FORMATION

GOOD MANUFACTURING PRACTICES (BPF) RECYCLAGE



Objectifs

- Connaître les exigences réglementaires qualité applicables dans son activité
- Connaître les enjeux et objectifs des GMP
- Développer ou maintenir un niveau critique d'analyse de l'application des règles GMP dans son quotidien

Profils des stagiaires

 Toute personne intervenant dans le process de production, de contrôle, supply chain et activités support de l'entreprise

Moyens pédagogiques et particularités

- Apports théoriques
- Retour d'expériences terrain

Modalités d'évaluation

QCM en fin de journée

Contacts

Mail: formation@cophaclean.fr

Tel: 02 47 80 48 79

96%

de clients satisfaits*

96% de clients satisfaits

Prérequis

La participation à cette formation ne demande aucun prérequis

Durée et tarif

Intra-entreprise : 0,5 jour | 900 \in (en standard, hors déplacement et frais administratifs)

DATES

Réalisation de la formation sur votre site

Nous contacter pour définir une date

Pour tout handicap, nous consulter.

1. Cadre réglementaire de l'industrie pharmaceutique

- GMP et annexes
- Autorisation de mise sur le marché
- Pharmacopée européenne
- Code de la Santé Publique/Eudralex
- Réglementation hors Europe

2. Principales règles GMP (Good Manufacturing Practices)

Au travers de situations, observations terrain selon les thèmes suivants :

- Gestion du risque qualité et de l'amélioration continue
- Règles d'hygiène et de comportement
- Formation-habilitation
- Locaux/Matériel/Utilités
- Intégrité des données
- Gestion des matières, maîtrise de la contamination croisée
- Maîtrise des activités externalisées

Page 2 sur 2

DEV-SPT-053-03