

Mode	Intitulé de la formation	Durée
Présentiel	Les étapes incontournables de traitement des déviations et des réclamations : optimisez l'efficacité de votre démarche	2 jour(s)
Présentiel	L'audit externe dans les industries pharmaceutiques et apparentées	2 jour(s)
Présentiel	Perfectionnez vos techniques d'audit	2 jour(s)
Présentiel	La procédure de change control : les étapes à suivre pour une modification réussie	2 jour(s)
Présentiel	Comment évaluer et formaliser l'impact d'une modification ?	2 jour(s)
Présentiel	Concevoir un module de formation attractif et interactif : pour faire passer les messages clé efficacement	2 jour(s)
Présentiel	Exploiter et interpréter les données de la revue qualité produit	2 jour(s)
Présentiel	Résolution des problèmes et anomalies rencontrés lors des étapes de compression et de pelliculage	2 jour(s)
Présentiel	Comment maîtriser la qualité et la fiabilité de votre résultat d'analyse ?	2 jour(s)
Présentiel	La gestion du nettoyage et de la désinfection des locaux à contamination contrôlée	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)
Présentiel	La conduite des audits à distance ou "remote audits"	2 jour(s)
Présentiel	Construire une check-list pour auditer un Fournisseur De MP/PA/AC I et II	2 jour(s)
Présentiel	Prioriser les audits internes et établir la check-list d'audit en fonction des risques	2 jour(s)
Présentiel	Les bonnes pratiques de prélèvement : mieux les connaître pour mieux les appliquer	2 jour(s)
Présentiel	Traitement statistique des données des études de stabilité : exercices pratiques sur des études de cas concrets	2 jour(s)
Présentiel	Mener une investigation efficace suite aux déviations et aux réclamations : comment remonter à la cause racine ?	2 jour(s)
Présentiel	Établir des relations constructives avec ses collaborateurs : mieux communiquer en équipe	2 jour(s)
Présentiel	Évaluer la criticité de vos déviations et de vos réclamations ; et décider de la nécessité de mettre en place des CAPA	2 jour(s)
Présentiel	Les BPF pour le personnel du magasin	2 jour(s)
Présentiel	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	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	Risques biologiques et règles de biosécurité au laboratoire	2 jour(s)
Présentiel	L'annexe 1 révisée des GMP européennes	2 jour(s)
Présentiel	Quelles sont les exigences de l'ICH Q9 ? - management et analyse de risques dans les industries pharmaceutiques et apparentées	2 jour(s)
Présentiel	Prévenir l'erreur humaine dès la conception et au quotidien : faire simple et ergonomique	2 jour(s)
Présentiel	L'utilisation des normes statistiques pour justifier vos plans d'échantillonnage	2 jour(s)
Présentiel	Optimisez vos CAPA : les 7 étapes indispensables	2 jour(s)
Présentiel	Méthode AMDEC : analyse des modes de défaillance, de leurs effets et de leur criticité	2 jour(s)
Présentiel	Comment mener une investigation au laboratoire suite à un résultat hors spécification ? OOS/OOT	2 jour(s)

Présentiel	La filtration stérilisante des produits pharmaceutiques	2 jour(s)
Présentiel	Revue qualité des produits : les enjeux et les outils méthodologiques pour mise en œuvre efficace	2 jour(s)
Présentiel	Auditer l'intégrité des données dans un environnement GxP	2 jour(s)
Présentiel	Suivi analytique des systèmes de production d'eau à usage pharmaceutique : analyses physico-chimiques et microbiologiques	2 jour(s)
Présentiel	Maîtriser les bonnes pratiques de distribution	2 jour(s)
Présentiel	La gestion des résultats hors spécifications	2 jour(s)
Présentiel	Les excipients pharmaceutiques : utilisation et réglementation des excipients dans les médicaments	2 jour(s)
Présentiel	Mieux, plus vite et moins cher : le « Lean management » dans un environnement GMP : comment réduire les temps de cycle de vos activités ?	2 jour(s)
Présentiel	Animer une formation interne de façon dynamique et interactive	2 jour(s)
Présentiel	Les BPF pour le personnel de fabrication	2 jour(s)
Présentiel	Cartographie et pilotage des processus : réussir l'intégration d'ICH Q10 dans votre environnement BPF	2 jour(s)
Présentiel	Utilisation d'outils de priorisation pour optimiser la gestion de vos déviations et vos CAPA	2 jour(s)
Présentiel	Les exigences réglementaires de la stérilisation et généralités sur la filtration	2 jour(s)
Présentiel	Savoir réagir en situation de crise dans l'industrie pharmaceutique	2 jour(s)
Présentiel	Les OOT : gestion et suivi des résultats hors tendance	2 jour(s)
Présentiel	« Quality agreement » : comment mettre en place et assurer un suivi efficace d'un contrat qualité ?	2 jour(s)
Présentiel	Comment détecter et éviter les contaminations ?	2 jour(s)
Présentiel	Problèmes et anomalies rencontrés lors des opérations de prélèvement : identification, résolution et prévention	2 jour(s)
Présentiel	Rédiger des protocoles et des rapports clairs et synthétiques dans un environnement BPF	2 jour(s)