

Mode	Intitulé de la formation	Durée
Présentiel	Auditer l'intégrité des données dans un environnement GxP	2 jour(s)
Présentiel	Les excipients pharmaceutiques à l'usage des analystes: mieux connaître son échantillon pour mieux l'analyser	2 jour(s)
Présentiel	Les transferts de production : les points clés pour la réussite de vos projets de transfert	2 jour(s)
Présentiel	Exploitation pratique des résultats de validation d'une méthode analytique : exercices pratiques réalisés sur ordinateur	2 jour(s)
Présentiel	Conception et revue des dossiers de lot	2 jour(s)
Présentiel	Savoir transmettre des consignes claires et réduire les erreurs humaines et les non conformités	2 jour(s)
Présentiel	Comment garantir la continuité de la « supply chain » pharmaceutique ? : actualités et évolutions de la réglementation	2 jour(s)
Présentiel	Comment maîtriser la qualité et la fiabilité de votre résultat d'analyse ?	2 jour(s)
Présentiel	Les études de stabilité post commerciales pour les produits pharmaceutiques : exigences, mise en œuvre et optimisation des protocoles d'étude	2 jour(s)
Présentiel	Les bonnes pratiques de laboratoire : comprendre les exigences et savoir les appliquer	2 jour(s)
Présentiel	La microbiologie dans les industries pharmaceutiques et apparentées : principaux aspects et méthodes de contrôle	2 jour(s)
Présentiel	L'établissement des spécifications d'un produit pharmaceutique et leurs évolutions au cours du développement	2 jour(s)
Présentiel	Qualifier vos équipements de production pharmaceutique	2 jour(s)
Présentiel	Les contrôles d'environnement en salle propre : contrôles physiques et microbiologiques	2 jour(s)
Présentiel	Conduire un audit de procédé aseptique : les points clés pour une meilleure maîtrise	2 jour(s)
Présentiel	Qualification et validation du nettoyage des laveurs / sécheurs de verrerie de laboratoire dans les industries pharmaceutiques et cosmétiques	2 jour(s)
Présentiel	Les essais de dissolution	2 jour(s)
Présentiel	Réaliser la revue périodique des installations et des équipements ou comment démontrer le maintien du statut qualifié	2 jour(s)
Présentiel	Maîtrise des risques chimiques : connaissances et outils pratiques pour une gestion du risque au poste de travail	2 jour(s)
Présentiel	Comportement et gestuelle en ZAC : pour une meilleure maîtrise de la contamination	2 jour(s)
Présentiel	21 CFR Part 11 et Annexe 11 des GMP européennes : différences et similitudes	2 jour(s)
Présentiel	La gestion des risques des dispositifs médicaux selon la norme NF EN ISO 14971 : 2019	2 jour(s)
Présentiel	Le développement analytique dans l'industrie pharmaceutique	2 jour(s)
Présentiel	Savoir rédiger un rapport d'audit BPF et en assurer le suivi	2 jour(s)
Présentiel	Problèmes et anomalies rencontrés lors des opérations de prélèvement : identification, résolution et prévention	2 jour(s)
Présentiel	Former le personnel de façon dynamique et efficace	2 jour(s)
Présentiel	L'audit interne et ses techniques dans les industries pharmaceutiques et apparentées	2 jour(s)
Présentiel	Analyse statistique et interprétation des résultats d'essais de dissolution : exercices pratiques sur des études de cas concrets	2 jour(s)