnementaux
- ✓ Connaître le contexte règlementaire et les outils utilisés

Rublic et prérequis

Public: Responsable HSE, Responsable affaires règlementaires, responsable de la rédaction des FDS, responsable qualité, et toute personne concernée par les impacts et la mise en œuvre de REACH et du CLP

Durée et dates

Durée: 7 h (sur site ou à distance en 2 sessions de 3h30)

Horaires: à définir Dates: à définir

Prérequis : Aucun



Moyens pédagogiques

- ✓ Formation chez le client dans une salle mise à disposition ou à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Illustrations, cas pratique et exercices corrigés lors de la formation
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires sur site pour les formations en présentiel ou par email en PDF avant la formation à distance
- ✓ Vidéoprojecteur et paperboard pour les formations en présentiel

Contenu

· Contexte règlementaire

• Comprendre l'évaluation des risques :

- Evaluation des dangers : principe, méthodes de calculs des PNECs ; outils utilisés
- Evaluation de l'exposition : présentation de scénarios d'émissions, cycle de vie des substances, évaluation des rejets dans l'eau, l'air, le sol ; outils utilisés
- Caractérisation des risques : principe et calcul
- Maitriser et gérer les risques : stratégies et exemples pratiques



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Scénarios d'exposition: Les comprendre et les exploiter





Formation en présentiel ou 🚨 à distance



Réf: LTSCE

Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- 🗹 Comprendre les scénarios d'exposition qu'il reçoit pour ses substances et vérifier sa conformité
- ☑ Connaître le contexte règlementaire et les outils d'exposition

Public et prérequis



Public: Responsable HSE, Responsable affaires règlementaires, responsable de la rédaction des FDS, responsable qualité, et toute personne concernée par les impacts et la mise en œuvre de REACH et du CLP

Durée: 7 h (sur site ou à distance en 2 sessions de 3h30)

Horaires: à définir Dates: à définir

Prérequis : Aucun



Moyens pédagogiques

- ✓ Formation chez le client dans une salle mise à disposition ou à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Illustrations, cas pratiques et exercices corrigés lors de la formation
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires sur site le jour de la formation ou par email en PDF avant la formation à distance
- ✓ Vidéoprojecteur et paperboard pour les formations en présentiel



Contenu

- · Contexte règlementaire
- Comprendre les scénarios d'expositions que l'on reçoit :

Les descripteurs d'usage – Les outils de modélisation – Les valeurs d'exposition et les RCR

• Vérifier sa conformité aux scénarios d'exposition reçus :

Vérifier que son utilisation a bien été étudiée – Vérifier les conditions d'utilisation – Faire un étalonnage

• Exemples pratiques de vérification de conformité



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – OCM en début et fin de formation

CLP: Focus sur les dangers pour la santé humaine



Formation à distance



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Classer les substances et les mélanges

en ce qui concerne les dangers pour la santé humaine selon le règlement CLP

Public et prérequis

Public : Personnes chargées de la classification et/ou de l'étiquetage des produits chimiques, rédacteurs de FDS, responsables HSE, responsables qualité, et toute personne concernée par les impacts et la mise en œuvre de REACH et du CLP



Durée et dates

Durée: 3 heures 30 Horaires: à définir Dates: à définir

Prérequis: Aucun



Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique et cas pratiques
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par e-mail après la formation



Contenu

• Introduction:

GHS et CLP

· Présentation du CLP:

Définition, champ d'application du CLP.

• Étiquetage et emballage :

Mise en œuvre pratique pour la réalisation d'une étiquette dans le cadre des dangers pour la santé.

• Mise en œuvre du CLP:

Définitions clés: dangers additifs et non-additifs, valeurs seuils, limites génériques et spécifiques. Toxicité aigüe : critères pour classer, calcul de l'ATE, méthode de la somme & éléments d'étiquetage. Corrosion et irritation cutanée et oculaire : critères pour classer, additivité, pH extrêmes & éléments d'étiquetage.

Sensibilisation cutanée et respiratoire : critères pour classer & éléments d'étiquetage.

Effets CMR: critères pour classer & éléments d'étiquetage.

Toxicité spécifique pour certains organes cibles (exposition unique ou répétée): critères pour classer &, éléments d'étiquetage.

Danger par aspiration : critères pour classer & éléments d'étiquetage.



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

CLP: Focus sur les dangers pour l'environnement aquatique



Formation à distance

Réf: LTENV



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Classer les substances et les mélanges
- ☑ Etiqueter les substances et les mélanges

en ce qui concerne le danger pour l'environnement aquatique selon le règlement CLP



Public et prérequis



Public : Personnes chargées de la classification et/ou de l'étiquetage des produits chimiques, rédacteurs de FDS, responsables HSE, responsables qualité, et toute personne concernée par les impacts et la mise en œuvre de REACH et du CLP

Durée: 3 heures Horaires: à définir Dates: à définir

Prérequis: Aucun



Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique et cas pratiques
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email après la formation



Contenu

• Introduction:

GHS et CLP

· Présentation du CLP:

Définition, champ d'application du CLP.

• Étiquetage et emballage :

Mise en œuvre pratique pour la réalisation d'une étiquette dans le cadre des dangers pour l'environnement.

• Mise en œuvre du CLP:

Classification des substances : toxicité à court terme (aiguë) et à long terme (chronique) pour le milieu aquatique (critères pour classer, facteurs M, exemples).

Classification des mélanges : toxicité à court terme (aiguë) et toxicité à long terme (chronique) pour le milieu aquatique critères pour classer, méthode de la somme, formule d'additivité, exemple).



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

CLP: Focus sur les règles d'étiquetage et emballage



Formation à distance

Réf: LTETI



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Savoir étiqueter et emballer les substances et les mélanges selon le règlement CLP
- ✓ Connaître les modalités techniques d'apposition des étiquettes sur les produits chimiques

Public et prérequis

Public : Personnes chargées de la classification et/ou de l'étiquetage des produits chimiques, rédacteurs de FDS, responsables HSE, responsables qualité, et toute personne concernée par les impacts et la mise en œuvre de REACH et du CLP

Prérequis : Savoir déterminer la classification d'un produit selon le CLP

Durée et dates

Durée: 2 heures Horaires: à définir Dates: à définir

Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique et cas pratiques
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email après la formation

Contenu

• Introduction:

GHS et CLP

• Présentation du CLP:

Définition, champ d'application du CLP.

• Etiquetage/ Emballage : rédaction d'une étiquette:

Contenu de l'étiquette CLP d'un produit chimique classé dangereux (pictogrammes, mentions de dangers, conseils de prudence, UFI, information supplémentaires)

Disposition des éléments d'étiquetage sur l'étiquette Dérogations aux obligations d'étiquetage Interaction CLP/transport



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

• Retrouvez ci-dessous la liste détaillée de nos formations logiciels :

	Formation	6 Durée	≡ // Résumé
(A)	Utilisation du logiciel ExESS: Nouvel utilisateur Réf: LTEXE Voir le programme page 31	14h00	Utiliser les outils indispensables à la création et à l'édition de vos premières FDS selon REACH lorsque vous êtes nouvel utilisateur d'ExESS
	Paramétrage du logiciel ExESS - Créer une fiche technique ou tout autre rapport Réf: LTFTR Voir le programme page 32	7h00	Pouvoir éditer un nouveau document, en prenant l'exemple d'une fiche technique : créer les champs manquants et les écrans de saisie, et paramétrer leur mise en page à l'édition
	Utilisation du module SEVESO dans ExESS Réf: LTSEV Voir le programme page 33	1H30	Calculer le statut Seveso de ses sites à partir des quantités de produits stockées et à l'aide de l'utilitaire d'attribution des entrées Seveso. Faire apparaître les données Seveso de ses produits sur leur FDS
	Utilisation du module Cosmétique/IFRA dans ExESS Réf: LTCOS Voir le programme page 34	2h00	Calculer les limites et les restrictions d'utilisation cosmétique et IFRA de ses produits selon leur composition et éditer les certificats correspondants.
000	Gestion de la bibliothèque de phrases dans ExESS Réf: LTBIB Voir le programme page 35	2H00	Plus de 200.000 phrases traduisibles dans 54 langues sont disponibles dans ExESS. Apprendre à utiliser pleinement cette bibliothèque en créant et/ou modifiant des entrées. Apprendre également à ajouter et personnaliser ces phrases dans les produits.
	Les bonnes pratiques d'une mise à jour dans ExESS Réf: LTMAJ Voir le programme page 36	2H00	La règlementation est un univers en constante évolution. ExESS suit et s'adapte à ces évolutions, grâce à des outils multiples et complémentaires. Pour garantir la bonne conformité de ses FDS générées avec ExESS, il est primordial de savoir mettre à jour ce logiciel.
	Transposition de vos FDS UE vers d'autres GHS avec ExESS Réf: LTGHS Voir le programme page 37	3H00	Le GHS est une application mondiale d'une règle de classification et d'étiquetage des produits. Il est appliqué par de nombreux pays, avec pour chacun ses spécificités. Afin de répondre au mieux au besoin, et de rédiger des FDS conformes à ces régions, ExESS est adapté et permet une transposition simple d'un GHS à un autre, comme par exemple du GHS UE (CLP) vers le GHS US.
₩ & & & & & & & & & & & & & & & & & & &	Plateforme PubliChem – Navigation et Utilisation Réf: LTPUB2 Voir le programme page 38	2H00	Appréhender l'utilisation au quotidien de la plateforme PubliChem, de l'intégration à la distribution des documents.
	Plateforme PubliChem - Paramétrage et Administration Réf: LTPUB1 Voir le programme page 39	3H00	Apprivoiser le paramétrage et ajuster les réglages de la plateforme PubliChem pour un fonctionnement adapté à votre organisation.





Utilisation du logiciel ExESS: Nouvel utilisateur





🖣 Formation en présentiel ou 🚨 à distance



Réf: LTEXE

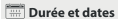
Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Créer et modifier des produits dans une base de données ExESS
- ☑ Editer des FDS à partir des produits présents dans la base
- ☑ Effectuer des modifications basiques de l'interface



Public et prérequis



Public : Personnes en charge de la rédaction et/ou de l'édition de FDS

Prérequis : Avoir le logiciel ExESS à disposition, avoir connaissance du contenu règlementaire d'une FDS, et avoir connaissance des règlementations spécifiques applicables à ses propres produits

Durée: 14 h (sur site en 2 journées consécutives ou à

distance en plusieurs sessions)

Horaires: à définir Dates: à définir



Moyens pédagogiques

- ✓ Formation chez le client dans une salle mise à disposition ou à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Illustrations et cas pratiques réalisés sur le logiciel ExESS et corrigés lors de la formation
- ✓ Ouestions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires sur site le jour de la formation ou par email en PDF avant la formation à distance
- ✓ Vidéoprojecteur et paperboard pour les formations en présentiel



Contenu

Accès au logiciel

- Ouverture du logiciel
- Accès aux bases de données
- Recherche de produits

Création de produits

- Création de matières premières
- Création de produits finis

• Impression de FDS

- Impression simple
- Impression multiple

· Mises à jour

- Mises à jour du logiciel
- Mises à jour des bases de substances et des phrases
- Mises à jour des propres produits

Gestion de la base

- Créations de grilles
- Déplacement de colonnes
- Ajout/suppression de colonnes

Fonctionnalités avancées

- Création avancée
- Impression avancée
- Classification avancée



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Paramétrage du logiciel ExESS: Créer une fiche technique ou tout autre rapport



Formation à distance

Réf: LTFTR



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Créer un nouveau modèle de rapport
- ☑ Créer de nouveaux champs dans ExESS
- ☑ Gérer la mise en page de formulaires et grilles de produits

Rublic et prérequis



Public: Utilisateurs avancés et administrateurs fonctionnels du logiciel ExESS

Durée: 7 heures Horaires: à définir

Prérequis : Avoir le logiciel ExESS à disposition et savoir utiliser le logiciel ExESS

Dates: à définir



Moyens pédagogiques

- ✓ Formation chez le client dans une salle mise à disposition ou à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Illustrations et cas pratiques réalisés sur le logiciel ExESS
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires sur site le jour de la formation ou par email avant la formation à distance.
- ✓ Vidéoprojecteur et paperboard pour les formations en présentiel



Contenu

• Création d'un nouveau modèle de rapport Word :

- Principes de bases
- Insertion de données variables
- Mise en page et fonctionnalités avancées

• Utilisation de nouveaux champs :

- Création des champs
- Remplissage des nouveaux champs



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Utilisation du module Seveso dans ExESS



Formation à distance

Réf: LTSEV



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Lier ses produits aux catégories de danger Seveso III dans ExESS
- ☑ Saisir les quantités stockables de ses produits pour ses différents établissements
- ✓ Visualiser le statut Seveso de ses établissements selon la directive 2012/18

Public et prérequis



Horaires: à définir

Public : Personnes en charge de la rédaction de FDS et/ou de la détermination du statut Seveso des établissements

Prérequis : Savoir utiliser le logiciel ExESS et connaître la

Dates: à définir

Durée: 1 heure

directive Seveso



Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Illustrations réalisées sur le logiciel ExESS
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email avant la formation



Contenu

Attribution des catégories Seveso des produits :

Cas des substances nommément citées et des mélanges les contenant – Cas des autres produits

Saisie des quantités stockables des produits :

Saisie manuelle des quantités par produit ou par site – Méthodes d'import des quantités

• Calcul du statut Seveso et édition des données :

Visualisation des résultats de calcul du statut Seveso des établissements – Impression sur les FDS – Extraction Excel des quantités



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Utilisation du module Cosmétiques/IFRA dans ExESS







Formation à distance

Réf: LTCOS

Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Calculer les limites et les restrictions d'utilisation cosmétiques et IFRA de ses produits selon leur composition
- ☑ Editer les certificats IFRA et cosmétiques dans le logiciel ExESS

Public et prérequis

Public: Personnes en charge de la vérification de conformité IFRA, ou de l'édition des certificats IFRA et/ou cosmétiques

Prérequis: Avoir le logiciel ExESS à disposition, savoir utiliser le logiciel ExESS et connaître le règlement Cosmétiques et les normes IFRA

Durée et dates

Durée: 2 heures Horaires: à définir Dates: à définir

Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Illustrations et cas pratiques réalisés sur le logiciel ExESS et corrigés lors de la formation
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email avant la formation



Contenu

Création du certificat IFRA

Insertion des standards IFRA des substances, manuellement, ou par utilisation des bibliothèques de substances.

Traitement du cas particulier des substances de l'annexe I.

Calcul des standards IFRA des mélanges et identification des substances listées dans l'IFRA. Génération du certificat IFRA général et par sélection des catégories.

· Création des certificats cosmétiques

Récupération des noms INCI des composants. Détection des allergènes et des substances présentes aux annexes du règlement Cosmétiques. Génération des différents certificats allergènes et du certificat cosmétiques.



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – OCM en début et fin de formation

Gestion de la bibliothèque de phrases dans ExESS



Formation à distance

Réf: LTBIB



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☐ Créer des extraits de texte personnalisés dans la bibliothèque de phrases
- ☑ Utiliser les bibliothèques Lisam pour créer de nouveaux extraits de texte avec des traductions liées
- Renseigner les champs texte libre et listes avec de nouveaux extraits de texte y compris avec des phrases à trous

Public et prérequis

Public : Personnes en charge de la rédaction et/ou de l'édition de FDS

Prérequis: Avoir le logiciel ExESS à disposition, savoir utiliser

le logiciel ExESS pour la rédaction de FDS

Durée et dates

Durée: 2 heures Horaires: à définir Dates: à définir

Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Illustrations et cas pratiques réalisés sur le logiciel ExESS et corrigés lors de la formation
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email avant la formation



Contenu

· Les extraits de texte :

Présentation de la bibliothèque de phrases et des extraits de texte

Mise à jour via les listes CDP

• Création d'un extrait de texte :

Création simple (depuis la bibliothèque ou depuis un champ)

Création avancée (à l'aide de la bibliothèque de phrases existantes et des outils de traduction

· Ajout, modification et suppression d'extraits de texte dans un champ:

Cas du champ texte libre Cas du champ liste Utilisation et remplissage des phrases à trous



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – OCM en début et fin de formation

Les bonnes pratiques d'une mise à jour dans ExESS





Formation à distance

Réf: LTMAJ

Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Mettre à jour la version du logiciel ExESS
- ✓ Mettre à jour les bases internes du logiciel
- ☑ Visualiser les impacts sur les produits utilisés et actualiser en masse les classifications et FDS

Public et prérequis

Durée et dates

Durée: 2 heures

Public: Utilisateurs avancés et administrateurs fonctionnels du logiciel ExESS

Horaires: à définir Dates: à définir

Prérequis: Savoir utiliser le logiciel ExESS

Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Illustrations réalisées sur le logiciel ExESS
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email avant la formation



Contenu

• Mises à jour logiciel :

Vérifier la version de son logiciel et la version disponible

• Mises à jour des bases de substances et des phrases :

Voir les mises à jour disponibles et utilisation de l'outil CDP

Mises à jour des propres produits :

Intégration des produits actualisés par le CDP dans les produits utilisés pour générer la FDS

• Fonctionnalités avancées :

Utilisation d'outils pour mettre à jour en masse les FDS : calculs de classification, blocs, validation des produits, génération des FDS



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Transposition de vos FDS UE vers d'autres GHS avec ExESS





Formation à distance

Réf: LTGHS

Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Comprendre la structuration du logiciel pour les gestions des différents GHS
- ☑ Utiliser des outils intégrés à ExESS pour faciliter le changement de GHS
- ☑ Générer des FDS conformes au GHS d'un pays

Rublic et prérequis

Durée et dates

Public: Personnes utilisatrices d'ExESS

Durée: 3 heures Horaires: à définir

Prérequis : Savoir utiliser le logiciel ExESS pour la rédaction de FDS et avoir une connaissance du GHS à utiliser

Dates: à définir



Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Illustrations réalisées sur le logiciel ExESS
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email avant la formation



Contenu

• Le principe de multiples GHS appliqués dans ExESS :

Rappel sur la gestion du CLP dans ExESS

• Transposition des classifications et des aides à la rédaction de la FDS :

Formulaire adapté aux classifications multirégionales et informations disponibles dans ExESS, calculateur de classification, blocs

· Cas pratiques d'exemples :

FDS US et FDS Chine



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Plateforme PubliChem -Navigation et utilisation



Formation à distance

Réf: LT PUB2



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Utiliser au quotidien la plateforme PubliChem, de l'intégration à la distribution des documents
- ☑ Gérer la distribution manuelle et automatique des documents

Public et prérequis

Public: Personnes en charge de la gestion et la distribution des FDS (et/ou des dossiers PCN le cas échéant)

Préreguis : Avoir le logiciel ExESS à disposition, avoir accès à la plateforme PubliChem et avoir connaissance des règlementations spécifiques applicables à ses propres produits

Durée et dates

Durée: 2 heures Horaires: à définir Dates: à définir



Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Illustrations réalisées sur la plateforme PubliChem
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email avant la formation



Contenu

• Présentation de Publichem

- Paramétrage individuel du profil utilisateur
- Arborescence
- Navigation de base

· Mes données fournisseur

- Création de produits
- Versioning et archivage
- Héritage

· Distribution des documents

- Principe
- Distribution manuelle
- Distributions automatiques
- Suivi de la distribution

Mes données personnelles

- Création de MP
- Demande de documents
- Suivi des demandes de documents



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Plateforme PubliChem -Paramétrage et Administration



Formation à distance

Réf: LT PUB1



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Paramétrer la plateforme
- ✓ Alimenter la plateforme (remplissage manuel ou import en masse)
- ✓ Gérer la distribution des documents

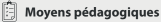
Public et prérequis

Public : Personnes en charge de la gestion et de la distribution des FDS (et/ou des dossiers PCN le cas échéant)

Préreguis : Avoir le logiciel ExESS à disposition, avoir accès à la plateforme PubliChem et avoir connaissance des règlementations spécifiques applicables à ses propres produits

Durée et dates

Durée: 3 heures Horaires: à définir Dates: à définir



- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Illustrations réalisées sur la plateforme PubliChem
- ✓ Accompagnement au paramétrage
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email avant la formation

Contenu

- · Présentation de Publichem
- Gestion de la communauté : Access
- Paramétrages généraux de Publichem
- Gestion des droits d'accès

Format de fichier, gestion par sites, gestion par catégories et paramétrage des profils

Gestion des produits

Création simple, versioning et archivage, héritage, création avancée et automatisation

Gestion des commandes (distribution)

Principes, création simple, automatisation et paramétrage avancé

• Gestion des demandes de documents (mes données personnelles)

Principe, création simple, automatisation et paramétrage avancé



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Scénarios d'exposition dans ExESS



Formation à distance

Réf: LTSCX



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Savoir créer des scénarios d'exposition dans ExESS.
- ☑ Imprimer ces scénarios pour des substances ou des mélanges.

Public et préreguis

Public : Personnes en charge de la rédaction et/ou de l'édition de FDS

Prérequis: Avoir le logiciel ExESS à disposition, savoir utiliser le logiciel ExESS pour la rédaction de FDS, et avoir connaissance du contenu règlementaire d'un scénario d'exposition

Durée et dates

Durée : 4 h (2 sessions de 2h avec une journée minimum

entre chacune)

Horaires: à définir Dates: à définir

Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Illustrations et cas pratiques réalisés sur le logiciel ExESS et corrigés lors de la formation
- ✓ Etude d'un cas pratique sur la base d'un exemple qui peut être fourni par le stagiaire
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email avant la formation.



Contenu

· Composition des scénarios :

Format des scénarios d'exposition – Correspondance dans ExESS – Liens entre produit et SE

• Données produit :

Données physico-chimiques – Données d'exposition – Données d'utilisation

• Données du SE:

Création du SE – Création des CS – Insertion des données des CS

• Impression des scénarios :

Édition seuls – Edition en annexe de la FDS – Impression sélective

• Scénarios pour les mélanges :

Impression des usages – Impression des données substances

· Gestion avancée des scénarios :

Copie des SE – Suppression des SE - Autres sources de suppression – Utilisation de GEIS et SUMI



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Utilisation du module PCN dans ExESS



Formation à distance

Réf: LTPCX



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Créer et gérer ses UFI dans ExESS
- ☑ Créer, gérer et exporter les dossiers PCN à partir d'ExESS

Public et prérequis

Public : Personnes concernées par la rédaction et/ou de l'édition de FDS (UFI), personnes en charge de la constitution des dossiers PCN ou concernées par les déclarations PCN.

Prérequis: Avoir accès au logiciel ExESS (à jour) pendant la formation et savoir naviguer dans l'outil, avoir connaissance de la règlementation encadrant la déclaration PCN (annexe VIII du règlement CLP) et disposer de l'identifiant UUID de l'auteur légal associé au compte ECHA. Disposer de la clé API S2S fournie par l'ECHA pour les clients Publichem.

Durée et dates

Durée: 3 heures Horaires: à définir Dates: à définir



Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Illustrations réalisées sur le logiciel ExESS
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Cas pratique à l'issue de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email avant la formation



Contenu

• Gestion de l'UFI:

Rappel règlementaire - Création, mise à jour et archivage - Cas particuliers

· Gestion d'un dossier PCN:

Rappel règlementaire - Création, mise à jour et archivage Soumission du dossier PCN



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Paramétrage du logiciel ExESS: Import de produits en masse avec Excel



Formation à distance

Réf: LTIMP



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Importer en masse des produits et leurs compositions, ainsi que d'autres types d'entités via des fichiers Excel
- ☑ Exporter et importer en masse des phrases et leurs traductions

Public et prérequis

Public: Utilisateurs avancés et administrateurs fonctionnels

du logiciel ExESS

Prérequis : Savoir utiliser le logiciel ExESS

Durée et dates

Durée: 2 heures Horaires: à définir Dates: à définir

Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Illustrations réalisées sur le logiciel ExESS
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email avant la formation



Contenu

· Import des types d'entité

- Procédure générale d'import
- Format général du fichier d'import
- Le contenu du fichier d'import en détail

Import des compositions

- Contenu similaire à celui des types d'entités standards
- Contenu spécifique

• Imports de mise à jour

- Options de mise à jour
- Erreurs, avertissements et imports correctifs

• Import de traductions

- Propriétés
- Procédure d'export de fichier préformaté Réimport



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation

Paramétrage du logiciel ExESS: Remplissage automatisé des produits



Formation à distance

Réf: LTBLO



Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- 🗹 Remplir de manière personnalisée les champs de ses produits en batch à l'aide de blocs spécifiques
- ☑ Automatiser la sélection de ses blocs à l'aide de scripts simples

Public et prérequis

Public: Utilisateurs avancés et administrateurs fonctionnels du logiciel ExESS

Prérequis : Savoir utiliser le logiciel ExESS pour la rédaction

de FDS.

Durée et dates

Durée: 3 heures Horaires: à définir Dates: à définir

Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Illustrations réalisées sur le logiciel ExESS
- ✓ Questions-réponses tout au long de la formation
- ✓ Support de formation remis aux stagiaires par email avant la formation



Contenu

• Rappel sur les blocs :

Principe et utilité – Procédure – Les blocs et séquences existants

Création des blocs et des séquences :

Différence entre bloc et séquence - Création de blocs - Création des séquences

• Options d'insertion :

Options standards des séquences – Options standards de blocs – Scripts d'insertion



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – OCM en début et fin de formation

Paramétrage du logiciel ExESS: Gestion de la sécurité





Formation à distance

Réf: LTSEC

Objectif(s)

À l'issue de la formation, le stagiaire sera capable de :

- ☑ Créer de nouveaux utilisateurs dans la base ExESS
- Attribuer des droits d'accès personnalisés aux différents utilisateurs à l'aide des fonctionnalités standards du logiciel

Public et prérequis

Public: Administrateurs fonctionnels ou système du logiciel

ExESS

Prérequis : Savoir utiliser le logiciel ExESS

Durée et dates

Durée: 2 heures Horaires: à définir

Dates: à définir



Moyens pédagogiques

- ✓ Formation à distance via une plateforme dédiée
- ✓ Exposé théorique
- ✓ Illustrations réalisées sur le logiciel ExESS
- Questions-réponses tout au long de la formation
 - Support de formation remis aux stagiaires par email avant la formation



Contenu

Introduction

Notion de sécurité dans ExESS et rappel sur les types d'entités

· Création des profils et utilisateurs

Saisie manuelle des quantités par produit ou par site

- Méthodes d'import des quantités

· Paramétrage des accès

Accès généraux aux écrans, accès partiels dans les formulaires et dans les grilles

· Copie de profil

Copie partielle et copie intégrale



Évaluation et suivi

Fiche d'évaluation – QCM en début et fin de formation



Contactez-nous par téléphone au 03.44.44.25.00 ou par email à l'adresse formation@lisam.com pour vous inscrire ou programmer l'une de ces formations dans votre entreprise.







■ 🗷 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

La certification qualité a été délivrée au titre des catégories d'actions suivantes : actions de formation

