



DÉVELOPPER ET MAÎTRISER LES CYCLES DE STÉRILISATION À LA VAPEUR

Objectifs

- Comprendre les enjeux réglementaires et normatifs autour des procédés de stérilisation
- Intégrer les notions théoriques de microbiologie et de stérilisation à la vapeur
- Identifier les paramètres critiques et les phases d'un cycle de stérilisation à la vapeur (stérilisation en place et autoclave)
- Décrire les différentes étapes du développement et de l'optimisation des procédés de stérilisation et le rôle de chacune d'elles
- Concevoir et déployer une stratégie de validation des procédés de stérilisation à la vapeur

Profils des stagiaires

- Ingénieurs ou techniciens en charge de la mise en place des procédés de stérilisation à la vapeur ou de leur validation
- Responsables assurance qualité, assurance de stérilité, qualification, validation, développement industriel, service technique, R&D, production
- Equipe projet validation des procédés de stérilisation

Moyens pédagogiques et particularités

- Apports théoriques
- Retours d'expérience terrain
- Travaux dirigés tout au long de la formation

Modalités d'évaluation

- QCM en fin de formation

Contacts

- Mail : formation@cophaclean.fr
- Tel : 02 47 80 48 79

Prérequis

Connaître les principes de base de la stérilisation en industrie de santé

Durée

1 jour soit 7 heures

Tarifs

Disponibles sur www.cophaclean.fr/formations

DATES

Toutes les dates sont disponibles sur
notre site internet
www.cophaclean.fr/formations

Pour tout handicap, nous consulter.

1. Contexte réglementaire

- Réglementation
- Références normatives

2. Introduction à la stérilisation

- Notions de microbiologie
- Définition de la stérilisation
- Principe de vapeur saturée

3. Cycle de stérilisation à la vapeur

- Typologie des installations de stérilisation
- Différentes phases d'un cycle de stérilisation à la vapeur

4. Développement des cycles de stérilisation

- Paramètres critiques
- Définition des charges de stérilisation

5. Stratégie de validation des procédés de stérilisation

- Notion de validation : les différentes étapes et livrables attendus
- Plan de test et critères d'acceptation physiques et microbiologiques
- Choix de l'instrumentation et des indicateurs biologiques
- Maintien de l'état validé