|  |
| --- |
| **PROGRAMME DE FORMATION MSJ SERVICES MAI 2024** |
| **Nom de la formation** | **Durée** |
| Les bonnes pratiques de sous-traitance pharmaceutique : de l’appel d’offre au suivi des activités | 2 jour(s) |
| Les études de stabilité des produits pharmaceutiques | 2 jour(s) |
| Les désinfectants : approche méthodologique d’évaluation et de validation | 2 jour(s) |
| Évaluer la conformité BPF du site audité | 2 jour(s) |
| Soyez pragmatiques dans la mise en oeuvre de vos systèmes qualité | 2 jour(s) |
| Qualifier vos équipements de production pharmaceutique | 2 jour(s) |
| La Maîtrise Statistique des Procédés (MSP) : une méthode pour démontrer la robustesse des procédés et pour améliorer leur performance | 2 jour(s) |
| Démontrer la maîtrise de l’environnement microbiologique des ZAC par la mise en place d’analyses de tendance quantitatives et qualitatives | 2 jour(s) |
| Évaluer la compatibilité contenant - contenu des produits pharmaceutiques | 2 jour(s) |
| Utiliser l’analyse de risque pour optimiser vos contrôles microbiologiques en ZAC | 2 jour(s) |
| « Quality agreement » : comment mettre en place et assurer un suivi efficace d’un contrat qualité ? | 2 jour(s) |
| Évaluer la conformité BPF des laboratoires de contrôle : les points clés à examiner pour un audit réussi | 2 jour(s) |
| Savoir transmettre des consignes claires et réduire les erreurs humaines et les non conformités | 2 jour(s) |
| Les OOT : gestion et suivi des résultats hors tendance | 2 jour(s) |
| Actualisez vos connaissances sur les dernières évolutions des BPF | 2 jour(s) |
| Une journée pour tout changer au laboratoire de contrôle qualité : comment optimiser l’organisation pour gagner en efficacité ? | 2 jour(s) |
| Les bases de la mise en place et du suivi des indicateurs de performance | 2 jour(s) |
| Choix des indicateurs qualité et pilotage | 2 jour(s) |
| Mettre en place le test d’efficacité de la conservation anti-microbienne (Challenge-test) | 2 jour(s) |
| Comprendre la place de l’essai de stérilité dans le contrôle microbiologique d’un produit stérile | 2 jour(s) |
| Auditer l’intégrité des données dans un environnement GxP | 2 jour(s) |
| Construire et utiliser des indicateurs et tableaux de bord qualité | 2 jour(s) |
| Savoir réaliser un audit des procédés aseptiques | 2 jour(s) |
| Les études de stabilité post commerciales pour les produits pharmaceutiques : exigences, mise en œuvre et optimisation des protocoles d’étude | 2 jour(s) |
| La filtration stérilisante des produits pharmaceutiques | 2 jour(s) |
| La gestion des changements et la maîtrise des risques associés | 2 jour(s) |
| Qualification et validation du nettoyage des laveurs / sécheurs de verrerie de laboratoire dans les industries pharmaceutiques et cosmétiques | 2 jour(s) |
| Auditeurs : perfectionnez votre technique d’audit et adoptez le bon comportement | 2 jour(s) |
| Les produits pour essais cliniques et l’application des BPF | 2 jour(s) |
| L'annexe 1 révisée des GMP européennes | 2 jour(s) |
| Analyse de risques appliquée aux systèmes informatisés | 2 jour(s) |
| Conception et revue des dossiers de lot | 2 jour(s) |
| Maîtriser l’évolution de la réglementation du dispositif médical | 2 jour(s) |
| Actualités et évolutions de la réglementation européenne en développement clinique | 2 jour(s) |
| Maîtriser la qualité au laboratoire d’analyse et de contrôle : comment mettre en œuvre les bonnes pratiques ? | 2 jour(s) |