|  |
| --- |
| **PROGRAMME DE FORMATION MSJ SERVICES FEVRIER 2024** |
| **Nom de la formation** | **Durée** |
| Évaluer la criticité de vos déviations et de vos réclamations : et décider de la nécessité de mettre en place des CAPA | 02 Jours |
| Optimisez la conception de vos dossiers de lot : pour diminuer les erreurs et faciliter la revue | 02 Jours |
| Rationalisez la revue de vos dossiers de lot : optimisez votre démarche pour gagner du temps | 02 Jours |
| Pourquoi faisons-nous des erreurs ? - comprendre pour prévenir | 02 Jours |
| Maintien d’un système informatisé dans son statut validé et mise en œuvre de sa maintenance | 02 Jours |
| Quelles sont les exigences de l'ICH Q10 ? - les points clés d’un système qualité pharmaceutique | 02 Jours |
| 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 Jours |
| Prévenir l'erreur humaine dès la conception et au quotidien : faire simple et ergonomique | 02 Jours |
| La procédure de change control : les étapes à suivre pour une modification réussie | 02 Jours |
| Comment évaluer et formaliser l'impact d’une modification ? | 02 Jours |
| Maîtriser les bonnes pratiques de distribution | 02 Jours |
| Nouvelle Annexe 1 : Modifications concernant la stérilisation, les systèmes barrières et les techniques de remplissage et lyophilisation | 02 Jours |
| Choix des indicateurs qualité et pilotage | 02 Jours |
| Les bases de la mise en place et du suivi des indicateurs de performance | 02 Jours |
| Introduction à l’intégrité des données | 02 Jours |
| Comment établir votre liste de défauts et les NQA associés ? | 02 Jours |
| Rédiger une procédure sous forme de logigramme pour une visualisation et une compréhension facilitées | 02 Jours |
| Intégrité des données et cycle de vie des données | 02 Jours |
| Interprétation et exploitation des résultats de l'enquête suite aux OOS : sur quelles bases peut-on libérer le lot ? | 02 Jours |
| Comment maîtriser l’intégrité des données ? | 02 Jours |