

SEPTEMBRE_2022

Nom de la formation	Mode	Durée
Développement galénique des formes orales solides : préformulation, formulation, étude de procédés	Présentiel	3 jour(s)
Production, purification et caractérisation des protéines thérapeutiques recombinantes	Présentiel	2 jour(s)
Intégrité des données : quelles exigences réglementaires et comment se mettre en conformité ?	Présentiel	2 jour(s)
Comment améliorer la biodisponibilité des substances actives ?	Présentiel	2 jour(s)
Découvrir le rôle et l'importance des affaires réglementaires dans les entreprises pharmaceutiques	Présentiel	2 jour(s)
La gestion des réclamations client : améliorez votre processus de suivi et de traitement	Présentiel	1 jour(s)
Comment éviter les déviations et les rappels de lots liés aux opérations de conditionnement ?	Présentiel	1 jour(s)
La mise en œuvre d'une validation informatique : principes et méthodologie - Comment répondre aux exigences réglementaires ?	Présentiel	2 jour(s)
Réussir sa prise de parole en public : développer son potentiel en expression orale et maîtriser sa communication	Présentiel	2 jour(s)
Le métabolisme dans le développement des xénobiotiques	Présentiel	2 jour(s)
Traiter la non qualité : une des voies d'entrée dans l'amélioration continue	Présentiel	1 jour(s)
ICH Q3D et impuretés élémentaires : analyse de risques et stratégie de contrôle	Présentiel	1 jour(s)
ICH Q3D et impuretés élémentaires : principales approches analytiques	Présentiel	1 jour(s)
Bonnes pratiques de gestion d'une échantillothèque dans les industries pharmaceutiques et apparentées	Présentiel	1 jour(s)
Validations et qualifications dans les industries pharmaceutiques et apparentées : principes, mise en œuvre et applications pratiques	Présentiel	3 jour(s)
L'annexe 1 révisée des GMP européennes	Présentiel	1 jour(s)
Analyser et prévenir les erreurs humaines	Présentiel	1 jour(s)
Maîtrise des risques liés à la fabrication des médicaments stériles : comment augmenter votre niveau d'assurance de stérilité ?	Présentiel	2 jour(s)
Gestion et qualification des équipements des laboratoires d'analyse et de contrôle qualité	Présentiel	2 jour(s)
	Présentiel	
Investiguer et traiter les déviations : méthodologie et outils pratiques pour optimiser l'efficacité de votre démarche	Présentiel	2 jour(s)
	Présentiel	
Les pharmacopées dans le monde : comparaison et utilisation	Présentiel	2 jour(s)
La validation des procédés de fabrication aseptique dans l'industrie pharmaceutique	Présentiel	2 jour(s)
Appliquer les bonnes pratiques cliniques : savoir répondre aux exigences d'ICH E6 et ses révisions	Présentiel	2 jour(s)
Mettre en œuvre « l'Analyse Préliminaire des Risques »	Présentiel	1 jour(s)
Maîtriser le cadre réglementaire du développement des compléments alimentaires	Présentiel	2 jour(s)
Les bonnes pratiques de fabrication : les exigences et leur application	Présentiel	2 jour(s)
Problèmes et anomalies en chromatographie liquide : identification, résolution et prévention	Présentiel	1 jour(s)
Savoir réagir en situation de crise dans l'industrie pharmaceutique	Présentiel	1 jour(s)
Introduction à la pharmacocinétique et au métabolisme : l'absorption	Présentiel	1h30
Top «10» des écarts en inspections GMP : mieux connaître les attentes des inspecteurs et savoir y répondre	Présentiel	2 jour(s)
Mettre en œuvre la méthode « Risk Ranking and Filtering »	Présentiel	2 jour(s)
Introduisez de l'agilité dans vos processus de développement : du management de projet « classique » au management de projet « agile »	Présentiel	2 jour(s)
Certification et libération des lots selon l'annexe 16 des BPF	Présentiel	1 jour(s)
Demande d'ouverture et de modification d'établissements pharmaceutiques : maîtriser les procédures administratives	Présentiel	1 jour(s)
Le CTD et le dossier pharmaceutique : maîtriser la préparation du module qualité du CTD	Présentiel	1 jour(s)
Du développement analytique au CQ : maîtrise des performances d'une méthode d'analyse et du risque analytique	Présentiel	2 jour(s)
Introduction à la pharmacocinétique et au métabolisme : la distribution	Présentiel	1h30
Application de la méthode AMDEC dans les industries pharmaceutiques et apparentées	Présentiel	2 jour(s)
Optimisez vos activités « qualifications & validations » : comment transformer une exigence réglementaire en une démarche efficace, informatisée et rentable pour l'entreprise ?	Présentiel	2 jour(s)
Workshop : rédaction du module 3 du CTD pour un médicament chimique	Présentiel	1 jour(s)
Réaliser le transfert de vos méthodes d'analyse : Les étapes et la gestion des risques associés	Présentiel	2 jour(s)
Gestion de projets dans un environnement pharmaceutique : connaître l'organisation, les outils et les méthodes pour réussir vos projets	Présentiel	2 jour(s)
Le Pharmacien Responsable : savoir prévenir les risques de non conformités d'un établissement pharmaceutique	Présentiel	2 jour(s)
Problèmes et anomalies en chromatographie en phase gazeuse (GC & GC/MS) : identification, résolution et prévention	Présentiel	1 jour(s)
Questions réglementaires et pratiques sur le module 3 du CTD	Présentiel	1 jour(s)
De la molécule au médicament : comprendre le développement d'un médicament et les interactions aux différentes étapes du développement	Présentiel	2 jour(s)
La revue des audits trails	Présentiel	1 jour(s)
Les systèmes de traitement d'air : conception et approche détaillée des étapes de qualification	Présentiel	2 jour(s)
Les impuretés inconnues dans les produits pharmaceutiques : stratégie d'investigation et gestion des risques	Présentiel	1 jour(s)



Maîtriser l'archivage GxP dans les industries de santé	Présentiel	1 jour(s)
Les salles propres : de la conception aux bonnes pratiques d'utilisation et d'exploitation	Présentiel	2 jour(s)
Garantir l'intégrité des données par l'analyse de risques	Présentiel	1 jour(s)
Toxicologie de la reproduction et du développement en évaluation non clinique	Présentiel	3 jour(s)
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	Présentiel	3 jour(s)
	Présentiel	
Les postes de travail protégés : postes à flux laminaires et postes de sécurité microbiologique - connaissances et bonnes pratiques pour une meilleure exploitation	Présentiel	1 jour(s)
	Présentiel	
Maîtriser la qualité des réactifs utilisés au laboratoire	Présentiel	1 jour(s)
La fonction de directeur d'étude en recherche et développement non clinique	Présentiel	1 jour(s)
Bonnes pratiques d'échantillonnage et de prélèvement dans les flux matières en production pharmaceutique	Présentiel	2 jour(s)
Introduction à la pharmacocinétique et au métabolisme : le métabolisme	Présentiel	1h30
Spectrométrie de masse quantitative appliquée aux protéines / peptides thérapeutiques et aux biomarqueurs	Présentiel	1.5 jour(s)
L'AQbD - Application du QbD au développement analytique : se préparer à ICH Q14	Présentiel	2 jour(s)
Les variations pharmaceutiques dans le dossier d'AMM : comment les préparer et les soumettre aux autorités d'enregistrement ?	Présentiel	1 jour(s)
Les procédures d'enregistrement des médicaments en Europe : bien les connaître pour mieux les utiliser	Présentiel	1 jour(s)