

Réf.	Intitulé de la formation	Durée
PROD01	Gestion qualité des dysfonctionnements des systèmes de traitement d'air	02Jrs
PROD02	Validation des procédés de fabrication des médicaments issus des biotechnologies	02Jrs
PROD03	Chimie de synthèse : les procédés clés conduisant aux substances actives pharmaceutiques	02Jrs
PROD04	Introduction aux procédés biotechnologiques utilisés dans les industries pharmaceutiques	02Jrs
		02Jrs
PROD05	La vérification en continu du procédé : outils et documentation associée	02Jrs
PROD06	Validations et qualifications dans les industries pharmaceutiques et apparentées : principes, mise en œuvre et applications pratiques	02Jrs
		02Jrs
PROD07	Méthode AMDEC : analyse des modes de défaillance, de leurs effets et de leur criticité	02Jrs
PROD08	Mener une investigation efficace suite aux déviations et aux réclamations : comment remonter à la cause racine ?	02Jrs
PROD09	Quelles sont les exigences de l'ICH Q9 ? - management et analyse de risques dans les industries pharmaceutiques et apparentées	02Jrs
		02Jrs
	La validation des procédés de nettoyage dans les industries pharmaceutiques et apparentées	02Jrs
	La validation des procédés de fabrication dans l'industrie pharmaceutique	02Jrs
	Optimisez vos CAPA : les 7 étapes indispensables	02Jrs
	Utilisation d'outils de priorisation pour optimiser la gestion de vos déviations et vos CAPA	02Jrs
	Les bonnes pratiques de fabrication : les exigences et leur application	02Jrs
	Optimisez la conception de vos dossiers de lot : pour diminuer les erreurs et faciliter la revue	02Jrs
	Revue qualité des produits : les enjeux et les outils méthodologiques pour mise en œuvre efficace	02Jrs
	Les salles propres : de la conception aux bonnes pratiques d'utilisation et d'exploitation	02Jrs
	Les systèmes de traitement d'air : conception et approche détaillée des étapes de qualification	02Jrs
	Soyez pragmatiques dans la mise en œuvre de vos systèmes qualité	02Jrs
	La validation de la filtration stérilisante	02Jrs
	Biofilm et biocontamination des eaux ultrapures : connaissances pour une meilleure gestion du risque microbien	02Jrs
	Qualification et maîtrise de la qualité des systèmes de production et de distribution d'eau à usage pharmaceutique	02Jrs
	Comprendre la norme ISO 14644 révisée de décembre 2015 : impacts sur les plans de prélèvements et de surveillance de vos ZAC	02Jrs
	Rationalisez la revue de vos dossiers de lot : optimisez votre démarche pour gagner du temps	02Jrs
	La validation des procédés de fabrication aseptique dans l'industrie pharmaceutique	02Jrs
	Qualification d'un équipement de stérilisation par la chaleur : chaleur humide et chaleur sèche	02Jrs
	Évaluer la criticité de vos déviations et de vos réclamations ; et décider de la nécessité de mettre en place des CAPA	02Jrs

	L'agrément des fabricants de matières premières à usage pharmaceutique : sélection des fournisseurs	02Jrs
	L'utilisation des normes statistiques pour justifier vos plans d'échantillonnage	02Jrs
	La procédure de change control : les étapes à suivre pour une modification réussie	02Jrs
	Comment évaluer et formaliser l'impact d'une modification ?	02Jrs
	Les étapes incontournables de traitement des déviations et des réclamations : optimisez l'efficacité de votre démarche	02Jrs
	Évolution du contexte réglementaire de l'Annexe 1 et modifications concernant le personnel et les utilités	02Jrs
	Les exigences réglementaires de la stérilisation et généralités sur la filtration	02Jrs
	Les exigences réglementaires de la validation et de la vérification en continu du procédé	02Jrs
	Nouvelle Annexe 1 : Modifications concernant les procédés aseptiques / simulations aseptiques et la maîtrise de la contamination	02Jrs
	La vérification en continu du procédé : méthodologie	02Jrs
	Garantir l'intégrité des filtres	02Jrs
	Etat des lieux de votre procédure CAPA : points forts et axes d'amélioration	02Jrs
	Développement et validation d'un mélange de poudre	02Jrs
	Les articles de conditionnement pharmaceutique : sélection, mise en œuvre industrielle et contrôle de la qualité	02Jrs
	L'analyse de risques appliquée aux projets de validation dans les industries pharmaceutiques et apparentées	02Jrs
	Quelles sont les exigences de l'ICH Q10 ? - les points clés d'un système qualité pharmaceutique	02Jrs
	Les bonnes pratiques de sous-traitance pharmaceutique : de l'appel d'offre au suivi des activités	02Jrs
	Transposition d'échelle en production pharmaceutique : organisation et outils pour réussir votre transposition d'échelle	02Jrs
	Nouvelle Annexe 1 : Modifications concernant la stérilisation, les systèmes barrières et les techniques de remplissage et lyophilisation	02Jrs
	Les bonnes pratiques de prélèvement : mieux les connaître pour mieux les appliquer	02Jrs
	« Quality agreement » : comment mettre en place et assurer un suivi efficace d'un contrat qualité ?	02Jrs
	La mise en place d'une revue de direction selon ICH Q10 : un gage d'amélioration continue et de valeur ajoutée pour l'entreprise	02Jrs
	Comment détecter et éviter les contaminations ?	02Jrs
	Comment établir votre liste de défauts et les NQA associés ?	02Jrs
	Les transferts de production : les points clés pour la réussite de vos projets de transfert	02Jrs
	Les produits pour essais cliniques et l'application des BPF	02Jrs
	Conception et revue des dossiers de lot	02Jrs
	La gestion du nettoyage et de la désinfection des locaux à contamination contrôlée	02Jrs
	L'établissement des spécifications d'un produit pharmaceutique et leurs évolutions au cours du développement	02Jrs
	Comment garantir la continuité de la « supply chain » pharmaceutique ? : actualités et évolutions de la réglementation	02Jrs
	Les contrôles d'environnement en salle propre : contrôles physiques et microbiologiques	02Jrs

	L'annexe 1 révisée des GMP européennes	02Jrs
		02Jrs
	La filtration stérilisante des produits pharmaceutiques	02Jrs
		02Jrs
	Maîtrise des risques liés à la fabrication des médicaments stériles : comment augmenter votre niveau d'assurance de stérilité ?	02Jrs
		02Jrs
	Résolution des problèmes et anomalies rencontrés lors des étapes de compression et de pelliculage	02Jrs
		02Jrs
	Problèmes et anomalies rencontrés lors des opérations de prélèvement : identification, résolution et prévention	02Jrs
		02Jrs
	La Maîtrise Statistique des Procédés (MSP) : une méthode pour démontrer la robustesse des procédés et pour améliorer leur performance	02Jrs
		02Jrs
	Comportement et gestuelle en ZAC : pour une meilleure maîtrise de la contamination	02Jrs
		02Jrs
	Suivi analytique des systèmes de production d'eau à usage pharmaceutique : analyses physico-chimiques et microbiologiques	02Jrs
		02Jrs
	Partie II des BPF et contexte réglementaire : BPF pour les substances actives utilisées comme matières premières dans les médicaments	02Jrs
	Sécuriser la chaîne du froid des médicaments	02Jrs
		02Jrs
	Exigences concernant les locaux et les équipements : BPF pour les substances actives utilisées comme matières premières dans les médicaments	02Jrs
	La lyophilisation des produits pharmaceutiques	02Jrs
		02Jrs
	Exigences concernant la logistique et le contrôle : BPF pour les substances actives utilisées comme matières premières dans les médicaments	02Jrs
	Production, purification et caractérisation des protéines thérapeutiques recombinantes	02Jrs
		02Jrs
	Exigences concernant la production et le conditionnement : BPF pour les substances actives utilisées comme matières premières dans les médicaments	02Jrs
	L'agrément des fabricants de matières premières à usage pharmaceutique : substances actives, excipients, articles de conditionnement primaires et imprimés	02Jrs
		02Jrs
	Rédiger des protocoles et des rapports clairs et synthétiques dans un environnement BPF	02Jrs
		02Jrs
	Exigences concernant le personnel et le management de la qualité : BPF pour les substances actives utilisées comme matières premières dans les médicaments	02Jrs
	La sous-traitance des contrôles aux fabricants de matières premières à usage pharmaceutique : mise en œuvre et contractualisation	02Jrs
		02Jrs
	Les gaz pharmaceutiques : du prélèvement au suivi analytique	02Jrs
		02Jrs
	Développement des substances actives pharmaceutiques selon le guide ICH Q11	02Jrs
		02Jrs
	La compression industrielle : compréhension et pilotage du procédé	02Jrs
		02Jrs
	Comment éviter les déviations et les rappels de lots liés aux opérations de conditionnement ?	02Jrs
		02Jrs
	Bonnes pratiques d'échantillonnage et de prélèvement dans les flux matières en production pharmaceutique	02Jrs
		02Jrs
	Les postes de travail protégés : postes à flux laminaires et postes de sécurité microbiologique - connaissances et bonnes pratiques pour une meilleure exploitation	02Jrs
		02Jrs