# [Formation DPC] Articles de conditionnement (AC) : développement, contrôle et mise sous assurance qualité

[dpc]

Parcours de formation

- Vous comprendrez les exigences essentielles en terme de maîtrise de vos fabricants d'AC.
- Vous serez en mesure de mettre en place une démarche d'analyse de risque dédiée aux articles de conditionnement afin d'optimiser les contrôles à réaliser.
- Vous aurez acquis les bases nécessaires à la délégation d'échantillonnage et de contrôle.

1 JOUR

→ 13 juin 2024

**756.00**€ HT

Adhérents Ifis

Code produit : ACDC

Formation d'une journée : 9h00 - 18h00

#### **INFORMATION DPC:**

Vous pouvez réaliser cette formation pour valider votre Développement Professionnel Continu [DPC des pharmaciens]. Toute formation réalisée dans le cadre du DPC donne lieu à la délivrance d'une attestation DPC.

# **PROGRAMME**

# Introduction - Rôle et importance des articles de conditionnement

- Qu'est-ce qu'un packaging ? A quoi sert-il ?
- Caractéristiques des ADC I, II et III
- Cas des « matériaux d'emballage » ou système de barrière stérile (ISO 11607)

## Les bases réglementaires et les articles de conditionnement

- Les ADC et les BPF
- · Les ADC et les c-GMP
- Le Guide l'OMS et les ADC
- La norme NF EN ISO-15378
- · Les normes ISO spécifiques
- Le Guide de l'EMEA sur les matériaux plastiques
- Point spécifique : la gestion du risque et les BPF

# Développement d'un article de conditionnement primaire et secondaire

- Outils et méthodes pour développer un article de conditionnement
  - Le qui fait quoi et les grandes étapes

- Points critiques du développement des ADC
- · Les CMAs des ADC I, II et III
- Les innovations récentes

### Les contrôles à réception

- Outils et méthodes pour les contrôles des articles de conditionnement
  - Contrôles à réception par échantillonnage/à 100%
  - Définir les NQA
  - Établir le plan d'échantillonnage
  - · Décider d'accepter/de refuser

#### La certification des fournisseurs

- Outils et méthodes pour la maîtrise des fournisseurs
  - La démarche d'agrément et de qualification
  - La délégation de prélèvement et l'approche EMEA

13 juin 2024 BOULOGNE-BILLANCOURT

## **€ TARIFS**

756.00 € H.T Adhérents Ifis 840.00 € H.T Industries de santé 1092.00 € H.T Prix public Aurélie TRICARD 01 41 10 26 22 a.tricard@ifis.fr

Programme déclinable en intra, pour vos seuls salariés. Merci de nous contacter

# **OBJECTIFS PÉDAGOGIQUES**

Identifier les points critiques à intégrer et les outils à utiliser dans une démarche de mise sous assurance qualité des articles de conditionnement.

Maîtriser la détermination des niveaux de qualité acceptable (NQA) pour anticiper les situations à risque.

Être capable de mettre en place une démarche d'analyse de risque pour optimiser les contrôles à réaliser.

Maîtriser sa relation avec ses fournisseurs pour optimiser l'assurance de la qualité des articles de conditionnement et sécuriser ainsi l'information patient.

# **PUBLIC CONCERNÉ**

Membres des services assurance et contrôle qualité.

### **INTERVENANTS**

### Magali GERENCSERI-PLOIX

Galéniste de formation avec plus de vingt années d'expérience dans l'industrie pharmaceutique chez des sous-traitants et groupes internationaux dans les domaines de la production, du développement et de la qualité. Elle a notamment été responsable d'audit pour un laboratoire, acteur majeur des génériques et également directrice commerciale et business développement au sein d'un laboratoire de sous-traitance pharmaceutique. En plus d'assurer des formations, elle est responsable de la plate-forme galénique située à Chartres après avoir été responsable auparavant du CEGA (Centre européen de galénique appliquée). Formatrice à l'IFIS depuis presque quinze ans, elle est aussi impliquée dans l'accompagnement et les jurys CQP.

# **PÉDAGOGIE**

Méthode B Vidéoprojection du support PowerPoint. Partage d'expérience avec le formateur. Explication par l'exemple. Études de cas au cours desquelles les préoccupations et interrogations des participants sont systématiquement privilégiées. Remise d'une documentation pédagogique.

# **PRÉ-REQUIS**

Prérequis : AUCUN.

Chaque formation donne lieu à l'envoi d'une attestation de fin de formation.

# ÉVALUATION DES ACQUIS ET INFORMATIONS COMPLÉMENTAIRES

**Évaluation par questionnaire** avec possibilité de réponses ouvertes et/ou de réponses sous forme de schémas. À l'issue de l'évaluation des acquis, les résultats sont communiqués.

Vous pouvez réaliser cette formation pour valider votre Développement Professionnel Continu [DPC des pharmaciens]. Toute formation réalisée dans le cadre du DPC donne lieu à la délivrance d'une attestation DPC.

### Les locaux de l'IFIS sont accessibles aux personnes en situation de handicap.

Les personnes en situation de handicap souhaitant suivre cette formation sont invitées à nous contacter directement afin d'étudier ensemble les modalités d'accès requises.

Depuis le 1<sup>er</sup> septembre 2023 et conformément à sa politique RSE, l'IFIS n'imprime plus les supports de formation dans le cadre des formations interentreprises, sauf demande expresse de l'équipe pédagogique. Les apprenants recevront une version numérique du support directement sur leur boîte mail professionnelle, en amont ou en aval de la formation, en fonction des modalités décidées par l'équipe pédagogique. Pour en savoir plus sur la politique RSE de l'IFIS, cliquez ici. Pour toute requête spécifique ou demande d'information en lien avec la reprographie ou la disponibilité des supports de formation, veuillez contacter l'Ifis : contact@ifis.fr.

# **TAUX DE SATISFACTION**

96.6 %

