

Réf.	Intitulé de la formation	Durée
QA001	Auditez votre système qualité pharmaceutique selon ICH Q10	02 Jrs
QA002	Les BPF pour les excipients à usage pharmaceutique	02 Jrs
QA003	S'imprégner de la culture et de la qualité pharmaceutique : découvrir le monde de la production des médicaments, ses contraintes et ses obligations	02 Jrs
QA004	Gestion des entreprises extérieures dans un environnement GMP : comment maîtriser les risques qualité ?	02 Jrs
QA005	Connaître la culture et les exigences qualité pharmaceutiques au Brésil et réussir ses inspections ANVISA	02 Jrs
QA006	BPF appliquées aux substances actives fabriquées par culture cellulaire ou fermentation	02 Jrs
QA007	Réveillez les BPF qui sommeillent en vous : réactivez vos acquis de façon ludique en participant à « GMP : gardez la Main sur vos Pratiques »	02 Jrs
QA008	Rédiger un rapport d'audit BPF clair et sans ambiguïté : identifier et hiérarchiser les écarts	02 Jrs
QA009	Etat des lieux de votre procédure CAPA : points forts et axes d'amélioration	02 Jrs
QA010	Utilisation d'outils de priorisation pour optimiser la gestion de vos déviations et vos CAPA	02 Jrs
QA011	Construire la cartographie de vos processus pour faciliter le pilotage de vos activités	02 Jrs
QA012	Pilotez vos processus et évaluer les performances de votre système qualité : identification des points faibles et des axes d'amélioration	02 Jrs
QA013	Les étapes incontournables de traitement des déviations et des réclamations : optimisez l'efficacité de votre démarche	02 Jrs
QA014	Mener une investigation efficace suite aux déviations et aux réclamations : comment remonter à la cause racine ?	02 Jrs
QA015	Évaluer la criticité de vos déviations et de vos réclamations ; et décider de la nécessité de mettre en place des CAPA	02 Jrs
QA016	Pourquoi faisons-nous des erreurs ? - comprendre pour prévenir	02 Jrs
QA017	L'agrément des fabricants de matières premières à usage pharmaceutique : sélection des fournisseurs	02 Jrs
QA018	S'imprégner de la culture et de la qualité pharmaceutique : cycle de vie du médicament et environnement réglementaire	02 Jrs
QA019	S'imprégner de la culture et de la qualité pharmaceutique : maîtrise de la qualité	02 Jrs
QA020	Metrics : comment s'y préparer et comment les utiliser pour les inspections ?	02 Jrs
QA021	La sérialisation pharmaceutique : enjeux et impacts	02 Jrs
QA022	Comment détecter et gérer un signal de pharmacovigilance ?	02 Jrs
QA023	Les fondamentaux de la Pharmacovigilance : principes et terminologie	02 Jrs
QA024	Mise en place des activités de pharmacovigilance	02 Jrs
QA025	Les BPF pour les excipients à usage pharmaceutique (1 jour)	02 Jrs
QA026	Maîtriser les bonnes pratiques de distribution	02 Jrs
QA027	Certification et libération des lots selon l'annexe 16 des BPF	02 Jrs
QA028	La revue des audits trails	02 Jrs
QA029	Mettre en œuvre et faire vivre un système CAPA efficace	02 Jrs
QA030	Maîtriser les Bonnes Pratiques de Distribution	02 Jrs
QA031	Formation et habilitation au poste de travail dans un environnement GxP	02 Jrs
QA032	Le Pharmacien Responsable : savoir prévenir les risques de non conformités d'un établissement pharmaceutique	02 Jrs
QA033	Audit qualité : cibler les points clés à auditer en fonction des risques	02 Jrs
QA034	Garantir l'intégrité des données par l'analyse de risques	02 Jrs
QA035	L'audit externe dans les industries pharmaceutiques et apparentées : outil de sélection, d'évaluation et de suivi des fournisseurs ou sous-traitants	02 Jrs
QA036	L'archivage électronique	02 Jrs
QA037	Soyez pragmatiques dans la mise en œuvre de vos systèmes qualité	02 Jrs
QA038	Management des risques dans les industries pharmaceutiques selon ICH Q9 : du déploiement de la démarche à l'évaluation de la pertinence des rapports d'analyse	02 Jrs

QA039	La gestion des résultats hors spécifications	02 Jrs
		02 Jrs
QA040	Revue qualité des produits : les enjeux et les outils méthodologiques pour mise en œuvre efficace	02 Jrs
		02 Jrs
QA041	Savoir réagir en situation de crise dans l'industrie pharmaceutique	02 Jrs
		02 Jrs
QA042	Fédérer son équipe autour des BPF	02 Jrs
		02 Jrs
QA043	Évaluer la conformité BPF du site audité	02 Jrs
		02 Jrs
QA044	Les Bonnes Pratiques de Distribution pour les substances actives	02 Jrs
		02 Jrs
QA045	Quelles sont les exigences de l'ICH Q10 ? - les points clés d'un système qualité pharmaceutique	02 Jrs
QA046	Les bonnes pratiques de sous-traitance pharmaceutique : de l'appel d'offre au suivi des activités	02 Jrs
		02 Jrs
QA047	Prioriser les audits internes et établir la check-list d'audit en fonction des risques	02 Jrs
QA048	Savoir prendre les bonnes décisions sur les sites de production ou de distribution pharmaceutiques	02 Jrs
		02 Jrs
QA049	Auditeurs : perfectionnez votre technique d'audit et adoptez le bon comportement	02 Jrs
		02 Jrs
QA050	Mettre en place et suivre des indicateurs de performance utiles et efficaces	02 Jrs
QA051	« Quality agreement » : comment mettre en place et assurer un suivi efficace d'un contrat qualité ?	02 Jrs
		02 Jrs
QA052	La mise en place d'une revue de direction selon ICH Q10 : un gage d'amélioration continue et de valeur ajoutée pour l'entreprise	02 Jrs
QA053	Comment détecter et éviter les contaminations ?	02 Jrs
		02 Jrs
QA054	Fabricants de substances actives pharmaceutiques : comment vous mettre en conformité avec la partie II des BPF européennes (guide ICH Q7) et réussir vos inspections ?	02 Jrs
		02 Jrs
QA055	Analyse de risques appliquée aux systèmes informatisés	02 Jrs
		02 Jrs
QA056	Évaluer la conformité BPF des laboratoires de contrôle : les points clés à examiner pour un audit réussi	02 Jrs
		02 Jrs
QA057	Optimisez la conception de vos dossiers de lot : pour diminuer les erreurs et faciliter la revue	02 Jrs
QA059	Auditer l'intégrité des données dans un environnement GxP	02 Jrs
		02 Jrs
QA060	Actualisez vos connaissances sur les dernières évolutions des BPF	02 Jrs
		02 Jrs
	Les BPF pour le personnel de fabrication	02 Jrs
	Les BPF pour le personnel de maintenance	02 Jrs
	Conception et revue des dossiers de lot	02 Jrs
		02 Jrs
	Perfectionnez vos techniques d'audit	02 Jrs
	Construire une check-list pour auditer un fabricant de substances actives pharmaceutiques	02 Jrs
		02 Jrs
	Savoir transmettre des consignes claires et réduire les erreurs humaines et les non conformités	02 Jrs
		02 Jrs
	Rendre vos procédures et documents qualité plus visuels et attractifs	02 Jrs
	Les BPF pour le personnel du laboratoire de contrôle	02 Jrs
	Comment garantir la continuité de la « supply chain » pharmaceutique ? : actualités et évolutions de la réglementation	02 Jrs
		02 Jrs
	Les bonnes pratiques de laboratoire : comprendre les exigences et savoir les appliquer	02 Jrs
		02 Jrs
	Les OOT : gestion et suivi des résultats hors tendance	02 Jrs
		02 Jrs
	Rédiger une procédure sous forme de logigramme pour une visualisation et une compréhension facilitées	02 Jrs
	Les BPF pour le personnel du magasin	02 Jrs
		02 Jrs
	Conduire un audit de procédé aseptique : les points clés pour une meilleure maîtrise	02 Jrs
		02 Jrs
	L'annexe 1 révisée des GMP européennes	02 Jrs
		02 Jrs
	L'audit interne et ses techniques dans les industries pharmaceutiques et apparentées	02 Jrs
		02 Jrs
	Organiser une simulation de rappel de lots	02 Jrs
		02 Jrs
	L'audit externe dans les industries pharmaceutiques et apparentées	02 Jrs

	Construire et utiliser des indicateurs et tableaux de bord qualité	02 Jrs
		02 Jrs
	21 CFR Part 11 et Annexe 11 des GMP européennes : différences et similitudes	02 Jrs
		02 Jrs
	La gestion des changements et la maîtrise des risques associés	02 Jrs
		02 Jrs
	Savoir rédiger un rapport d'audit BPF et en assurer le suivi	02 Jrs
		02 Jrs
	Cartographie et pilotage des processus : réussir l'intégration d'ICH Q10 dans votre environnement BPF	02 Jrs
		02 Jrs
	Former le personnel de façon dynamique et efficace	02 Jrs
		02 Jrs
	Concevoir un module de formation attractif et interactif : pour faire passer les messages clé efficacement	02 Jrs
	Animer une formation interne de façon dynamique et interactive	02 Jrs
	Concevoir des procédures et des documents visuels et pragmatiques	02 Jrs
		02 Jrs
	Assumer la responsabilité pharmaceutique sur un site exploitant	02 Jrs
		02 Jrs
	Méthode AMDEC : analyse des modes de défaillance, de leurs effets et de leur criticité	02 Jrs
	Quelles sont les exigences de l'ICH Q9 ? - management et analyse de risques dans les industries pharmaceutiques et apparentées	02 Jrs
	Prévenir l'erreur humaine dès la conception et au quotidien : faire simple et ergonomique	02 Jrs
	Les exigences réglementaires concernant la gestion des résultats hors normes ou atypiques	02 Jrs
	Réaliser la revue périodique des installations et des équipements ou comment démontrer le maintien du statut qualifié	02 Jrs
		02 Jrs
	Optimisez vos CAPA : les 7 étapes indispensables	02 Jrs
	Partie II des BPF et contexte réglementaire : BPF pour les substances actives utilisées comme matières premières dans les médicaments	02 Jrs
	ICH Q10 - Système Qualité Pharmaceutique : comprendre sa structure et ses recommandations	02 Jrs
		02 Jrs
	Sécuriser la chaîne du froid des médicaments	02 Jrs
		02 Jrs
	Comprendre et mettre en œuvre les exigences de la norme ISO 13485 : 2016	02 Jrs
		02 Jrs
	Exigences concernant les locaux et les équipements : BPF pour les substances actives utilisées comme matières premières dans les médicaments	02 Jrs
	Exigences concernant la logistique et le contrôle : BPF pour les substances actives utilisées comme matières premières dans les médicaments	02 Jrs
	Se préparer à une inspection par une agence réglementaire	02 Jrs
		02 Jrs
	Certification et libération des lots cliniques	02 Jrs
		02 Jrs
	Exigences concernant la production et le conditionnement : BPF pour les substances actives utilisées comme matières premières dans les médicaments	02 Jrs
	L'agrément des fabricants de matières premières à usage pharmaceutique : substances actives, excipients, articles de conditionnement primaires et imprimés	02 Jrs
		02 Jrs
	Rédiger des protocoles et des rapports clairs et synthétiques dans un environnement BPF	02 Jrs
		02 Jrs
	Exigences concernant le personnel et le management de la qualité : BPF pour les substances actives utilisées comme matières premières dans les médicaments	02 Jrs
	Collecter les données nécessaires à la revue qualité produit	02 Jrs
	Exploiter et interpréter les données de la revue qualité produit	02 Jrs
	Évolution du contexte réglementaire de l'Annexe 1 et modifications concernant le personnel et les utilités	02 Jrs
	La sous-traitance des contrôles aux fabricants de matières premières à usage pharmaceutique : mise en œuvre et contractualisation	02 Jrs
		02 Jrs
	Les bonnes pratiques de fabrication appliquées aux produits issus des biotechnologies : les exigences et leur application selon l'annexe 2 des GMP	02 Jrs
		02 Jrs
	Les BPF cosmétiques selon la norme ISO 22716	02 Jrs
		02 Jrs
	Développement des substances actives pharmaceutiques selon le guide ICH Q11	02 Jrs
		02 Jrs
	Mieux, plus vite et moins cher : le « Lean management » dans un environnement GMP : comment réduire les temps de cycle de vos activités ?	02 Jrs
		02 Jrs
	Rationalisez la revue de vos dossiers de lot : optimisez votre démarche pour gagner du temps	02 Jrs

	Mettre en œuvre la méthode HACCP	02 Jrs
		02 Jrs
	Nouvelle Annexe 1 : Modifications concernant les procédés aseptiques / simulations aseptiques et la maîtrise de la contamination	02 Jrs
	Comment mener une investigation au laboratoire suite à un résultat hors spécification ?	02 Jrs
	Nouvelle Annexe 1 : Modifications concernant la stérilisation, les systèmes barrières et les techniques de remplissage et lyophilisation	02 Jrs
	La procédure de change control : les étapes à suivre pour une modification réussie	02 Jrs
	Comment évaluer et formaliser l'impact d'une modification ?	02 Jrs
	Interprétation et exploitation des résultats de l'enquête suite aux OOS : sur quelles bases peut-on libérer le lot ?	02 Jrs
	La gestion des réclamations client : améliorez votre processus de suivi et de traitement	02 Jrs
		02 Jrs
	Analyser et prévenir les erreurs humaines	02 Jrs
		02 Jrs
	Intégrité des données : quelles exigences réglementaires et comment se mettre en conformité ?	02 Jrs
		02 Jrs
	Investiguer et traiter les déviations : méthodologie et outils pratiques pour optimiser l'efficacité de votre démarche	02 Jrs
		02 Jrs
	Comment éviter les déviations et les rappels de lots liés aux opérations de conditionnement ?	02 Jrs
		02 Jrs
	Traiter la non qualité : une des voies d'entrée dans l'amélioration continue	02 Jrs
		02 Jrs
	La mise en œuvre d'une validation informatique : principes et méthodologie - Comment répondre aux exigences réglementaires ?	02 Jrs
		02 Jrs
	Maîtriser la qualité au laboratoire d'analyse et de contrôle : comment mettre en œuvre les bonnes pratiques ?	02 Jrs
		02 Jrs
	Appliquer les bonnes pratiques cliniques : savoir répondre aux exigences d'ICH E6 et ses révisions	02 Jrs
		02 Jrs
	Les bonnes pratiques de fabrication : les exigences et leur application	02 Jrs
		02 Jrs
	Mettre en œuvre « L'Analyse Préliminaire des Risques »	02 Jrs
		02 Jrs
	La pharmacovigilance : des données brutes au plan de gestion des risques	02 Jrs
		02 Jrs
	Top «10» des écarts en inspections GMP : mieux connaître les attentes des inspecteurs et savoir y répondre	02 Jrs
		02 Jrs
	Mettre en œuvre la méthode « Risk Ranking and Filtering »	02 Jrs
		02 Jrs
	Demande d'ouverture et de modification d'établissements pharmaceutiques : maîtriser les procédures administratives	02 Jrs
		02 Jrs
	Application de la méthode AMDEC dans les industries pharmaceutiques et apparentées	02 Jrs
		02 Jrs
	Maîtriser l'archivage GxP dans les industries de santé	02 Jrs
		02 Jrs
	ICH Q8 : « Quality by Design » ou la qualité par la conception - sa compréhension, ses enjeux, sa mise en œuvre opérationnelle	02 Jrs
		02 Jrs
	La gestion des risques dans les essais cliniques	02 Jrs