

# Calendrier Formations Cefira : 2022 - 2023

## septembre 2022

07/09/2022	08/09/2022	<b>DTI</b>	Intégrité des données : quelles exigences réglementaires et comment se mettre en conformité ?
07/09/2022	09/09/2022	<b>MNGT</b>	Les fondamentaux du management: associer la performance à vos méthodes managériales
07/09/2022	08/09/2022	<b>PCPR</b>	Production, purification et caractérisation des protéines thérapeutiques recombinantes
07/09/2022	09/09/2022	<b>SOL</b>	Développement galénique des formes orales solides: préformulation, formulation, étude de procédés
08/09/2022	09/09/2022	<b>OPSL</b>	Comment améliorer la biodisponibilité des substances actives ?
08/09/2022	09/09/2022	<b>REG</b>	Découvrir le rôle et l'importance des affaires réglementaires dans les entreprises pharmaceutiques
09/09/2022	09/09/2022	<b>NCAC</b>	Comment éviter les déviations et les rappels de lots liés aux opérations de conditionnement ?
09/09/2022	09/09/2022	<b>REC</b>	La gestion des réclamations client : améliorez votre processus de suivi et de traitement
12/09/2022	13/09/2022	<b>MVI</b>	La mise en œuvre d'une validation informatique : principes et méthodologie - comment répondre aux exigences réglementaires ?
12/09/2022	12/09/2022	<b>PAQ</b>	Audit qualité : cibler les points clés à auditer en fonction des risques
13/09/2022	13/09/2022	<b>ASB_CV</b>	Maîtrisez vos contrats d'assurance pour mieux sécuriser vos projets biotech.
13/09/2022	13/09/2022	<b>IMEL</b>	ICH Q3D et impuretés élémentaires : analyse de risques et stratégie de contrôle
13/09/2022	14/09/2022	<b>MXE</b>	Le métabolisme dans le développement des xénobiotiques
13/09/2022	14/09/2022	<b>RPP</b>	Réussir sa prise de parole en public: développer son potentiel en expression orale et maîtriser sa communication
13/09/2022	13/09/2022	<b>TNQ</b>	Traiter la non qualité : une des voies d'entrée dans l'amélioration continue
14/09/2022	14/09/2022	<b>ANUN</b>	L'annexe 1 révisée des GMP européennes
14/09/2022	14/09/2022	<b>ECH</b>	Bonnes pratiques de gestion d'une échantillothèque dans les industries pharmaceutiques et apparentées
14/09/2022	14/09/2022	<b>ERH</b>	Analyser et prévenir les erreurs humaines
14/09/2022	14/09/2022	<b>MTL</b>	ICH Q3D et impuretés élémentaires : principales approches analytiques
14/09/2022	16/09/2022	<b>VAL</b>	Validations et qualifications dans les industries pharmaceutiques et apparentées : principes, mise en œuvre et applications pratiques
15/09/2022	15/09/2022	<b>ASC_CV</b>	Maîtriser les contrats d'assurance de vos essais cliniques : le diable est dans les détails...
15/09/2022	16/09/2022	<b>BPC</b>	Appliquer les bonnes pratiques cliniques : savoir répondre aux exigences d'ICH E6 et ses révisions
15/09/2022	16/09/2022	<b>DEV</b>	Investiguer et traiter les déviations: méthodologie et outils pratiques pour optimiser l'efficacité de votre démarche
15/09/2022	16/09/2022	<b>GQA</b>	Gestion et qualification des équipements des laboratoires d'analyse et de contrôle qualité

# Calendrier Formations Cefira : 2022 - 2023

15/09/2022	16/09/2022	STE	Maîtrise des risques liés à la fabrication des médicaments stériles : comment augmenter votre niveau d'assurance de stérilité ?
15/09/2022	16/09/2022	VPAS	La validation de procédés de fabrication aseptique dans l'industrie pharmaceutique
15/09/2022	16/09/2022	WPH	Les pharmacopées dans le monde : comparaison et utilisation
16/09/2022	16/09/2022	ASDM_CV	La réglementation des dispositifs médicaux en Amérique Latine : Brésil, Mexique, Colombie, Pérou et Argentine
19/09/2022	19/09/2022	ANCH	Problèmes et anomalies en chromatographie liquide: identification, résolution et prévention
19/09/2022	20/09/2022	BPF	Les bonnes pratiques de fabrication : les exigences et leur application
19/09/2022	20/09/2022	CPAL	Maîtriser le cadre réglementaire du développement des compléments alimentaires
19/09/2022	19/09/2022	GCR	Savoir réagir en situation de crise dans l'industrie pharmaceutique
19/09/2022	19/09/2022	MNDT	Manager ses équipes à distance
20/09/2022	21/09/2022	AGI	Introduisez de l'agilité dans vos processus de développement : du management de projet « classique » au management de projet « agile »
20/09/2022	20/09/2022	CLL	Certification et libération des lots selon l'annexe 16 des BPF
21/09/2022	21/09/2022	CTD	Le CTD et le dossier pharmaceutique : maîtriser la préparation du module qualité du CTD
21/09/2022	22/09/2022	CVM	Du développement analytique au CQ : maîtrise des performances d'une méthode d'analyse et du risque analytique
21/09/2022	21/09/2022	ETPH	Demande d'ouverture et de modification d'établissements pharmaceutiques : maîtriser les procédures administratives
22/09/2022	22/09/2022	ACTD	Workshop : rédaction du module 3 du CTD pour un médicament chimique
22/09/2022	23/09/2022	AMD	Application de la méthode AMDEC dans les industries pharmaceutiques et apparentées
22/09/2022	23/09/2022	GEPR	Gestion de projets dans un environnement pharmaceutique : connaître l'organisation, les outils et les méthodes pour réussir vos projets
22/09/2022	23/09/2022	OAV	Optimisez vos activités « qualifications & validations »
22/09/2022	23/09/2022	RSPH	Le Pharmacien Responsable : savoir prévenir les risques de non conformités d'un établissement pharmaceutique
22/09/2022	23/09/2022	TRM	Réaliser le transfert de vos méthodes d'analyse : les étapes et la gestion des risques associés
23/09/2022	23/09/2022	ANGC	Problèmes et anomalies en chromatographie en phase gazeuse GC & GC/MS : identification, résolution et prévention
23/09/2022	23/09/2022	QCTD	Questions réglementaires et pratiques sur le module 3 du CTD
26/09/2022	26/09/2022	ARCH	Maîtriser l'archivage GxP dans les industries de santé
26/09/2022	26/09/2022	ATR	La revue des audits trails
26/09/2022	26/09/2022	IPi	Les impuretés inconnues dans les produits pharmaceutiques : stratégie d'investigation et gestion des risques
26/09/2022	27/09/2022	MAM	De la molécule au médicament : comprendre le développement d'un médicament et les interactions aux différentes étapes du développement

# Calendrier Formations Cefira : 2022 - 2023

26/09/2022	27/09/2022	<b>QSA</b>	Les systèmes de traitement d'air : conception et approche détaillée des étapes de qualification
26/09/2022	27/09/2022	<b>ZAC</b>	Les salles propres : de la conception aux bonnes pratiques d'utilisation et d'exploitation
27/09/2022	29/09/2022	<b>REP</b>	Toxicologie de la reproduction et du développement en évaluation non clinique
27/09/2022	28/09/2022	<b>RSI</b>	Analyse de risques appliquée aux systèmes informatisés
27/09/2022	29/09/2022	<b>RSK</b>	Management des risques dans les industries pharmaceutiques selon ICH Q9
28/09/2022	28/09/2022	<b>FDE</b>	La fonction de directeur d'étude en recherche et développement non clinique
28/09/2022	28/09/2022	<b>PFL</b>	Les postes de travail protégés : postes à flux laminaires et postes de sécurité microbiologique
28/09/2022	29/09/2022	<b>PPE</b>	Bonnes pratiques d'échantillonnage et de prélèvement dans les flux matières en production pharmaceutique
28/09/2022	28/09/2022	<b>RCT</b>	Maîtriser la qualité des réactifs utilisés au laboratoire
29/09/2022	30/09/2022	<b>AQBD</b>	L'AQbD - Application du QbD au développement analytique : se préparer à ICH Q14
29/09/2022	30/09/2022	<b>SMPB</b>	La spectrométrie de masse quantitative appliquée aux protéines / peptides thérapeutiques et aux biomarqueurs
29/09/2022	29/09/2022	<b>VAR</b>	Les variations pharmaceutiques dans le dossier d'AMM : comment les préparer et les soumettre aux autorités d'enregistrement ?
30/09/2022	30/09/2022	<b>PENG</b>	Les procédures d'enregistrement des médicaments en Eu rope : Bien les connaître pour mieux les utiliser

## octobre 2022

03/10/2022	04/10/2022	<b>CHLC</b>	Bases de chimie pour une meilleure maîtrise des techniques de chromatographie liquide
03/10/2022	03/10/2022	<b>GNT</b>	La génotoxicologie : principes et approches dans le développement d'une nouvelle substance
03/10/2022	04/10/2022	<b>ICC</b>	Évaluer la compatibilité contenant - contenu des produits pharmaceutiques
03/10/2022	03/10/2022	<b>IPTX</b>	Caractérisation toxicologique des impuretés dans les médicaments
03/10/2022	03/10/2022	<b>LAT</b>	Les affaires réglementaires en Amérique Latine : Brésil, Mexique, Colombie
03/10/2022	03/10/2022	<b>PHE</b>	Les pharmacopées : principes et fonctionnement
03/10/2022	03/10/2022	<b>TCA</b>	Auditeurs : perfectionnez votre technique d'audit et adoptez le bon comportement
04/10/2022	05/10/2022	<b>ARUS</b>	Processus de développement et d'approbation d'un médicament aux États-Unis : démarches et interactions avec la FDA
04/10/2022	05/10/2022	<b>AUD</b>	L'audit interne et ses techniques dans les industries pharmaceutiques et apparentées
04/10/2022	05/10/2022	<b>IMP</b>	Les impuretés dans les produits pharmaceutiques : principes actifs et produits finis - Aspects pratiques et réglementaires
04/10/2022	04/10/2022	<b>MSQ</b>	Réaliser la revue périodique des installations et des équipements ou comment démontrer le maintien du statut qualifié

# Calendrier Formations Cefira : 2022 - 2023

05/10/2022	06/10/2022	<b>BPD</b>	Maîtriser les bonnes pratiques de distribution des médicaments
05/10/2022	05/10/2022	<b>BPEP</b>	Les BPF selon l'IPEC pour les excipients à usage pharmaceutique
05/10/2022	06/10/2022	<b>IPB</b>	Introduction aux procédés biotechnologiques utilisés dans les industries pharmaceutiques
05/10/2022	06/10/2022	<b>MET</b>	Mettre en œuvre la fonction métrologie dans l'entreprise : secteurs pharmaceutiques, cosmétiques et dispositifs médicaux
06/10/2022	06/10/2022	<b>AEL</b>	L'archivage électronique
06/10/2022	07/10/2022	<b>AEX</b>	L'audit externe dans les industries pharmaceutiques et apparentées : outil de sélection, d'évaluation et de suivi des fournisseurs ou sous-traitants
06/10/2022	07/10/2022	<b>CAP</b>	Mettre en oeuvre et faire vivre un système CAPA efficace
06/10/2022	07/10/2022	<b>QRPS</b>	Questions réglementaires et pratiques sur les études de stabilité au cours du cycle de vie du médicament
07/10/2022	07/10/2022	<b>CLLC_CV</b>	Certification et libération des lots cliniques
07/10/2022	07/10/2022	<b>DPST</b>	Élaborer la stratégie et le plan opérationnel d'un développement préclinique
07/10/2022	07/10/2022	<b>PES</b>	Suivi métrologique des balances et maîtrise du pesage au laboratoire ou en fabrication
07/10/2022	07/10/2022	<b>PRG</b>	Soyez pragmatiques dans la mise en oeuvre de vos systèmes qualité
07/10/2022	07/10/2022	<b>RDI</b>	Garantir l'intégrité des données par l'analyse de risques
10/10/2022	10/10/2022	<b>ASI</b>	Comment préparer et présenter vos demandes de variations pharmaceutiques auprès des pays de l'ASEAN ?
10/10/2022	10/10/2022	<b>CHLC2_CV</b>	Quelle chromatographie pour quel composé : panorama des différentes techniques et leur principe
10/10/2022	10/10/2022	<b>DMOS</b>	Loi Encadrement des Avantages et transparence des liens : comprendre et appliquer la réglementation en vigueur
10/10/2022	11/10/2022	<b>EQMA</b>	Comment démontrer l'équivalence de deux méthodes analytiques ?
10/10/2022	12/10/2022	<b>VMA</b>	La validation des méthodes analytiques
10/10/2022	11/10/2022	<b>VPN</b>	La validation des procédés de nettoyage dans les industries pharmaceutiques et apparentées
11/10/2022	12/10/2022	<b>ALC</b>	Evaluer la conformité BPF des laboratoires de contrôle : les points clés à examiner pour un audit réussi
11/10/2022	12/10/2022	<b>CPLR</b>	La conformité réglementaire des produits pharmaceutiques : comment assurer leur conformité tout au long de leur cycle de vie ?
11/10/2022	12/10/2022	<b>MIC</b>	Initiation à la microbiologie industrielle
12/10/2022	12/10/2022	<b>IPV</b>	La pharmacovigilance : des données brutes au plan de gestion des risques
12/10/2022	12/10/2022	<b>MASI_CV</b>	Maintien d'un système informatisé dans son statut validé et mise en œuvre de sa maintenance
12/10/2022	12/10/2022	<b>RAU_CV</b>	La conduite des audits à distance ou "remote audits"
12/10/2022	13/10/2022	<b>STAT</b>	Utilisation des tests statistiques dans le contexte pharmaceutique : applications en production, en contrôle, en validation et en qualité

# Calendrier Formations Cefira : 2022 - 2023

12/10/2022	13/10/2022	VPRO	La validation des procédés de fabrication dans l'industrie pharmaceutique
13/10/2022	13/10/2022	ARZC	Utiliser l'analyse de risque pour optimiser vos contrôles microbiologiques en ZAC
13/10/2022	14/10/2022	FLC	La Fast LC - chromatographie liquide rapide et ultra rapide : optimisez la productivité au laboratoire tout en conservant vos performances analytiques
13/10/2022	14/10/2022	IDQ	Construire et utiliser des indicateurs et tableaux de bord qualité
13/10/2022	14/10/2022	RKBD	Savoir prendre les bonnes décisions sur les sites de production ou de distribution pharmaceutiques
13/10/2022	14/10/2022	TSVA	Exploitation pratique des résultats de validation d'une méthode analytique : exercices pratiques réalisés sur ordinateur
14/10/2022	14/10/2022	ATZC	Démontrer la maîtrise de l'environnement microbiologique des ZAC par la mise en place d'analyses de tendance quantitatives et qualitatives
14/10/2022	14/10/2022	EXC_CV	Les excipients pharmaceutiques à l'usage des analystes : mieux connaître son échantillon pour mieux l'analyser
14/10/2022	14/10/2022	PKPD	L'analyse PK/PD expliquée sans les mathématiques : intérêt et applications dans le développement de médicament
14/10/2022	14/10/2022	VHE	Les variations pharmaceutiques aux dossiers d'AMM en dehors des frontières européennes : USA, Canada, Japon et quelques exemples issus d'autres pays
17/10/2022	17/10/2022	BCUP	Biofilm et biocontamination des eaux ultrapures : connaissances pour une meilleure gestion du risque microbien
17/10/2022	17/10/2022	CAD	Les désinfectants : approche méthodologique d'évaluation et de validation
17/10/2022	18/10/2022	COL	Comment choisir et optimiser l'utilisation de vos colonnes HPLC ?
17/10/2022	17/10/2022	IBF	Identifications bactériennes et fongiques : les différentes méthodes d'identification et leurs applications
17/10/2022	17/10/2022	QAG	Quality Agreement : comment mettre en place et assurer un suivi efficace d'un contrat qualité ?
17/10/2022	18/10/2022	QPC	ICH Q8 : « Quality by Design » ou la qualité par la conception: sa compréhension, ses enjeux, sa mise en œuvre opérationnelle
17/10/2022	18/10/2022	SRG	Stratégie réglementaire globale des produits de santé : dimension internationale des plans de développement et d'enregistrement
18/10/2022	18/10/2022	GES	Comportement et gestuelle en ZAC : pour une meilleure maîtrise de la contamination
18/10/2022	19/10/2022	MSTP	Les bonnes pratiques de sous-traitance pharmaceutique : de l'appel d'offre au suivi des activités
18/10/2022	19/10/2022	QPE	Qualification et maîtrise de la qualité des systèmes de production et de distribution d'eau à usage pharmaceutique
19/10/2022	19/10/2022	DCMP	La sous-traitance des contrôles aux fabricants de matières premières à usage pharmaceutique : mise en œuvre et contractualisation
19/10/2022	19/10/2022	MSR	La gestion des matériaux et substances de référence chimique dans un laboratoire d'analyse
19/10/2022	19/10/2022	NET	La gestion du nettoyage et de la désinfection des locaux à contamination contrôlée
20/10/2022	21/10/2022	ARC	Les articles de conditionnement pharmaceutique : sélection, mise en œuvre industrielle et contrôle de la qualité
20/10/2022	21/10/2022	DEVA	Le développement analytique dans l'industrie pharmaceutique
20/10/2022	21/10/2022	DLT	Conception et revue des dossiers de lot

# Calendrier Formations Cefira : 2022 - 2023

20/10/2022	21/10/2022	<b>MTRG</b>	Le monitoring des essais cliniques : méthodologies et outils pratiques pour les attachés de recherche clinique
20/10/2022	21/10/2022	<b>ONZ</b>	21 CFR Part 11 et Annexe 11 des GMP européennes : différences et similitudes
20/10/2022	20/10/2022	<b>QPMP</b>	L'agrément des fabricants de matières premières à usage pharmaceutique
20/10/2022	21/10/2022	<b>QSTE</b>	Qualification d'un équipement de stérilisation par la chaleur : chaleur humide et chaleur sèche

## novembre 2022

07/11/2022	08/11/2022	<b>ADI</b>	Auditer l'intégrité des données dans un environnement GxP
07/11/2022	07/11/2022	<b>AUST</b>	Conduire un audit de procédé aseptique : les points clés pour une meilleure maîtrise
07/11/2022	07/11/2022	<b>DMDT</b>	Maîtriser le dossier technique pour le Marquage CE d'un dispositif médical
07/11/2022	07/11/2022	<b>MREC</b>	La gestion des risques dans les essais cliniques
07/11/2022	07/11/2022	<b>OGS</b>	Les études de stabilité post commerciales pour les produits pharmaceutiques : exigences, mise en œuvre et optimisation des protocoles d'étude
07/11/2022	08/11/2022	<b>OOS</b>	La gestion des résultats hors spécifications
07/11/2022	08/11/2022	<b>VBIO</b>	La validation des méthodes en bioanalyse
08/11/2022	08/11/2022	<b>FST</b>	La filtration stérilisante des produits pharmaceutiques
08/11/2022	09/11/2022	<b>GAL</b>	Introduction au développement galénique d'un médicament : étude des différentes phases depuis la préformulation jusqu'à la transposition industrielle
08/11/2022	09/11/2022	<b>PACP</b>	Résolution des problèmes et anomalies rencontrés lors des étapes de compression et de pelliculage
08/11/2022	08/11/2022	<b>TSDI</b>	Analyse statistique et interprétation des résultats d'essais de dissolution : exercices pratiques sur des études de cas concrets
09/11/2022	09/11/2022	<b>CNSG</b>	Savoir transmettre des consignes claires et réduire les erreurs humaines et les non-conformités
09/11/2022	09/11/2022	<b>OOT</b>	Les OOT : gestion et suivi des résultats hors tendance
09/11/2022	09/11/2022	<b>QUPR</b>	Qualifier vos équipements de production pharmaceutique
09/11/2022	09/11/2022	<b>QVLS</b>	Qualification et validation du nettoyage des laveurs / sécheurs de verrerie de laboratoire dans les industries pharmaceutiques et cosmétiques
09/11/2022	09/11/2022	<b>TSST</b>	Traitement statistique des données des études de stabilité : exercices pratiques sur des études de cas concrets
10/11/2022	10/11/2022	<b>LD12_CV</b>	La stérilisation par les rayonnements ionisants des produits de santé : les exigences réglementaires selon la LD12 des BPF
14/11/2022	16/11/2022	<b>AQAC</b>	Maîtriser la qualité au laboratoire d'analyse et de contrôle : comment mettre en œuvre les bonnes pratiques ?
14/11/2022	16/11/2022	<b>BST</b>	Biostatistiques : notions de base et bonnes pratiques
14/11/2022	15/11/2022	<b>CTN</b>	Comment détecter et éviter les contaminations ?

# Calendrier Formations Cefira : 2022 - 2023

14/11/2022	15/11/2022	ERC	Etablir des relations constructives avec ses collaborateurs : mieux communiquer en équipe
14/11/2022	15/11/2022	MRA	Comment maîtriser la qualité et la fiabilité de votre résultat d'analyse ?
14/11/2022	14/11/2022	SAG	Les gaz pharmaceutiques : du prélèvement au suivi analytique
14/11/2022	16/11/2022	TOX	La toxicologie : place et rôle dans le développement pharmaceutique
15/11/2022	16/11/2022	CRI	L'analyse de risques appliquée aux projets de validation dans les industries pharmaceutiques et apparentées
15/11/2022	16/11/2022	SCUP	Transposition d'échelle en production pharmaceutique : organisation et outils pour réussir votre transposition d'échelle
16/11/2022	16/11/2022	MFT_CV	Mettre en œuvre le test de simulation aseptique : Media Fill Test
16/11/2022	17/11/2022	PREP	Les techniques d'extraction dans la préparation des échantillons en analyse physico-chimique
16/11/2022	16/11/2022	RPRA	Rédiger des protocoles et des rapports clairs et synthétiques dans un environnement BPF
17/11/2022	18/11/2022	BIO	Risques biologiques et règles de biosécurité au laboratoire
17/11/2022	17/11/2022	CCQ	Une journée pour tout changer au laboratoire de contrôle qualité : comment optimiser l'organisation pour gagner en efficacité
17/11/2022	18/11/2022	CPGE	Chromatographie en phase gazeuse : module expert
17/11/2022	18/11/2022	MSP	La Maîtrise Statistique des Procédés (MSP) : une méthode pour démontrer la robustesse des procédés et pour améliorer leur performance
17/11/2022	18/11/2022	RCHI	Maîtrise des risques chimiques : connaissances et outils pratiques pour une gestion du risque au poste de travail
17/11/2022	18/11/2022	SPCI	L'établissement des spécifications d'un produit pharmaceutique et leurs évolutions au cours du développement
18/11/2022	18/11/2022	BPML	Les Bonnes Pratiques au Laboratoire de Microbiologie dans les industries de santé
21/11/2022	22/11/2022	BPPC	Les BPF cosmétiques selon la norme ISO 22716
21/11/2022	23/11/2022	MCR	La microbiologie dans les industries pharmaceutiques et apparentées : principaux aspects et méthodes de contrôle
21/11/2022	21/11/2022	MDR	Règlement EU 2017 / 745 (MDR) : maîtriser l'évolution de la réglementation européenne du dispositif médical
21/11/2022	25/11/2022	PHK	Introduction à la pharmacocinétique et au métabolisme
21/11/2022	22/11/2022	VMMB	Validation et essais d'applicabilité des méthodes d'analyses microbiologiques dans les industries pharmaceutiques et des dispositifs médicaux
22/11/2022	24/11/2022	CESP	Les contrôles d'environnement en salle propre: contrôles physiques et microbiologiques
23/11/2022	23/11/2022	GNR	Le dossier de demande d'AMM d'un médicament générique : savoir préparer un dossier conforme à la réglementation
23/11/2022	23/11/2022	PRO	Concevoir des procédures et des documents visuels et pragmatiques
23/11/2022	24/11/2022	ROB	Robustesse des méthodes analytiques
24/11/2022	24/11/2022	PPSZ	Comprendre la norme ISO 14644 révisée de décembre 2015 : impacts sur les plans de prélèvements et de surveillance de vos ZAC

# Calendrier Formations Cefira : 2022 - 2023

24/11/2022	25/11/2022	<b>QAR</b>	Revue qualité des produits : les enjeux et les outils méthodologiques pour une mise en oeuvre efficace
25/11/2022	25/11/2022	<b>DMGR</b>	La gestion des risques des dispositifs médicaux selon la norme NF EN ISO 14971 : 2019
25/11/2022	25/11/2022	<b>EURA</b>	Les affaires réglementaires dans l'Union Eurasienne : Russie, Biélorussie, Kazakhstan
25/11/2022	25/11/2022	<b>MOLC</b>	Savoir choisir et bien utiliser les phases mobiles en HPLC
25/11/2022	25/11/2022	<b>SAE</b>	Suivi analytique des systèmes de production d'eau à usage pharmaceutique : analyses physico-chimiques et microbiologiques
25/11/2022	25/11/2022	<b>SCF</b>	Sécuriser la chaîne du froid des médicaments
28/11/2022	28/11/2022	<b>MRM</b>	Les méthodes rapides de microbiologie
28/11/2022	29/11/2022	<b>PEB</b>	Maîtriser les techniques de préparation des échantillons biologiques avant analyse
28/11/2022	28/11/2022	<b>PTO</b>	Maîtriser les dosages potentiométriques et les méthodes courantes de titration : pH-métrie, ionométrie, méthode Karl Fisher...
28/11/2022	28/11/2022	<b>SRA</b>	Organiser une simulation de rappel de lots
28/11/2022	29/11/2022	<b>TPR</b>	Les transferts de production : les points clés pour la réussite de vos projets de transfert
29/11/2022	29/11/2022	<b>ANPR</b>	Problèmes et anomalies rencontrés lors des opérations de prélèvement : identification, résolution et prévention
29/11/2022	30/11/2022	<b>RGBI</b>	Spécificités réglementaires des médicaments biologiques
29/11/2022	29/11/2022	<b>TSB</b>	Techniques séparatives appliquées aux biomolécules (peptides et protéines)
30/11/2022	30/11/2022	<b>AGMP</b>	Actualisez vos connaissances sur les dernières évolutions des BPF
30/11/2022	30/11/2022	<b>CPG</b>	Acquérir les fondamentaux de la Chromatographie en Phase Gazeuse
30/11/2022	02/12/2022	<b>PAP</b>	Fabricants de substances actives pharmaceutiques : comment vous mettre en conformité avec la partie II des BPF Européennes (ICH Q7) ?
30/11/2022	30/11/2022	<b>RCL</b>	Actualités et évolutions de la réglementation européenne en développement clinique
30/11/2022	01/12/2022	<b>SQDM</b>	Comprendre et mettre en oeuvre les exigences de la norme ISO 13485 : 2016

## décembre 2022

01/12/2022	02/12/2022	<b>BPL</b>	Les bonnes pratiques de laboratoire : comprendre les exigences et savoir les appliquer
01/12/2022	02/12/2022	<b>DIS</b>	Les essais de dissolution
01/12/2022	02/12/2022	<b>FCUT</b>	Le développement pharmaceutique des formes d'application cutanée
01/12/2022	01/12/2022	<b>LAL</b>	Pyrogènes et endotoxines (LAL) : validation, détection et dosage
01/12/2022	02/12/2022	<b>MGEC</b>	Le management d'un essai clinique : organisation et méthodologie pour un management réussi



# Calendrier Formations Cefira : 2022 - 2023

02/12/2022	02/12/2022	<b>DMAU</b>	Maîtriser l'aptitude d'utilisation et l'ergonomie des dispositifs médicaux selon la norme NF EN 62366-1
02/12/2022	02/12/2022	<b>FHP</b>	Formation et habilitation au poste de travail dans un environnement GxP
02/12/2022	02/12/2022	<b>SOU</b>	Création et gestion d'un soucier dans un laboratoire de microbiologie
05/12/2022	06/12/2022	<b>BCM</b>	Fondamentaux et principales applications de la biologie cellulaire et moléculaire en R&D pharmaceutique
05/12/2022	05/12/2022	<b>CLL</b>	Certification et libération des lots selon l'annexe 16 des BPF
05/12/2022	09/12/2022	<b>LCMS</b>	L'analyse par LC-MS (/MS)
05/12/2022	05/12/2022	<b>LYO</b>	La lyophilisation des produits pharmaceutiques
05/12/2022	05/12/2022	<b>SUSP</b>	Les suspensions pharmaceutiques : principes généraux et points clés de la formulation et de la fabrication
06/12/2022	06/12/2022	<b>CSC</b>	Comment garantir la continuité de la supply chain pharmaceutique ? - Actualités et évolutions de la réglementation
06/12/2022	07/12/2022	<b>FOR</b>	Former le personnel de façon dynamique et efficace
06/12/2022	07/12/2022	<b>PECL</b>	Les produits pour essais cliniques et l'application des BPF
07/12/2022	08/12/2022	<b>CQB</b>	Analyse des médicaments issus des biotechnologies et de thérapie innovante : du développement des méthodes au contrôle qualité
07/12/2022	07/12/2022	<b>DBMP</b>	Les Bonnes Pratiques de Distribution pour les substances actives
07/12/2022	07/12/2022	<b>VNCO</b>	La maîtrise du nettoyage des équipements de fabrication cosmétique selon la norme ISO 22716
08/12/2022	08/12/2022	<b>ECX_CV</b>	Les essais cliniques complexes : mieux les connaître pour mieux les appréhender
08/12/2022	09/12/2022	<b>FEQ</b>	Fédérer son équipe autour des BPF
08/12/2022	08/12/2022	<b>GMCO</b>	La gestion des changements selon la norme ISO 22716 dans l'industrie cosmétique.
08/12/2022	09/12/2022	<b>GMO</b>	La gestion des changements et la maîtrise des risques associés
08/12/2022	09/12/2022	<b>GQA</b>	Gestion et qualification des équipements des laboratoires d'analyse et de contrôle qualité
08/12/2022	09/12/2022	<b>PQS</b>	ICH Q10 - Système Qualité Pharmaceutique: comprendre sa structure et ses recommandations
08/12/2022	09/12/2022	<b>STE</b>	Maîtrise des risques liés à la fabrication des médicaments stériles : comment augmenter votre niveau d'assurance de stérilité ?
09/12/2022	09/12/2022	<b>DMMV</b>	Mettre en oeuvre la matériovigilance et le suivi après commercialisation de vos dispositifs médicaux
12/12/2022	13/12/2022	<b>CPP</b>	Cartographie et pilotage des processus : réussir l'intégration d'ICH Q10 dans votre environnement BPF
12/12/2022	13/12/2022	<b>CPS</b>	La compression industrielle : compréhension et pilotage du procédé
12/12/2022	12/12/2022	<b>CTPC</b>	Le CTD et le dossier préclinique : maîtriser la préparation des modules précliniques du CTD
12/12/2022	12/12/2022	<b>INSP</b>	Se préparer à une inspection par une agence réglementaire

# Calendrier Formations Cefira : 2022 - 2023

12/12/2022	13/12/2022	<b>SXPL</b>	Assumer la responsabilité pharmaceutique sur un site exploitant
13/12/2022	14/12/2022	<b>IMM</b>	L'immunoanalyse et ses applications en R&D : principes, développement des méthodes et validation
13/12/2022	14/12/2022	<b>PAR</b>	Le développement pharmaceutique des formes injectables
13/12/2022	16/12/2022	<b>STA</b>	Les études de stabilité des produits pharmaceutiques
14/12/2022	14/12/2022	<b>AFR</b>	Cadre réglementaire des médicaments à l'export dans la zone Afrique (Afrique du Sud, Afrique francophone et anglophone, Algérie, Maroc, Tunisie)
14/12/2022	15/12/2022	<b>ECF</b>	Évaluer la conformité BPF du site audité
14/12/2022	15/12/2022	<b>HAC</b>	Mettre en œuvre la méthode HACCP
14/12/2022	15/12/2022	<b>LMN</b>	Mieux, plus vite et moins cher : le « Lean management » dans un environnement GMP - comment réduire les temps de cycles de vos activités ?
15/12/2022	15/12/2022	<b>ARI</b>	Le rôle des affaires réglementaires internationales dans les zones Afrique, Asie, Amérique Latine, Moyen Orient et Russophone
15/12/2022	16/12/2022	<b>BPB</b>	Les bonnes pratiques de fabrication appliquées aux produits issus des biotechnologies : Les exigences et leur application selon l'annexe 2 des GMP
15/12/2022	16/12/2022	<b>MEP</b>	Développement et validation d'un mélange de poudre
16/12/2022	16/12/2022	<b>CTC</b>	Le CTD et le dossier clinique : maîtriser la préparation des modules cliniques du CTD
16/12/2022	16/12/2022	<b>DSA</b>	Développement des substances actives pharmaceutiques selon le guide ICH Q11
16/12/2022	16/12/2022	<b>EXPH</b>	Les excipients pharmaceutiques : utilisation et réglementation des excipients dans les médicaments
16/12/2022	16/12/2022	<b>RRA</b>	Savoir rédiger un rapport d'audit BPF et en assurer le suivi

## janvier 2023

01/01/2023	01/01/2023	<b>CHLC2_CV</b>	Quelle chromatographie pour quel composé : panorama des différentes techniques et leur principe
01/01/2023	01/01/2023	<b>EXC_CV</b>	Les excipients pharmaceutiques à l'usage des analystes : mieux connaître son échantillon pour mieux l'analyser
01/01/2023	01/01/2023	<b>MASI_CV</b>	Maintien d'un système informatisé dans son statut validé et mise en œuvre de sa maintenance
01/01/2023	01/01/2023	<b>MFT_CV</b>	Mettre en œuvre le test de simulation aseptique : Media Fill Test

## mars 2023

07/03/2023	09/03/2023	<b>AQAC</b>	Maîtriser la qualité au laboratoire d'analyse et de contrôle : comment mettre en œuvre les bonnes pratiques ?
08/03/2023	08/03/2023	<b>ASDM_CV</b>	La réglementation des dispositifs médicaux en Amérique Latine : Brésil, Mexique, Colombie, Pérou et Argentine
08/03/2023	08/03/2023	<b>CTD</b>	Le CTD et le dossier pharmaceutique: maîtriser la préparation du module qualité du CTD
08/03/2023	09/03/2023	<b>DTI</b>	Intégrité des données : quelles exigences réglementaires et comment se mettre en conformité ?

# Calendrier Formations Cefira : 2022 - 2023

08/03/2023	08/03/2023	<b>PTO</b>	Maîtriser les dosages potentiométriques et les méthodes courantes de titration : pH-métrie, ionométrie, méthode Karl Fisher...
08/03/2023	09/03/2023	<b>QPC</b>	ICH Q8 : « Quality by Design » ou la qualité par la conception: sa compréhension, ses enjeux, sa mise en œuvre opérationnelle
08/03/2023	10/03/2023	<b>RSK</b>	Management des risques dans les industries pharmaceutiques selon ICH Q9
08/03/2023	10/03/2023	<b>VAL</b>	Validations et qualifications dans les industries pharmaceutiques et apparentées: principes, mise en œuvre et applications pratiques
09/03/2023	09/03/2023	<b>ACTD</b>	Workshop : rédaction du module 3 du CTD pour un médicament chimique
09/03/2023	09/03/2023	<b>ANGC</b>	Problèmes et anomalies en chromatographie en phase gazeuse GC & GC/MS: identification, résolution et prévention
10/03/2023	10/03/2023	<b>ATR</b>	La revue des audits trails
10/03/2023	10/03/2023	<b>CLL</b>	Certification et libération des lots selon l'annexe 16 des BPF
10/03/2023	10/03/2023	<b>CPG</b>	Acquérir les fondamentaux de la Chromatographie en Phase Gazeuse
10/03/2023	10/03/2023	<b>QCTD</b>	Questions réglementaires et pratiques sur le module 3 du CTD
13/03/2023	14/03/2023	<b>GQA</b>	Gestion et qualification des équipements des laboratoires d'analyse et de contrôle qualité
13/03/2023	13/03/2023	<b>MSR</b>	La gestion des matériaux et substances de référence chimique dans un laboratoire d'analyse
13/03/2023	14/03/2023	<b>WPH</b>	Les pharmacopées dans le monde : comparaison et utilisation
14/03/2023	15/03/2023	<b>DEV</b>	Investiguer et traiter les déviations : méthodologie et outils pratiques pour optimiser l'efficacité de votre démarche
14/03/2023	15/03/2023	<b>RSPH</b>	Le Pharmacien Responsable : savoir prévenir les risques de non conformités d'un établissement pharmaceutique
14/03/2023	15/03/2023	<b>VPRO</b>	La validation des procédés de fabrication dans l'industrie pharmaceutique
15/03/2023	16/03/2023	<b>BPF</b>	Les bonnes pratiques de fabrication : les exigences et leur application
15/03/2023	16/03/2023	<b>MIC</b>	Initiation à la microbiologie industrielle
15/03/2023	16/03/2023	<b>MVI</b>	La mise en œuvre d'une validation informatique : principes et méthodologie - comment répondre aux exigences réglementaires ?
16/03/2023	17/03/2023	<b>BPD</b>	Maîtriser les bonnes pratiques de distribution des médicaments
17/03/2023	17/03/2023	<b>IPTX</b>	Caractérisation toxicologique des impuretés dans les médicaments
17/03/2023	17/03/2023	<b>LAL</b>	Pyrogènes et endotoxines (LAL) : validation, détection et dosage
20/03/2023	20/03/2023	<b>ANCH</b>	Problèmes et anomalies en chromatographie liquide: identification, résolution et prévention
20/03/2023	21/03/2023	<b>CPLR</b>	La conformité réglementaire des produits pharmaceutiques : comment assurer leur conformité tout au long de leur cycle de vie ?
20/03/2023	21/03/2023	<b>PPE</b>	Bonnes pratiques d'échantillonnage et de prélèvement dans les flux matières en production pharmaceutique
20/03/2023	21/03/2023	<b>TRM</b>	Réaliser le transfert de vos méthodes d'analyse : les étapes et la gestion des risques associés









# Calendrier Formations Cefira : 2022 - 2023

## juin 2023

01/06/2023	02/06/2023	AUD	L'audit interne et ses techniques dans les industries pharmaceutiques et apparentées
01/06/2023	02/06/2023	MGEC	Le management d'un essai clinique : organisation et méthodologie pour un management réussi
01/06/2023	02/06/2023	PREP	Les techniques d'extraction dans la préparation des échantillons en analyse physico-chimique
01/06/2023	02/06/2023	RGBI	Spécificités réglementaires des médicaments biologiques
05/06/2023	06/06/2023	BPL	Les bonnes pratiques de laboratoire : comprendre les exigences et savoir les appliquer
05/06/2023	07/06/2023	MCR	La microbiologie dans les industries pharmaceutiques et apparentées : principaux aspects et méthodes de contrôle
05/06/2023	05/06/2023	MSQ	Réaliser la revue périodique des installations et des équipements ou comment démontrer le maintien du statut qualifié
05/06/2023	06/06/2023	RCHI	Maîtrise des risques chimiques: connaissances et outils pratiques pour une gestion du risque au poste de travail
05/06/2023	06/06/2023	SPCI	L'établissement des spécifications d'un produit pharmaceutique et leurs évolutions au cours du développement
06/06/2023	08/06/2023	CESP	Les contrôles d'environnement en salle propre : contrôles physiques et microbiologiques
07/06/2023	07/06/2023	DMMV	Mettre en oeuvre la matériovigilance et le suivi après commercialisation de vos dispositifs médicaux
07/06/2023	09/06/2023	PAP	Fabricants de substances actives pharmaceutiques : comment vous mettre en conformité avec la partie II des BPF Européennes (ICH Q7) ?
07/06/2023	07/06/2023	SUSP	Les suspensions pharmaceutiques: principes généraux et points clés de la formulation et de la fabrication
08/06/2023	08/06/2023	DMGR	La gestion des risques des dispositifs médicaux selon la norme NF EN ISO 14971 : 2019
08/06/2023	09/06/2023	STE	Maîtrise des risques liés à la fabrication des médicaments stériles : comment augmenter votre niveau d'assurance de stérilité ?
08/06/2023	09/06/2023	VBIO	La validation des méthodes en bioanalyse
09/06/2023	09/06/2023	DMAU	Maîtriser l'aptitude d'utilisation et l'ergonomie des dispositifs médicaux selon la norme NF EN 62366-1
09/06/2023	09/06/2023	IBF	Identifications bactériennes et fongiques : les différentes méthodes d'identification et leurs applications
12/06/2023	13/06/2023	DIS	Les essais de dissolution
12/06/2023	12/06/2023	EXPH	Les excipients pharmaceutiques : utilisation et réglementation des excipients dans les médicaments
12/06/2023	13/06/2023	GAL	Introduction au développement galénique d'un médicament: étude des différentes phases depuis la préformulation jusqu'à la transposition industrielle
12/06/2023	13/06/2023	ONZ	21 CFR Part 11 et Annexe 11 des GMP européennes : différences et similitudes
12/06/2023	12/06/2023	PKPD	L'analyse PK/PD expliquée sans les mathématiques : intérêt applications dans le développement de médicament
13/06/2023	13/06/2023	GNR	Le dossier de demande d'AMM d'un médicament générique : savoir préparer un dossier conforme à la réglementation



# Calendrier Formations Cefira : 2022 - 2023

13/06/2023	13/06/2023	<b>TSB</b>	Techniques séparatives appliquées aux biomolécules (peptides et protéines)
14/06/2023	15/06/2023	<b>DEVA</b>	Le développement analytique dans l'industrie pharmaceutique
14/06/2023	15/06/2023	<b>PAR</b>	Le développement pharmaceutique des formes injectables
14/06/2023	14/06/2023	<b>PRO</b>	Concevoir des procédures et des documents visuels et pragmatiques
14/06/2023	15/06/2023	<b>ROB</b>	Robustesse des méthodes analytiques
14/06/2023	16/06/2023	<b>TOX</b>	La toxicologie : place et rôle dans le développement pharmaceutique
15/06/2023	16/06/2023	<b>FOR</b>	Former le personnel de façon dynamique et efficace
16/06/2023	16/06/2023	<b>MOLC</b>	Savoir choisir et bien utiliser les phases mobiles en HPLC
16/06/2023	16/06/2023	<b>SAE</b>	Suivi analytique des systèmes de production d'eau à usage pharmaceutique : analyses physico-chimiques et microbiologiques
16/06/2023	16/06/2023	<b>SCF</b>	Sécuriser la chaîne du froid des médicaments
19/06/2023	20/06/2023	<b>CQB</b>	Analyse des médicaments issus des biotechnologies et de thérapie innovante : du développement des méthodes au contrôle qualité
19/06/2023	23/06/2023	<b>LCMS</b>	L'analyse par LC-MS (/MS)
19/06/2023	20/06/2023	<b>MTRG</b>	Le monitoring des essais cliniques : méthodologies et outils pratiques pour les attachés de recherche clinique
19/06/2023	23/06/2023	<b>PHK</b>	Introduction à la pharmacocinétique et au métabolisme
19/06/2023	20/06/2023	<b>SXPL</b>	Assumer la responsabilité pharmaceutique sur un site exploitant
21/06/2023	22/06/2023	<b>PQS</b>	ICH Q10 - Système Qualité Pharmaceutique : comprendre sa structure et ses recommandations
21/06/2023	21/06/2023	<b>SAG</b>	Les gaz pharmaceutiques : du prélèvement au suivi analytique
21/06/2023	22/06/2023	<b>SQDM</b>	Comprendre et mettre en œuvre les exigences de la norme ISO 13485 : 2016
22/06/2023	23/06/2023	<b>BIO</b>	Risques biologiques et règles de biosécurité au laboratoire
23/06/2023	23/06/2023	<b>ANPR</b>	Problèmes et anomalies rencontrés lors des opérations de prélèvement : identification, résolution et prévention
23/06/2023	23/06/2023	<b>NET</b>	La gestion du nettoyage et de la désinfection des locaux à contamination contrôlée
26/06/2023	27/06/2023	<b>PEB</b>	Maîtriser les techniques de préparation des échantillons biologiques avant analyse
26/06/2023	27/06/2023	<b>SCUP</b>	Transposition d'échelle en production pharmaceutique : organisation et outils pour réussir votre transposition d'échelle
26/06/2023	26/06/2023	<b>SRA</b>	Organiser une simulation de rappel de lots
26/06/2023	27/06/2023	<b>STAT</b>	Utilisation des tests statistiques dans le contexte pharmaceutique : applications en production, en contrôle, en validation et en qualité
26/06/2023	26/06/2023	<b>TSST</b>	Traitement statistique des données des études de stabilité : exercices pratiques sur des études de cas concrets

# Calendrier Formations Cefira : 2022 - 2023

27/06/2023	28/06/2023	HAC	Mettre en œuvre la méthode HACCP
27/06/2023	28/06/2023	LMN	Mieux, plus vite et moins cher : le « Lean management » dans un environnement GMP - comment réduire les temps de cycles de vos activités ?
27/06/2023	27/06/2023	TSDI	Analyse statistique et interprétation des résultats d'essais de dissolution : exercices pratiques sur des études de cas concrets
28/06/2023	28/06/2023	BPML	Les Bonnes Pratiques au Laboratoire de Microbiologie dans les industries de santé
28/06/2023	29/06/2023	BPPC	Les BPF cosmétiques selon la norme ISO 22716
28/06/2023	29/06/2023	CPGE	Chromatographie en phase gazeuse : module expert
28/06/2023	29/06/2023	ERC	Etablir des relations constructives avec ses collaborateurs: mieux communiquer en équipe
29/06/2023	30/06/2023	BPB	Les bonnes pratiques de fabrication appliquées aux produits issus des biotechnologies : Les exigences et leur application selon l'annexe 2 des GMP
29/06/2023	30/06/2023	IMM	L'immunoanalyse et ses applications en R&D : principes, développement des méthodes et validation
29/06/2023	29/06/2023	RPRA	Rédiger des protocoles et des rapports clairs et synthétiques dans un environnement BPF
30/06/2023	30/06/2023	CSC	Comment garantir la continuité de la supply chain pharmaceutique ? - Actualités et évolutions de la réglementation
30/06/2023	30/06/2023	EURA	Les affaires réglementaires dans l'Union Eurasienne : Russie, Biélorussie, Kazakhstan
30/06/2023	30/06/2023	GES	Comportement et gestuelle en ZAC : pour une meilleure maîtrise de la contamination
30/06/2023	30/06/2023	MREC	La gestion des risques dans les essais cliniques
30/06/2023	30/06/2023	MRM	Les méthodes rapides de microbiologie

## juillet 2023

03/07/2023	04/07/2023	BCM	Fondamentaux et principales applications de la biologie cellulaire et moléculaire en R&D pharmaceutique
03/07/2023	04/07/2023	CPS	La compression industrielle : compréhension et pilotage du procédé
03/07/2023	04/07/2023	FCUT	Le développement pharmaceutique des formes d'application cutanée
03/07/2023	03/07/2023	INSP	Se préparer à une inspection par une agence réglementaire
04/07/2023	05/07/2023	PACP	Résolution des problèmes et anomalies rencontrés lors des étapes de compression et de pelliculage
05/07/2023	05/07/2023	AFR	Cadre réglementaire des médicaments à l'export dans la zone Afrique (Afrique du Sud, Afrique francophone et anglophone, Algérie, Maroc, Tunisie)
05/07/2023	05/07/2023	LYO	La lyophilisation des produits pharmaceutiques
05/07/2023	05/07/2023	PES	Suivi métrologique des balances et maîtrise du pesage au laboratoire ou en fabrication
05/07/2023	05/07/2023	QPMP	L'agrément des fabricants de matières premières à usage pharmaceutique

# Calendrier Formations Cefira : 2022 - 2023

06/07/2023	07/07/2023	CPP	Cartographie et pilotage des processus : réussir l'intégration d'ICH Q10 dans votre environnement BPF
06/07/2023	06/07/2023	CTC	Le CTD et le dossier clinique : maîtriser la préparation des modules cliniques du CTD
06/07/2023	06/07/2023	DCMP	La sous-traitance des contrôles aux fabricants de matières premières à usage pharmaceutique : mise en oeuvre et contractualisation
06/07/2023	07/07/2023	MET	Mettre en œuvre la fonction métrologie dans l'entreprise : secteurs pharmaceutiques, cosmétiques et dispositifs médicaux
07/07/2023	07/07/2023	ARI	Le rôle des affaires réglementaires internationales dans les zones Afrique, Asie, Amérique Latine, Moyen Orient et Russophone
07/07/2023	07/07/2023	DSA	Développement des substances actives pharmaceutiques selon le guide ICH Q11

## septembre 2023

06/09/2023	08/09/2023	MNGT	Les fondamentaux du management : associer la performance à vos méthodes managériales
07/09/2023	08/09/2023	OPSL	Comment améliorer la biodisponibilité des substances actives ?
11/09/2023	12/09/2023	MEP	Développement et validation d'un mélange de poudre
11/09/2023	11/09/2023	TNQ	Traiter la non qualité : une des voies d'entrée dans l'amélioration continue
12/09/2023	12/09/2023	REC	La gestion des réclamations client : améliorez votre processus de suivi et de traitement
13/09/2023	14/09/2023	FLC	La Fast LC - chromatographie liquide rapide et ultra rapide : optimisez la productivité au laboratoire tout en conservant vos performances analytiques
13/09/2023	13/09/2023	GNT	La génotoxicologie: principes et approches dans le développement d'une nouvelle substance
13/09/2023	14/09/2023	OAV	Optimisez vos activités « qualifications & validations »
14/09/2023	15/09/2023	RPP	Réussir sa prise de parole en public : développer son potentiel en expression orale et maîtriser sa communication
15/09/2023	15/09/2023	DBMP	Les Bonnes Pratiques de Distribution pour les substances actives
15/09/2023	15/09/2023	DMOS	Loi Encadrement des Avantages et transparence des liens : comprendre et appliquer la réglementation en vigueur
15/09/2023	15/09/2023	RDI	Garantir l'intégrité des données par l'analyse de risques
18/09/2023	19/09/2023	AGI	Introduisez de l'agilité dans vos processus de développement : du management de projet « classique » au management de projet « agile »
18/09/2023	19/09/2023	CPAL	Maîtriser le cadre réglementaire du développement des compléments alimentaires
20/09/2023	20/09/2023	GCR	Savoir réagir en situation de crise dans l'industrie pharmaceutique
20/09/2023	20/09/2023	NCAC	Comment éviter les déviations et les rappels de lots liés aux opérations de conditionnement ?
21/09/2023	21/09/2023	ETPH	Demande d'ouverture et de modification d'établissements pharmaceutiques : maîtriser les procédures administratives
21/09/2023	21/09/2023	IMEL	ICH Q3D et impuretés élémentaires : analyse de risques et stratégie de contrôle

# Calendrier Formations Cefira : 2022 - 2023

22/09/2023	22/09/2023	MTL	ICH Q3D et impuretés élémentaires : principales approches analytiques
25/09/2023	27/09/2023	REP	Toxicologie de la reproduction et du développement en évaluation non clinique

## octobre 2023

02/10/2023	03/10/2023	PCPR	Production, purification et caractérisation des protéines thérapeutiques recombinantes
02/10/2023	04/10/2023	SOL	Développement galénique des formes orales solides: préformulation, formulation, étude de procédés