



Compléments alimentaires : Maîtrisez la réglementation et sécurisez le développement de vos produits

Lien :
<https://innov-maroc.com/formation/complements-alimentaires-maitrisez-la-reglementation-et-securisez-le-developpement-de-vos-produits>

 DURÉE
4 jours (28h)

 RÉFÉRENCE
CSM142

 CATÉGORIE
**Affaires
Réglementaires et
AMM**

OBJECTIFS DE LA FORMATION

À l'issue de cette formation, vous serez capable de :

- ✓ Comprendre le cadre réglementaire des compléments alimentaires
- ✓ Identifier les substances autorisées et interdites
- ✓ Maîtriser les règles de mise sur le marché
- ✓ Connaître les exigences en matière d'allégations santé
- ✓ Assurer la conformité des produits et étiquetages
- ✓ Évaluer les risques liés aux ingrédients
- ✓ Mettre en place une veille réglementaire efficace
- ✓ Sécuriser le développement et la commercialisation des produits

POUR QUI ?

- ✓ Responsables réglementaires et qualité
- ✓ Ingénieurs agroalimentaires et pharmaceutiques
- ✓ Responsables R&D et innovation produit
- ✓ Responsables marketing et formulation
- ✓ Fabricants et distributeurs de compléments alimentaires
- ✓ Toute personne impliquée dans le développement ou la mise sur le marché de compléments alimentaires

INNOV MAROC



Programme détaillé

1 / Introduction aux compléments alimentaires

- Définition et classification des compléments alimentaires
- Différences avec les médicaments et aliments fonctionnels
- Place sur le marché européen et international

2 / Cadre réglementaire européen

- Directive 2002/46/CE et réglementation associée
- Exigences de mise sur le marché
- Règles d'harmonisation entre pays européens

3 / Ingrédients autorisés et substances interdites

- Vitamines, minéraux et plantes autorisées
- Novel Food et ingrédients innovants
- Substances à risque et restrictions

4 / Procédure de mise sur le marché

- Déclaration auprès des autorités compétentes
- Dossier réglementaire et obligations légales
- Responsabilités du fabricant et du distributeur

5 / Allégations nutritionnelles et de santé

- Règlement (CE) n°1924/2006
- Conditions d'utilisation des allégations
- Validation scientifique des claims

6 / Sécurité et évaluation des risques

- Évaluation toxicologique des ingrédients
- Dosages maximaux autorisés
- Gestion des risques consommateurs

7 / Étiquetage et information du consommateur

- Mentions obligatoires sur les étiquettes
- Transparence et traçabilité
- Règles de communication marketing

8 / Contrôle, conformité et veille réglementaire

- Contrôles des autorités sanitaires
- Sanctions et non-conformités
- Mise en place d'une veille réglementaire efficace

Approche pédagogique

- ✓ Support Ecrit et Projection
- ✓ Exposés Interactifs, Podcasts et Vidéos
- ✓ Brainstorming et Jeux de Rôle
- ✓ Mises en Situation pour faciliter l'assimilation
- ✓ Cas Pratiques et Labs inclus pour leur impact opérationnel
- ✓ Test de Validation des Acquis des Connaissances

Prochaines dates programmées

 08 au 11 Sep. 2026

 Présentiel -

 03 au 06 Nov. 2026

 Présentiel -

 Autres dates possibles sur demande. Contactez-nous pour organiser une session intra-entreprise.

Réservation & Renseignements

 **Téléphone** : +212 522 247 210

 **Email** : contact@innov-maroc.com

 **Web** : <https://www.innov-maroc.com>

Document généré le 22/07/2026 — Réf : CSM142
INNOV MAROC — Tous droits réservés