

BPF/GMP

Bonnes Pratiques de Fabrication

Découvrez les fondamentaux des Bonnes Pratiques de Fabrication (BPF/GMP) pour garantir la qualité et la conformité réglementaire de vos produits

» DESCRIPTION DE LA FORMATION



Notre formation BPF/GMP niveau 1 offre une introduction complète et approfondie aux principes et applications des Bonnes Pratiques de Fabrication, spécifiquement conçue pour les professionnels des industries des Life Sciences. À travers des sessions interactives, des études de cas réelles, et le partage d'expertises sectorielles, cette formation vise à équiper les participants avec les connaissances et compétences essentielles pour implémenter efficacement les standards BPF/GMP au sein de leurs organisations, assurant ainsi la sécurité, l'efficacité et la qualité des produits.



PUBLIC CONCERNÉ

Personnel production, contrôle, stockage et expédition, responsables et managers qualité de produits de santé

» LES OBJECTIFS DE LA FORMATION

- **Comprendre** les principes fondamentaux et l'importance des BPF
- **Identifier les exigences réglementaires clés** applicables à la fabrication de produits pharmaceutiques et dispositifs médicaux
- **Acquérir les compétences** pour mettre en œuvre efficacement les procédures BPF/GMP dans les processus de fabrication et de contrôle qualité
- **Reconnaître les risques potentiels et savoir mettre en place des mesures préventives** pour garantir la conformité et la qualité des produits
- Préparer les participants à **gérer les inspections réglementaires** et à répondre aux non-conformités



DISTANCIEL



PRÉSENTIEL

Durée : 1 journée

Prérequis : Expérience dans l'industrie Life Sciences ou connexe recommandé, débutants motivés bienvenus. Une compréhension de base des processus de fabrication dans les industries pharmaceutiques ou des dispositifs médicaux souhaitable.

» AU PROGRAMME

1. Introduction aux BPF et leur importance dans les produits de santé
2. Aperçu des **cadres réglementaires internationaux** (FDA, EMA, etc.)
3. **Principes clés** de la qualité et gestion des risques
4. **Exigences spécifiques** pour la fabrication, le contrôle qualité, et l'assurance qualité
5. Gestion de la **documentation** et des **enregistrements**
6. Gestion des **écarts et des actions correctives et préventives** (CAPA)
7. Préparation et gestion des **inspections réglementaires**

» PLUS D'INFORMATIONS

www.qualityfirst.fr

» POUR ALLER PLUS LOIN

Audit de votre système, de vos pratiques. Accompagnement à la certification