

Intitulé de la formation	Durée
Les Bonnes pratiques de laboratoire /BPL	02 Jrs
Les pharmacopées dans le monde : comparaison et utilisation	02 Jrs
Démontrer la maîtrise de l'environnement microbiologique des ZAC par la mise en place d'analyses de tendance quantitatives	02 Jrs
Démontrer la maîtrise de l'environnement microbiologique des ZAC par la mise en place d'analyses de tendance qualitatives	02 Jrs
La validation des méthodes analytiques	02 Jrs
Maîtriser la qualité au laboratoire d'analyse et de contrôle : comment mettre en œuvre les bonnes pratiques ?	02 Jrs
Méthode AMDEC : analyse des modes de défaillance, de leurs effets et de leur criticité	02 Jrs
Mener une investigation efficace suite aux déviations et aux réclamations : comment remonter à la cause racine ?	02 Jrs
Gestion et qualification des équipements des laboratoires d'analyse et de contrôle qualité	02 Jrs
La validation des procédés de nettoyage dans les industries pharmaceutiques et apparentées	02 Jrs
La gestion des matériaux et substances de référence chimiques dans un laboratoire d'analyse	02 Jrs
Problèmes et anomalies en chromatographie en phase gazeuse (GC & GC/MS) : identification, résolution et prévention	02 Jrs
Optimisez vos CAPA : les 7 étapes indispensables	02 Jrs
Utilisation d'outils de priorisation pour optimiser la gestion de vos déviations et vos CAPA	02 Jrs
Problèmes et anomalies en chromatographie liquide : identification, résolution et prévention	02 Jrs
Revue qualité des produits : les enjeux et les outils méthodologiques pour mise en œuvre efficace	02 Jrs
Du développement analytique au CQ : maîtrise des performances d'une méthode d'analyse et du risque analytique	02 Jrs
Maîtriser la qualité des réactifs utilisés au laboratoire	02 Jrs
Les salles propres : de la conception aux bonnes pratiques d'utilisation et d'exploitation	02 Jrs
Interprétation et exploitation des résultats de l'enquête suite aux OOS : sur quelles bases peut-on libérer le lot ?	02 Jrs
Comment démontrer l'équivalence de deux méthodes analytiques ?	02 Jrs
Qualification et maîtrise de la qualité des systèmes de production et de distribution d'eau à usage pharmaceutique	02 Jrs
Questions réglementaires et pratiques sur les études de stabilité au cours du cycle de vie du médicament	02 Jrs
Réaliser le transfert de vos méthodes d'analyse : Les étapes et la gestion des risques associés	02 Jrs
Comprendre la norme ISO 14644 révisée de décembre 2015 : impacts sur les plans de prélèvements et de surveillance de vos ZAC	02 Jrs
Rationalisez la revue de vos dossiers de lot : optimisez votre démarche pour gagner du temps	02 Jrs
Comment choisir et optimiser l'utilisation de vos colonnes HPLC ?	02 Jrs
La gestion des résultats hors spécifications	02 Jrs
Évaluer la criticité de vos déviations et de vos réclamations ; et décider de la nécessité de mettre en place des CAPA	02 Jrs
L'utilisation des normes statistiques pour justifier vos plans d'échantillonnage	02 Jrs
La gestion des matériaux et substances de référence chimiques dans un laboratoire d'analyse	02 Jrs
Comment mener une investigation au laboratoire suite à un résultat hors spécification ?	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

Les étapes incontournables de traitement des déviations et des réclamations : optimisez l'efficacité de votre démarche	02 Jrs
Etat des lieux de votre procédure CAPA : points forts et axes d'amélioration	02 Jrs
Bases de chimie pour une meilleure maîtrise des techniques de chromatographie liquide	02 Jrs
Les articles de conditionnement pharmaceutique : sélection, mise en œuvre industrielle et contrôle de la qualité	02 Jrs
Les excipients pharmaceutiques : utilisation et réglementation des excipients dans les médicaments	02 Jrs
Robustesse des méthodes analytiques	02 Jrs
Quelles sont les exigences de l'ICH Q10 ? - les points clés d'un système qualité pharmaceutique	02 Jrs
Comment maîtriser la qualité et la fiabilité de votre résultat d'analyse ?	02 Jrs
Les études de stabilité des produits pharmaceutiques	02 Jrs
Les bonnes pratiques de sous-traitance pharmaceutique : de l'appel d'offre au suivi des activités	02 Jrs
Démontrer la maîtrise de l'environnement microbiologique des ZAC par la mise en place d'analyses de tendance quantitatives et qualitatives	02 Jrs
Les bonnes pratiques de prélèvement : mieux les connaître pour mieux les appliquer	02 Jrs
« Quality agreement » : comment mettre en place et assurer un suivi efficace d'un contrat qualité ?	02 Jrs
Utiliser l'analyse de risque pour optimiser vos contrôles microbiologiques en ZAC	02 Jrs
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
Évaluer la conformité BPF des laboratoires de contrôle : les points clés à examiner pour un audit réussi	02 Jrs
Comment établir votre liste de défauts et les NQA associés ?	02 Jrs
Les produits pour essais cliniques et l'application des BPF	02 Jrs
Conception et revue des dossiers de lot	02 Jrs
Exploitation pratique des résultats de validation d'une méthode analytique : exercices pratiques réalisés sur ordinateur	02 Jrs
Bonnes pratiques de gestion d'une échantillothèque dans les industries pharmaceutiques et apparentées	02 Jrs
Qualification et validation du nettoyage des laveurs / sècheurs de verrerie de laboratoire dans les industries pharmaceutiques et cosmétiques	02 Jrs
Les OOT : gestion et suivi des résultats hors tendance	02 Jrs
Les études de stabilité post commerciales pour les produits pharmaceutiques : exigences, mise en œuvre et optimisation des protocoles d'étude	02 Jrs
Les essais de dissolution	02 Jrs
Le développement analytique dans l'industrie pharmaceutique	02 Jrs
Problèmes et anomalies rencontrés lors des opérations de prélèvement : identification, résolution et prévention	02 Jrs
Savoir choisir et bien utiliser les phases mobiles en HPLC	02 Jrs