|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| |  | | --- | | **PROGRAMME DE FORMATION MSJ SERVICES JUIN 2024** | | |
| **Nom de la formation** | **Durée** |
| Le management d’un essai clinique : organisation et méthodologie pour un management réussi | 2 jour(s) |
| Les techniques d’extraction dans la préparation des échantillons en analyse physico-chimique | 2 jour(s) |
| L’audit interne et ses techniques dans les industries pharmaceutiques et apparentées | 2 jour(s) |
| Maîtriser le dossier technique pour le Marquage CE d'un dispositif médical | 1 jour(s) |
| Maîtrise des risques chimiques : connaissances et outils pratiques pour une gestion du risque au poste de travail | 2 jour(s) |
| Les bonnes pratiques de laboratoire : comprendre les exigences et savoir les appliquer | 2 jour(s) |
| Réaliser la revue périodique des installations et des équipements ou comment démontrer le maintien du statut qualifié | 1 jour(s) |
| La microbiologie dans les industries pharmaceutiques et apparentées : principaux aspects et méthodes de contrôle | 3 jour(s) |
| L’établissement des spécifications d’un produit pharmaceutique et leurs évolutions au cours du développement | 2 jour(s) |
| Les contrôles d’environnement en salle propre : contrôles physiques et microbiologiques | 3 jour(s) |
| Les suspensions pharmaceutiques : principes généraux et points clés de la formulation et de la fabrication | 1 jour(s) |
| Mettre en oeuvre la matériovigilance et le suivi après commercialisation de vos dispositifs médicaux | 1 jour(s) |
| Fabricants de substances actives pharmaceutiques : comment vous mettre en conformité avec la partie II des BPF européennes (guide ICH Q7) et réussir vos inspections ? | 3 jour(s) |
| Maîtrise des risques liés à la fabrication des médicaments stériles : comment augmenter votre niveau d’assurance de stérilité ? | 2 jour(s) |
| Spécificités réglementaires des médicaments biologiques | 2 jour(s) |
| La gestion des risques des dispositifs médicaux selon la norme NF EN ISO 14971 : 2019 | 1 jour(s) |
| La validation des méthodes en bioanalyse | 2 jour(s) |
| Maîtriser l'aptitude à l’utilisation et l'ergonomie des dispositifs médicaux selon la norme NF EN 62366-1 | 1 jour(s) |
| Identifications bactériennes et fongiques : les différentes méthodes d’identification et leurs applications | 1 jour(s) |
| 21 CFR Part 11 et Annexe 11 des GMP européennes : différences et similitudes | 2 jour(s) |
| Introduction au développement galénique d’un médicament : étude des différentes phases depuis la préformulation jusqu’à la transposition industrielle | 2 jour(s) |
| Les essais de dissolution | 2 jour(s) |
| L’analyse PK/PD expliquée sans les mathématiques : intérêt et applications dans le développement de médicament | 1 jour(s) |
| Les excipients pharmaceutiques : utilisation et réglementation des excipients dans les médicaments | 1 jour(s) |
| Comportement et gestuelle en ZAC : pour une meilleure maîtrise de la contamination | 1 jour(s) |
| Le dossier de demande d’AMM d’un médicament générique : savoir préparer un dossier conforme à la réglementation | 1 jour(s) |
| Le développement analytique dans l’industrie pharmaceutique | 2 jour(s) |
| Concevoir des procédures et des documents visuels et pragmatiques | 1 jour(s) |
| Le développement pharmaceutique des formes injectables | 2 jour(s) |
| Robustesse des méthodes analytiques | 2 jour(s) |
| La toxicologie : place et rôle dans le développement pharmaceutique | 3 jour(s) |
| Former le personnel de façon dynamique et efficace | 2 jour(s) |
| Suivi analytique des systèmes de production d’eau à usage pharmaceutique : analyses physico-chimiques et microbiologiques | 1 jour(s) |
| Sécuriser la chaîne du froid des médicaments | 1 jour(s) |
| Savoir choisir et bien utiliser les phases mobiles en HPLC | 1 jour(s) |
| Questions réglementaires et pratiques sur le module 3 du CTD | 1 jour(s) |
| Le monitoring des essais cliniques : méthodologies et outils pratiques pour les attachés de recherche clinique | 2 jour(s) |
| Analyse des médicaments issus des biotechnologies et de thérapie innovante : du développement des méthodes au contrôle qualité | 2 jour(s) |
| Introduction à la pharmacocinétique et au métabolisme | 5 jour(s) |
| L’analyse par LC/MS (/MS) | 4.5 jour(s) |
| Assumer la responsabilité pharmaceutique sur un site exploitant | 2 jour(s) |
| Comprendre et mettre en œuvre les exigences de la norme ISO 13485 : 2016 | 2 jour(s) |
| Les gaz pharmaceutiques : du prélèvement au suivi analytique | 1 jour(s) |
| ICH Q10 - Système Qualité Pharmaceutique : comprendre sa structure et ses recommandations | 2 jour(s) |
| Risques biologiques et règles de biosécurité au laboratoire | 2 jour(s) |
| L’analyse de risques appliquée aux projets de validation dans les industries pharmaceutiques et apparentées | 2 jour(s) |
| Problèmes et anomalies rencontrés lors des opérations de prélèvement : identification, résolution et prévention | 1 jour(s) |
| La gestion du nettoyage et de la désinfection des locaux à contamination contrôlée | 1 jour(s) |
| Utilisation des tests statistiques dans le contexte pharmaceutique : applications en production, en contrôle, en validation et en qualité | 2 jour(s) |
| Transposition d’échelle en production pharmaceutique : organisation et outils pour réussir votre transposition d’échelle | 2 jour(s) |
| Maîtriser les techniques de préparation des échantillons biologiques avant analyse | 2 jour(s) |
| Traitement statistique des données des études de stabilité : exercices pratiques sur des études de cas concrets | 1 jour(s) |
| Organiser une simulation de rappel de lots | 1 jour(s) |
| Mettre en œuvre la méthode HACCP | 2 jour(s) |
| Analyse statistique et interprétation des résultats d’essais de dissolution : exercices pratiques sur des études de cas concrets | 1 jour(s) |
| 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) |
| Les Bonnes Pratiques au Laboratoire de Microbiologie dans les industries de santé | 1 jour(s) |
| Établir des relations constructives avec ses collaborateurs : mieux communiquer en équipe | 2 jour(s) |
| Chromatographie en phase gazeuse : module expert - Les dernières avancées de la chromatographie en phase gazeuse | 2 jour(s) |
| Les BPF cosmétiques selon la norme ISO 22716 | 2 jour(s) |
| Les postes de travail protégés : postes à flux laminaires et postes de sécurité microbiologique - connaissances et bonnes pratiques pour une meilleure exploitation | 1 jour(s) |
| L’immunoanalyse et ses applications en R&D : principes, développement des méthodes et validation | 2 jour(s) |
| Rédiger des protocoles et des rapports clairs et synthétiques dans un environnement BPF | 1 jour(s) |
| Les bonnes pratiques de fabrication appliquées aux produits issus des biotechnologies : les exigences et leur application selon l’annexe 2 des GMP | 2 jour(s) |
| Comprendre la norme ISO 14644 révisée de décembre 2015 : impacts sur les plans de prélèvements et de surveillance de vos ZAC | 1 jour(s) |
| Les méthodes rapides de microbiologie | 1 jour(s) |
| La gestion des risques dans les essais cliniques | 1 jour(s) |
| Les affaires réglementaires dans l’Union Eurasienne : Russie, Biélorussie, Kazakhstan | 1 jour(s) |
| Comment garantir la continuité de la « supply chain » pharmaceutique ? : actualités et évolutions de la réglementation | 1 jour(s) |