

Réf.	Intitulé de la formation	Durée
VQ01	Validation des procédés de fabrication des médicaments issus des biotechnologies	02 Jrs
VQ02	Gestion qualité des dysfonctionnements des systèmes de traitement d'air	02 Jrs
VQ03	Garantir l'intégrité des filtres	-
VQ04	Les systèmes de traitement d'air : conception et approche détaillée des étapes de qualification	02 Jrs
VQ05	La validation des procédés de fabrication aseptique dans l'industrie pharmaceutique	02 Jrs
VQ06	L'analyse de risques appliquée aux projets de validation dans les industries pharmaceutiques et apparentées	02 Jrs
VQ07	La vérification en continu du procédé : outils et documentation associée	1h30
VQ08	Exploitation pratique des résultats de validation d'une méthode analytique : exercices pratiques réalisés sur ordinateur	02 Jrs
VQ09	Qualification et validation du nettoyage des laveurs / sécheurs de verrerie de laboratoire dans les industries pharmaceutiques et cosmétiques	01 Jr
VQ10	La filtration stérilisante des produits pharmaceutiques	01 Jr
VQ11	Maîtrise des risques liés à la fabrication des médicaments stériles : comment augmenter votre niveau d'assurance de stérilité ?	02 Jrs
VQ12	Qualifier vos équipements de production pharmaceutique	01 Jr
VQ13	La Maîtrise Statistique des Procédés (MSP) : une méthode pour démontrer la robustesse des procédés et pour améliorer leur performance	02 Jrs
VQ14	Méthode AMDEC : analyse des modes de défaillance, de leurs effets et de leur criticité	1h30
VQ13	Réaliser la revue périodique des installations et des équipements ou comment démontrer le maintien du statut qualifié	01 Jr
VQ14	La lyophilisation des produits pharmaceutiques	01 Jr
VQ15	Rédiger des protocoles et des rapports clairs et synthétiques dans un environnement BPF	01 Jr
VQ16	Les exigences réglementaires de la stérilisation et généralités sur la filtration	1h30
VQ17	Les exigences réglementaires de la validation et de la vérification en continu du procédé	1h30
VQ18	La vérification en continu du procédé : méthodologie	1h30
VQ19	La validation de la filtration stérilisante	1h30
VQ20	Comprendre la norme ISO 14644 révisée de décembre 2015 : impacts sur les plans de prélèvements et de surveillance de vos ZAC	01 Jr
VQ21	Optimisez vos activités « qualifications & validations » : comment transformer une exigence réglementaire en une démarche efficace, informatisée et rentable pour l'entreprise ?	02 Jrs

VQ22	Validations et qualifications dans les industries pharmaceutiques et apparentées : principes, mise en œuvre et applications pratiques	03 Jrs
VQ23	La validation des procédés de nettoyage dans les industries pharmaceutiques et apparentées	02 Jrs
VQ24	La validation des procédés de fabrication dans l'industrie pharmaceutique	02 Jrs
VQ25	Gestion et qualification des équipements des laboratoires d'analyse et de contrôle qualité	02 Jrs
VQ26	Qualification et maîtrise de la qualité des systèmes de production et de distribution d'eau à usage pharmaceutique	02 Jrs
VQ27	Les salles propres : de la conception aux bonnes pratiques d'utilisation et d'exploitation	02 Jrs
VQ28	Qualification d'un équipement de stérilisation par la chaleur : chaleur humide et chaleur sèche	02 Jrs